# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 30/11/2018

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

# L72, solution buvable en gouttes

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Asa foetida 6 DH	3 ml
Avena sativa TM	3 ml
Chamomilla vulgaris 3 DH	3 ml
Cicuta virosa 6 DH	3 ml
Hyoscyamus niger 1 DH	3 ml
Ignatia amara 3 DH	3 ml
Nux vomica 3 DH	3 ml
Staphysagria 4 DH	3 ml
Sumbulus moschatus 6 DH	3 ml
Valeriana officinalis 2 DH	3 ml

pour 30 ml de solution buvable en gouttes.

Excipient à effet notoire : éthanol à 43% (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 troubles mineurs du sommeil liés à la nervosité (émotivité, stress) et aux états anxieux.

#### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 30 mois.

#### **Posologie**

Adultes : 30 gouttes à midi, 60 gouttes avant le dîner et 60 gouttes au coucher, pour une durée maximale de 2 semaines.

Si nécessaire, sur avis médical, le traitement peut être poursuivi pendant 4 semaines supplémentaires, à raison de 30 gouttes avant le dîner et 60 gouttes au coucher.

Enfants à partir de 30 mois: 10 gouttes par jour au coucher, pour une durée de traitement maximale de 5 jours, en raison de la présence d'alcool dans la solution buvable.

Espacer les prises dès amélioration et cesser les prises dès la disparition des symptômes.

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

A prendre dans un peu d'eau, à distance des repas.

Garder quelques instants sous la langue avant d'avaler.

Voie sublinguale.

#### 4.3. Contre-indications

- Enfants de moins de 30 mois.
- 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 43 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 254 mg par dose (30 gouttes), ce qui équivaut à 6,36 ml de bière, 2,54 ml de vin par dose. 10 gouttes contiennent 85 mg d'éthanol, ce qui équivaut à 2,12 ml de bière ou 0,85 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.

#### 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.ansm.sante.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.

1 an 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 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 301 240 7 9 : 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.