

OSCILLOCOCCINUM® , granules en récipient unidose.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Extrait fluide peptoné de foie et de cœur d'Anas barbariae dynamisé à la 200e K 0,01 ml, pour 1 g de granules en récipient unidose. Excipients : saccharose, lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Granules en récipient unidose.

DONNEES CLINIQUES :

Indications thérapeutiques : Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des états grippaux : fièvre, frissons, maux de tête, courbatures.

Posologie et mode d'administration :

Posologie : Le plus tôt possible, dès l'apparition des premiers symptômes de l'état grippal, prendre une dose 3 fois par jour, pendant 1 à 3 jours.

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

Contre-indications : Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients contenus dans ce médicament.

Mises en garde spéciales 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. 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).

Grossesse et allaitement : 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.

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.ansm.sante.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 de son composant.

DONNEES PHARMACEUTIQUES :

Liste des excipients : Saccharose, lactose.

Durée de conservation : 5 ans.

Précautions particulières de conservation : Pas de précautions particulières de conservation.

Nature et contenu de l'emballage extérieur : Récipient unidose (PP/PE). Boîte de 6 unidoses ; Boîte de 30 unidoses.

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

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
France.

NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :

34009 328 110 0 7 : Boîte de 6 unidoses ; 34009 416 620 0 3 : Boîte de 30 unidoses. Médicament non soumis à prescription médicale. Non remb. Séc. Soc. Non agréé aux collectivités.

DATE DE PREMIERE AUTORISATION :

Octobre 2016.