

COCCULINE® , comprimé orodispersible.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Cocculus indicus 4 CH 0,625 mg, Nux vomica 4 CH 0,625 mg, Tabacum 4 CH 0,625 mg, Petroleum 4 CH 0,625 mg pour un comprimé de 250 mg. Excipient à effet notoire : Lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé orodispersible.

DONNEES CLINIQUES :

Indications thérapeutiques : Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les nausées et les vomissements sans fièvre ou le mal des transports.

Posologie et mode d'administration :

Posologie :

Dans les nausées et les vomissements sans fièvre :

Médicament réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 18 mois.

Un avis médical doit être pris chez l'enfant de 18 mois à 6 ans. Ne pas dépasser 6 comprimés par jour. Dès l'apparition des symptômes, 1 comprimé à sucer à chaque nausée et/ou vomissement. A espacer selon amélioration. Cesser les prises dès la disparition des symptômes. La durée du traitement sans avis médical ne doit pas dépasser 48 heures.

Dans le mal des transports :

Médicament réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 18 mois. Ne pas dépasser 6 comprimés par jour.

Chez l'adulte : 2 comprimés à sucer 3 fois par jour la veille et le jour du voyage. 2 comprimés à sucer dès l'apparition des symptômes. Renouveler la prise si nécessaire.

Chez l'enfant : 1 comprimé à sucer 3 fois par jour la veille et le jour du voyage. 1 comprimé à sucer dès l'apparition des symptômes. Renouveler la prise si nécessaire.

Cesser les prises dès la disparition des symptômes.

Mode d'administration : Voie sublinguale. Chez l'enfant de 18 mois à 6 ans, faire dissoudre le comprimé dans un peu d'eau avant la prise en raison du risque de fausse route.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

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).

Fertilité, grossesse et allaitement :

COCCULINE, comprimé orodispersible peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

Effets indésirables :

Déclaration des effets indésirables suspectés : La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr.

PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES :

Propriétés pharmacodynamiques :

Classe pharmacothérapeutique : Médicament homéopathique.

En l'absence de données scientifiques, l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel des préparations qui le composent.

DONNEES PHARMACEUTIQUES :

Liste des excipients : Lactose, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Durée de conservation : 3 ans.

Précautions particulières de conservation : Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Nature et contenu de l'emballage extérieur : 40 comprimés orodispersibles sous plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium). Boîte de 2 plaquettes.

Précautions particulières d'élimination et de manipulation : Pas d'exigences particulières.

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ :

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

France

NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ :

CIP : 34009 395 601 2 0 : boîte de 40 comprimés orodispersibles.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :

Médicament non soumis à prescription médicale. Non remb. Séc. Soc. Non agréé aux collectivités.

DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE

L'AUTORISATION :

Date de première autorisation : 22/09/2009 – Date de dernier renouvellement : 12/02/2016..

DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :

19/06/2019