

ANSM - Mis à jour le : 11/01/2019

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

# **GELSEMIUM COMPLEXE N°70, solution buvable en gouttes**

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Aconitum napellus 2 DH
Arnica montana 3 DH
Arsenicum album 4 DH
Belladonna 3 DH
Chamomilla vulgaris 2 DH
Colocynthis 4 DH
Gelsemium 5 DH
Mezereum 5 DH
Nux vomica 3 DH
Rhus toxicodendron 8 DH

pour 30 ml de solution buvable en gouttes.

Excipients à effet notoire : éthanol 42% (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 dans les manifestations fonctionnelles des troubles émotionnels, de l'anxiété (trac, stress, phobies mineures ).

# 4.2. Posologie et mode d'administration

Médicament réservé à l'adulte, et sur avis médical, à l'enfant de plus de 6 ans.

# <u>Posologie</u>

Adultes : 20 gouttes 3 fois par jour, pour une durée maximale de 3 semaines.

En cas de crise : 10 gouttes par prise, à renouveler en fonction des symptômes (maximum 60 gouttes par jour) ; espacer les prises selon amélioration.

Enfants de plus de 6 ans, sur avis médical uniquement : 5 gouttes par jour, à répartir dans la journée, pour une durée maximale de 5 jours en raison de la présence d'alcool dans la solution buvable. Un intervalle d'au moins 4 heures entre 2 prises doit être respecté.

## Mode d'administration

A prendre dans un peu d'eau, de préférence en dehors des repas.

Garder le médicament sous la langue avant de l'avaler.

Voie sublinguale.

## 4.3. Contre-indications

- Enfants de moins de 6 ans.
- Hypersensibilité aux substances actives, en particulier au Rhus toxicodendron, 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 42 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 166 mg par dose (20 gouttes), ce qui équivaut à 4,1 ml de bière, 1,7 ml de vin par dose chez l'adulte et jusqu'à 47 mg par dose (5 gouttes), ce qui équivaut à 1,0 ml de bière, 0,4 ml de vin par dose chez l'enfant.
- 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.

#### 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 : <a href="www.signalement-sante.gouv.fr">www.signalement-sante.gouv.fr</a>.

## 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.

## 6.4. Précautions particulières de conservation

Tenir le flacon soigneusement fermé.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

# 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 MARCHE

#### 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 MARCHE

34009 301 638 3 2 : 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.