

Ulotka dla pacjenta

Należy przeczytać uważnie całą ulotkę, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla pacjenta.

Lek ten jest dostępny bez recepty, aby można było leczyć niektóre schorzenia bez pomocy lekarza. Aby jednak uzyskać dobry wynik leczenia, należy stosować lek CAMILIA® ostrożnie i zgodnie z informacją w ulotce.

- Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby.
- Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.
- Jeśli objawy nasilają się lub nie ustępują po 3 dniach leczenia należy skontaktować się z lekarzem.

CAMILIA® roztwór doustny

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

Skład

1 pojemnik jednodawkowy (minims - 1 ml) zawiera:

Substancje czynne:

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

Substancje pomocnicze: woda oczyszczona.

Postać i zawartość w opakowaniu

Roztwór doustny. Opakowanie zawiera dwie saszetki aluminiowe po 5 pojemniczków jednodawkowych (minimsów) w każdej.

1 minimis zawiera 1ml roztworu.

Podmiot odpowiedzialny

BOIRON SA

20 rue de la Libération

69110 Sainte Foy-lès-Lyon
Francja

Wytwórca

BOIRON SA
ZAC des Frênes
1 rue Edouard Buffard
77144 MONTEVRAIN
Francja

Spis treści ulotki :

- 1.Co to jest lek CAMILIA[®] i w jakim celu się go stosuje?
- 2.Zanim zastosuje się lek CAMILIA[®].
- 3.Jak stosować lek CAMILIA[®]?
- 4.Możliwe działania niepożądane.
- 5.Przechowywanie leku CAMILIA[®].
- 6.Inne konieczne informacje dotyczące leku CAMILIA[®].

1.Co to jest lek CAMILIA[®] i w jakim celu się go stosuje?

Wskazania

Bolesne ząbkowanie u niemowląt.

2.Zanim zastosuje się lek CAMILIA[®].

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku.

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

CAMILIA[®] jest lekiem homeopatycznym, który należy stosować doustnie.

NIE WKRAPLAĆ DO OKA.

NIE WSTRZYKIWAĆ.

W przypadku wystąpienia objawów mogących towarzyszyć ząbkowaniu, takich jak m.in.: wystąpienie gorączki, biegunki lub znacznego nasilenia objawów bólowych zalecana jest konsultacja z lekarzem.

Stosowanie leku CAMILIA® podczas ciąży i karmienia

Ciąża

Nie dotyczy.

Karmienie piersią

Nie dotyczy.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Nie dotyczy.

Stosowanie innych leków

Należy poinformować lekarza o wszystkich przyjmowanych ostatnio lekach, nawet tych, które wydawane są bez recepty.

Ważne informacje o niektórych składnikach leku CAMILIA®

Nie dotyczy.

3. Jak stosować lek CAMILIA®?

Dawkowanie

Jeżeli lekarz nie zaleci inaczej należy stosować następujący schemat dawkowania: 2 – 3 razy dziennie wkraplać doustnie zawartość całego pojemniczka (minimsa).

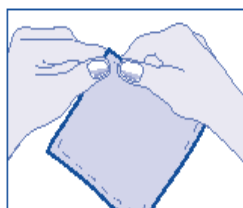
Jeżeli objawy nasilają się lub nie ustępują po trzech dniach leczenia, wskazane jest zasięgnięcie porady lekarza.

Sposób użycia

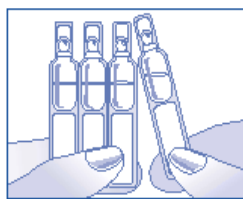
Stosować doustnie.

Minims jest przeznaczony do jednorazowego użycia, nie należy go przechowywać po otwarciu.

1. Otworzyć saszetkę.



2. Oderwać jeden pojemniczek



3. Przekręcić i ułamać końcówkę.



4. Zawartość pojemniczka wprowadzić do jamy ustnej dziecka, utrzymując je w pozycji siedzącej.



5. Zamknąć dokładnie saszetkę zawierającą pozostałe minimsy (pojemniczki).

Po użyciu pojemniczek należy wyrzucić i przy następnej aplikacji otworzyć nowy.

W przypadku zastosowania większej ilości leku CAMILIA[®] niż zalecana.

Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

W przypadku pominięcia dawki leku CAMILIA®

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane.

Jak każdy lek, CAMILIA® może powodować działania niepożądane. W przypadku wystąpienia działań niepożądanych, należy poinformować o nich lekarza lub farmaceutę.

5. Przechowywanie leku CAMILIA®.

Przed otwarciem saszetki: brak specjalnych warunków przechowywania.

Po otwarciu saszetki: przechowywać nie zużyte minimsy w saszetce. Lek należy przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie należy stosować leku CAMILIA® po upływie terminu ważności wskazanym na opakowaniu.

6. Inne informacje

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego w Polsce:

BOIRON Sp. z o.o.

ul. Raszyńska 13

05-500 Piaseczno

tel.: 022 702 66 70

fax: 022 702 66 71

email: informacjaoleku@boiron.pl

Data opracowania ulotki: 09/2010