



ANSM - Mis à jour le : 28/06/2019

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

L114, solution buvable en gouttes

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Dolichos pruriens 6 DH.....	3,75
ml	
Nux vomica 3 DH.....	3,75
ml	
Lycopodium clavatum 3 DH.....	3,75
ml	
Podophyllum peltatum 4 DH.....	3,75
ml	
Leptandra virginica 6 DH.....	3,75
ml	
Carduus marianus 3 DH.....	3,75
ml	
Chelidonium majus 2 DH.....	3,75
ml	
Boldo 1 DH.....	3,75 ml

pour 30 ml de solution buvable en gouttes.

Excipient à effet notoire : éthanol 50% (V/V).

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 pour faciliter la digestion en cas d'abus alimentaire et dans les symptômes associés (ballonnements, flatulence, gastralgie, céphalée).

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie

Réservé à l'adulte et sur avis médical, à l'enfant de plus de 2 ans.

Adultes :

30 gouttes 3 fois par jour, pour une durée de traitement de 1 semaine maximum.

Enfants, sur avis médical :

- Enfant de plus de 12 ans : 20 gouttes 3 fois par jour
- Enfant de 2 à 12 ans : 10 gouttes 3 fois par jour.

Un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises doit être respecté et la durée du traitement doit être limitée à 5 jours, en raison de la présence d'alcool dans la solution buvable.

En l'absence d'amélioration au bout de 48 heures, consulter un médecin.

Mode d'administration

A prendre dans un peu d'eau, de préférence en dehors des repas. Gardez le médicament sous la langue avant d'avaler.

Voie sublinguale.

4.3. Contre-indications

- Enfant de moins de 2 ans.
- 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 50 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 296 mg par dose (30 gouttes), ce qui équivaut à 7,4 ml de bière, 3,0 ml de vin par dose. 20 gouttes contiennent 197 mg d'éthanol, ce qui équivaut à 4,9 ml de bière ou 2,0 ml de vin. 10 gouttes contiennent 99 mg d'éthanol, ce qui équivaut à 2,5 ml de bière ou 1,0 ml de vin.
- Dangereux en cas d'utilisation chez les personnes alcooliques.
- À prendre en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.
- Compte tenu de la présence de la souche LYCOPODIUM dans la formule, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de lithiase biliaire sans avis médical.

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

Sans objet.

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Sans objet.

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.

4.9. Surdosage

Sans objet.

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, eau purifiée utilisés comme véhicules pour les montées en dilutions des différentes souches.

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

5 ans avant ouverture.

2 ans après première ouverture.

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Boîte en carton contenant un flacon en verre jaune de 30 ml muni d'un compte-gouttes.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS

57640 SAINTE-BARBE

FRANCE

[Tel, fax, e-Mail : à compléter ultérieurement par le titulaire]

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

34009 301 836 2 5: 1 flacon compte-gouttes de 30 ml

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.