



soluție orală în recipient unidoză

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să administrați acest medicament copilului dumneavoastră, deoarece conține informații importante.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă copilul dumneavoastră manifestă orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 zile de tratament copilul dumneavoastră nu se simte mai bine sau se simte mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Camilia și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Camilia
3. Cum să utilizați Camilia
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Camilia
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Camilia și pentru ce se utilizează

Camilia este un medicament homeopatic utilizat în mod tradițional în tulburările atribuite dentiției la sugari și copii (dureri de dentiție, iritabilitate, înroșirea obrazilor, diaree).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Camilia

Nu utilizați Camilia:

- dacă copilul dumneavoastră este alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

Această soluție este destinată exclusiv administrării orale.

A nu se administra în ochi sau în urechi.

A nu se injecta.

Camilia împreună cu alte medicamente

Fără interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu se aplică.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu se aplică.

3. Cum să utilizați Camilia

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Doza recomandată este de 3 până la 6 recipiente unidoză în decurs de 24 de ore, de la 3 până la 8 zile.

Dacă simptomele persistă după 3 zile de tratament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru a confirma dacă aceste simptome sunt atribuite dentiției.

Mod de administrare

Administrare orală.

- Spălați-vă bine pe mâini înainte de administrarea acestui medicament.
- La fiecare administrare folosiți un nou recipient unidoză.



1- Deschideți plicul.



2- Desprindeți un recipient unidoză.



3- Deschideți recipientul unidoză prin răsucirea vârfului.



4- Așezați copilul în poziție șezând. Turnați întregul conținut al recipientului unidoză în cavitatea bucală a copilului prin presarea ușoară a recipientului.

5- Închideți cu grijă plicul conținând celelalte recipiente unidoză prin împăturirea părții deschise a acestuia.

Dacă utilizați mai mult Camilia decât trebuie

Dacă copilul dumneavoastră nu se simte bine, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să utilizați Camilia

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Nu au fost raportate reacții adverse.

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă copilul dumneavoastră manifestă orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478 - RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Camilia

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după „EXP:”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Înainte de deschiderea plicului: a se păstra în ambalajul original, pentru a fi ferit de lumină și umiditate.

După deschiderea plicului: păstrați recipientele unidoză nefolosite în plic și în ambalajul original. A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original, pentru a fi ferite de lumină și umiditate.

După deschiderea recipientului unidoză:

- Conținutul recipientului unidoză trebuie administrat imediat după deschidere.
- Aruncați recipientul unidoză după utilizare.
- Nu păstrați recipientul unidoză deschis pentru o utilizare ulterioară.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Camilia

Substanțele active pentru un recipient unidoză de 1 ml sunt:

Chamomilla vulgaris 9 CH 333,3 mg

Phytolacca decandra 5 CH 333,3 mg

Rheum 5 CH 333,3 mg

Celălalt component este: apă purificată.

Cum arată Camilia și conținutul ambalajului

Acest medicament se prezintă sub formă de soluție orală în recipiente unidoză de 1 ml.

O cutie conține 10, 20 sau 30 de recipiente unidoză.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață:

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Franța

Fabricant

BOIRON

Zac des Frênes

1 rue Edouard Buffard

77144 Montévrain

Franța

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

BOIRON RO S.R.L.

Str. Calea Dorobanților, nr. 239

București – sector 1

România

Tel: 021.410.05.46

email: office@boiron.ro

Acest prospect a fost revizuit în iunie 2019.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>