

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Calmedoron Granules

Médicament homéopathique

Avena sativa (avoine) Ø 2b, Humulus lupulus (houblon) Ø 3bis, Passiflora incarnata (passiflore) Ø 3bis, Valeriana officinalis (valériane), éthanol. Decoctum 19c Ø, Coffea tosta (café), éthanol. Decoctum 19f, D60

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre traitement. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

Que contient cette notice?:

1. Qu'est-ce que Calmedoron et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Calmedoron ?
3. Comment prendre Calmedoron ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Calmedoron ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Calmedoron et dans quel cas est-il utilisé ?

Calmedoron est un médicament homéopathique contenant des composants traditionnellement utilisés pour le soulagement des difficultés d'endormissement ou nervosité.

Ce médicament homéopathique est utilisé selon les principes de la médecine anthroposophique. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

Calmedoron est indiqué chez les enfants à partir de 2 ans.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Calmedoron?

Ne prenez jamais Calmedoron

Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précaution

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Calmedoron.

Enfants :

En cas de troubles du sommeil chez les enfants de moins de 2 ans, consultez toujours un médecin.

Autres médicaments et Calmedoron?

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Calmedoron peut réduire la capacité de conduire un véhicule ou d'employer une machine.

Calmedoron contient du saccharose (sucre).

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Sucre peut être nocif pour les dents.

3. Comment prendre Calmedoron ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est:

En cas de nervosité par jour:

Adultes et enfants de plus de 6 ans: jusqu'à 3 fois 15 granules

Les enfants de 2 à 5 ans: jusqu'à 3 fois 10 granules

En cas de difficultés de s'endormir au moment du coucher:

Adultes et enfants de plus de 6 ans: 15 granules

Les enfants de 2 à 5 ans: 10 granules

Mode d'administration

Prenez les granules dans la bouche et laissez les fondre ou prenez les dissous dans un peu d'eau.

Si vous avez pris plus de Calmedoron que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Calmedoron, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Calmedoron?

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Dans certains cas isolés, des allergies transitoires peuvent survenir.

Déclaration des effets indésirables suspectés

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait directement lié au système national de déclaration (Adresse voir ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Calmedoron?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 30°C. Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et la boîte après « Exp. ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Une fois ouvert, utiliser dans les 6 mois.

Après la première ouverture ne pas conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Calmedoron

Les substances actives dans ce médicament sont:

10 g granules Calmedoron contiennent : Avena sativa (avoine) Ø 2b 0,5 g ; Humulus lupulus (houblon) 3a Ø 0,024 g ; Passiflora incarnata (passiflore) 3a Ø 0,15 g ; Valeriana officinalis (valériane), éthanol. Decoctum 19c Ø 0,3 g ; Coffea tosta (café), éthanol. Decoctum 19f, D60 0,1 g.

L'autre composant est le saccharose.

Aspect de Calmedoron et contenu de l'emballage extérieur

Calmedoron granules sont légèrement brun, irrégulièrement arrondis et ont une odeur typique de la valériane.

Taille de l'emballage : 10 g.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant:

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Weleda Benelux SE, Platinastraat 161, 2718 SR Zoetermeer, Pays-Bas

Fabricant :

Weleda SE, 9, rue Eugene Jung, 68330 Huningue, France

Numéro d'autorisation de mise sur le marché :

HO-BE550284

Mode de délivrance :

Médicament non soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 11/2019