

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT (RCP)

**DENOMINATION DU MEDICAMENT :** CHOLEODORON, solution buvable en gouttes. **COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :** Chelidonium majus, radix 3DH (33 g) Curcuma xanthorrhiza, rhizoma 1DH (25 g) pour 100 g de solution buvable. Excipient à effet notoire : éthanol. **FORME PHARMACEUTIQUE :** Solution buvable en gouttes. **DONNEES CLINIQUES : Indications thérapeutiques :** Médicament homéopathique traditionnellement utilisé comme cholérétique et cholagogue dans les troubles dyspeptiques : lourdeurs, digestion lente, ballonnements épigastriques, éructations, états nauséeux. **Posologie et mode d'administration : Posologie :** Médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans. Adulte : 10 à 15 gouttes 3 fois par jour. Enfant de plus de 12 ans : 5 à 10 gouttes 3 fois par jour. Ce médicament est à prendre après le repas, de préférence dans un liquide tiède. Cesser les prises dès la disparition des symptômes. **Mode d'administration :** Voie orale. 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. Refermer le flacon, par vissage du bouchon sur son pas de vis après usage. **Durée du traitement :** La prise du médicament ne doit pas être poursuivie au-delà de 4 semaines. Un avis médical doit être pris en cas de persistance des symptômes. **Contre-indications :** Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients. Enfant de moins de 12 ans. **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :** Ce médicament contient 373 mg d'alcool (éthanol) par dose de 15 gouttes (63 % V/V). La quantité par dose de ce médicament équivaut à moins de 10 mL de bière ou 4 mL de vin. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner d'effet notable. **Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions :** Aucune étude d'interaction n'a été réalisée. **Fertilité, grossesse et allaitement :** En raison de l'absence de données suffisantes chez la femme enceinte ou allaitante, l'utilisation de ce médicament est déconseillée 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 : <https://signalement.social-sante.gouv.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 ses composants. **DONNEES PHARMACEUTIQUES : Liste des excipients :** Ethanol, eau purifiée. **Durée de conservation :** 4 ans avant ouverture. 1 mois après ouverture. **Précautions particulières de conservation :** Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. **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 (PEHD) avec bague d'inviolabilité, conditionné dans un étui cartonné. **Précautions particulières d'élimination et de manipulation :** Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** LABORATOIRE WELEDA, 9 RUE EUGENE JUNG, 68330 HUNINGUE. Tél. +33 (0)3 89 69 68 00 - [infomed@weleda.fr](mailto:infomed@weleda.fr) **NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** 34009 300 911 4 2 : Flacon de 30 mL muni d'un compte-gouttes. **DATE DE PREMIERE AUTORISATION :** 7 juillet 2017. **DATE DE RENOUVELLEMENT :** 7 juillet 2022 **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :** 15 février 2023 **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale.