

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 31/05/2012

Dénomination du médicament

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 3 jours, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?
3. COMMENT PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Sans objet.

Indications thérapeutiques

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les troubles attribués à la dentition chez le nourrisson.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Sans objet.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

NE PAS INSTILLER DANS L'ŒIL.

NE PAS INJECTER.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

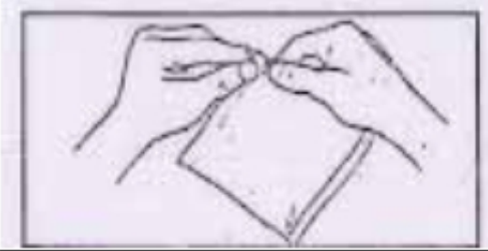
3 à 6 unidoses par 24 heures durant 3 à 8 jours.

Si les symptômes persistent au-delà de 3 jours, s'assurer auprès d'un professionnel de santé qu'ils relèvent d'une poussée dentaire.

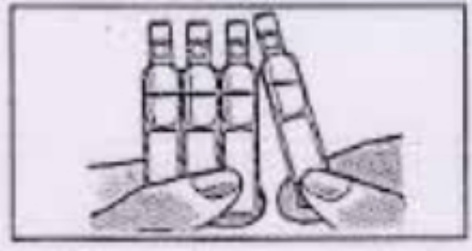
Voie orale.

- Se laver les mains avant d'utiliser les unidoses.
- Ne pas conserver un récipient unidose après ouverture. Le récipient unidose doit être jeté après chaque usage.

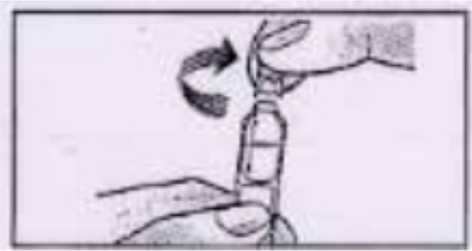
1. Ouvrir le sachet aluminium



2. Détacher un récipient unidose de la barrette



3. Ouvrir le récipient unidose en tournant l'embout



4. Mettre l'enfant en position assise. Verser le contenu du récipient unidose en pressant légèrement dessus, dans la bouche de l'enfant.



5. Fermer soigneusement le sachet contenant les autres récipients unidoses en repliant le côté ouvert. Afin d'administrer une solution toujours stérile, utiliser un nouveau récipient unidose lors de chaque utilisation.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez donné plus de CAMILIA, solution buvable en récipient unidose que vous n'auriez dû:
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de donner CAMILIA, solution buvable en récipient unidose:
Ne donnez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de donner.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, CAMILIA, solution buvable en récipient unidose est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

Ne pas utiliser CAMILIA, solution buvable en récipient unidose après la date de péremption figurant sur la boîte.

Conditions de conservation

Avant ouverture du sachet: pas de précautions particulières de conservation.

Après ouverture du sachet: conserver les récipients unidoses non utilisés dans le sachet.

Après ouverture du récipient unidose:

- le produit doit être utilisé immédiatement.
- jeter le récipient unidose après utilisation.
- ne pas le conserver pour une utilisation ultérieure.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

Les substances actives sont:

Chamomilla vulgaris 9 CH	333,3
mg	
Phytolacca decandra 5 CH	333,3
mg	
Rheum 5 CH	333,3
mg	

Pour un récipient unidose de 1 ml.

L'autre composant est:

L'eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que CAMILIA, solution buvable en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en récipients unidoses de 1 ml. Boîte de 10 récipients unidoses ou boîte de 30 récipients unidoses.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

BOIRON SA

20, rue de la Liberation
69110 Sainte Foy Les Lyon

Exploitant**BOIRON SA**

20 rue de la Liberation
69110 SAINTE FOY LES LYON

Fabricant**BOIRON**

ZAC des Frenes
1 rue Edouard Buffard
77144 MONTEVRAIN

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.