

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT (RCP)

DENOMINATION DU MEDICAMENT : INFLUDO, solution buvable en gouttes. **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.

FORME PHARMACEUTIQUE : Solution buvable en gouttes. **DONNEES CLINIQUES** : **Indications thérapeutiques** : Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des états grippaux (fièvre, frissons, maux de tête, courbatures). **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. **Contre-indications** : Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients. **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. **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 donnée suffisante chez la femme enceinte et allaitante, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement. **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. **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. **Surdosage** : Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

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 à 96 pour cent V/V, eau purifiée. **Durée de conservation** : 5 ans. **Précautions particulières de conservation** : 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 (polyéthylène) avec bague d'inviolabilité. **Précautions particulières d'élimination et de manipulation** : Pas d'exigences particulières. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ** : LABORATOIRES WELEDA SA, 9 RUE EUGENE JUNG, 68330 HUNINGUE. Tél : +33(0) 3 89 69 68 00 - infomed@weleda.fr **NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ** : 34009 305 265 8 3 : flacon de 30 ml. **DATE DE PREMIERE AUTORISATION** : 18 janvier 2022. **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE** : sans objet. **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE** : Médicament non soumis à prescription médicale.