



ANSM - Mis à jour le : 04/03/2024

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

### SÉDATIF PC, comprimé sublingual

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Aconitum napellus 6 CH.....	0,416
mg	
Belladonna 6 CH.....	0,416
mg	
Calendula officinalis 6 CH .....	0,416
mg	
Chelidonium majus 6 CH.....	0,416
mg	
Valeriana officinalis 4 CH.....	0,416
mg	
Viburnum opulus 6 CH.....	0,416
mg	

Pour un comprimé de 250 mg.

Excipients à effet notoire : saccharose, lactose.

Un comprimé contient 60,0 mg de lactose et 187,5 mg de saccharose.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sublingual

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des troubles légers liés aux situations de stress : les états anxieux et émotifs, les troubles mineurs du sommeil.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

**Médicament réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 1 an.**

**Sur avis médical chez l'enfant de 1 an à 30 mois.**

#### **Posologie**

2 comprimés 3 fois par jour.

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

Adulte et enfant de plus de 6 ans : laisser fondre les comprimés sous la langue, de préférence à distance des repas.

Enfant de moins de 6 ans : dissoudre les comprimés dans un peu d'eau, en raison du risque de fausse route.

### **Durée de traitement**

Le traitement devra être arrêté dès la disparition des symptômes et devra être aussi bref que possible.

Un avis médical devra être pris après 7 jours de traitement en l'absence d'amélioration.

Adulte :

La durée de traitement ne devra pas dépasser 15 jours.

Enfant :

Chez l'enfant de 1 an à 30 mois, la durée du traitement sera à évaluer par le médecin traitant.

Chez l'enfant de plus de 30 mois, le traitement ne devra pas dépasser 10 jours. Si les troubles persistent, le traitement devra être réévalué.

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

- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- Enfant de moins de 1 an.

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

- Ce médicament contient du saccharose. Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.
- Ce médicament contient du lactose. Les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.
- Chez l'enfant, un trouble du sommeil nécessite de consulter un médecin.

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

Sans objet.

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

Compte-tenu des hauteurs de dilution des souches composant, SEDATIF PC, comprimé sublingual, ce médicament peut être pris chez la femme enceinte ou allaitante.

### **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 : <https://signalement.social-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**

Saccharose, lactose, stéarate de magnésium.

#### **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**

Boîte de 40 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC).

Boîte de 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC).

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

Sans objet.

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

**BOIRON**

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

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

34009 302 175 3 5 : 40 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC).  
34009 302 175 4 2 : 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC).

**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.