oscillococcinum

GRANULES EN RÉCIPIENT UNIDOSE



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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 indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre 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 3 jours.

Que contient cette notice:

- 1- Qu'est-ce que OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose et dans quels cas est-il utilisé?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose?
- 3- Comment prendre OSCILLOCOCCINÚM®, granules en récipient unidose?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5- Comment conserver OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose?
- 6-Informations supplémentaires



OSCILLOCOCCINUM® est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des états grippaux : fièvre, frissons, maux de tête, courbatures.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Mises en garde et précautions d'emploi

OSCILLOCOCCINUM® ne peut se substituer à la vaccination contre la grippe saisonnière.

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Autres médicaments et OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose :

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

OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose avec des aliments, des boissons et de l'alcool:

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Grossesse, allaitement et fertilité

Compte-tenu de la hauteur de dilution, et malgré l'absence de données expérimentales et cliniques suffisantes, OSCILLOCOCCINUM® peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose contient du saccharose et du lactose.

3- COMMENT PRENDRE OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose?

Posologie

Le plus tôt possible, dès l'apparition des premiers symptômes de l'état grippal, prendre 1 dose 3 fois par jour, pendant 1 à 3 jours. Si les symptômes persistent au-delà de 3 jours, consultez votre médecin.







Mode d'administration

Voie sublinguale.

Chez l'adulte: faire fondre le contenu entier d'une dose sous la langue ou dans un peu d'eau.



Retirer le récipient unidose de son emballage.



Ouvrir en en evant le bouchon.



Mettre le contenu entier dans la bouche et laisser fondre sous la langue.

Chez l'enfant : avant 6 ans, dissoudre les granules dans un peu d'eau en raison du risque de fausse route.

Si vous avez pris plus d'OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose que vous n'auriez dû:

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ĀNSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance – Site internet : www.ansm.sante.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5- COMMENT CONSERVER OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement

6- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Ce que contient OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose:

La substance active est :

Extrait fluide peptoné de foie et de cœur d'Anas barbariae dynamisé à la 200^e K.

Les autres composants sont : Saccharose, lactose.

Aspect d'OSCILLOCOCCINUM®, granules en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur

OSCILLOCOCCINUM® se présente sous la forme de granules en récipient unidose. Ils sont conditionnés dans une boîte de 6 ou

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

Titulaire, exploitant, fabricant et siège social **BOIRON**

2 avenue de l'Ouest Lyonnais 69510 Messimy

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est octobre 2016.

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



Boiron cotise à Adelphe, pour les emballages de médicaments vendus en officine. Boiron participe de plus à Cyclamed, association chargée de la collecte et de l'élimination respectueuse de l'environnement des médicaments non utilisés, périmés ou non. Boiron vous demande donc de rapporter vos médicaments non utilisés à votre pharmacien.

