

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**INFLUDO, solution buvable en gouttes**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Aconitum napellus, planta tota 3DH.....	30
g	
Bryonia, radix 2DH.....	6 g
Eucalyptus globulus, folium 2DH.....	5
g	
Eupatorium perfoliatum, herba 2DH.....	4
g	
Ferrum phosphoricum 6DH.....	10
g	
Sabadilla officinarum, semen 3DH.....	10
g	

Pour 100 g de solution buvable en gouttes.

Excipient à effet notoire : éthanol.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en gouttes.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des états grippaux (fièvre, frissons, maux de tête, courbatures).

### 4.2. Posologie et mode d'administration

Médicament réservé à l'adulte, à l'adolescent et à l'enfant à partir de 2 ans.

### Posologie

Adultes et adolescents de plus de 12 ans : 8 gouttes toutes les deux heures, sans dépasser 8 prises par jour.

Enfants de 6 à 11 ans : 4 gouttes, 3 fois par jour en respectant un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises.

Enfants de 2 à 5 ans : 2 gouttes, 3 fois par jour en respectant un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises.

### **Mode d'administration**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre, de préférence, à distance des repas.

Lors de la première utilisation, dévisser à fond le bouchon de façon à faire céder la bague d'inviolabilité. Celle-ci reste fixée au col du flacon.

Prélever le nombre de gouttes correspondant à la posologie indiquée à l'aide du compte-gouttes.

Bien refermer le flacon, par vissage du bouchon sur son pas de vis après usage.

### **Durée du traitement**

La durée du traitement ne devra pas dépasser 5 jours, sauf avis médical.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours de traitement, un médecin ou un pharmacien doit être consulté.

### **4.3. Contre-indications**

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

### **4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

Ce médicament contient 208 mg d'alcool (éthanol) par dose (8 gouttes). La quantité par dose de ce médicament équivaut à moins de 6 mL de bière ou 3 mL de vin. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner d'effet notable.

Un médecin ou un pharmacien doit être consulté :

- en cas de dyspnée, fièvre supérieure à 39°C ou expectorations purulentes ;
- si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours de traitement.

### **4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée.

### **4.6. Fertilité, grossesse et allaitement**

En raison de l'absence de donnée suffisante chez la femme enceinte et allaitante, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement.

### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

INFLUDO, solution buvable en gouttes n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### **4.8. 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](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

#### **4.9. Surdosage**

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : Médicament homéopathique.**

En l'absence de données scientifiques, l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel de ses composants.

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Sans objet.

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Sans objet.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

Ethanol à 96 pour cent V/V, eau purifiée.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

#### **6.3. Durée de conservation**

5 ans.

#### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Pas de précautions particulières de conservation.

#### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Flacon de 30 mL (verre brun de type III) muni d'un compte-gouttes (PEBD) fermé par un bouchon (polyéthylène) avec bague d'inviolabilité.

#### **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Pas d'exigences particulières.

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

**Laboratoire WELEDA SA**

9, rue Eugène Jung

68330 Huningue

**8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

- 34009 302 367 7 2 : flacon de 30 mL avec compte-gouttes.

**9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

**11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

**12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.