

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 21/07/2022

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**ECHINACEA ANGUSTIFOLIA TEINTURE MERE BOIRON, liquide oral**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Echinacea angustifolia teinture mère

Pour un flacon de 125ml et seringue pour administration orale.

Excipient à effet notoire : Ethanol à 55% V/V

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Liquide oral

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement du rhume et des symptômes associés tels que maux de gorge.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Posologie

**Médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.**

- Enfants de plus de 12 ans : 1 goutte par kg et par jour à répartir en 3 prises pour l'enfant de 12 ans à 18 ans, sans dépasser 15 à 30 gouttes 3 fois par jour, à diluer dans un peu d'eau.

- Adulte : 15 à 30 gouttes 3 fois par jour, à diluer dans un peu d'eau.

La durée du traitement ne devra pas dépasser 1 semaine.

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

#### Mode d'administration

Voie orale.

### 4.3. Contre-indications

- Enfant de moins de 12 ans.
- Hypersensibilité à la substance active, à d'autres plantes de la famille des Astéracées ou à l'éthanol.

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

- Ce médicament contient 260 mg d'alcool (éthanol) pour 30 gouttes, équivalent à 55% V/V. La quantité dans 30 gouttes de ce médicament équivaut à moins de 7 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.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les femmes enceintes et allaitantes.
- En cas d'utilisation répétée, la durée maximale totale de traitement devra être limitée à 6 mois.

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

Sans objet.

#### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé 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.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-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

Ethanol à 96 pour cent V/V, eau purifiée.

#### 6.2. Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.3. Durée de conservation

3 ans avant ouverture.

6 mois après première ouverture.

#### 6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

#### 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Etui cartonné contenant un flacon de 125 ml et une seringue graduée pour administration orale.

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

Pas d'exigences particulières.

## 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

### **BOIRON**

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

## 8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

34009 301 406 5 9 : 1 flacon de 125 ml et seringue pour administration orale.

## 9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT 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.