



BORIPHARM N°3, granules

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez- vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 10 jours, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BORIPHARM N°3, granules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BORIPHARM N°3, granules ?
3. COMMENT PRENDRE BORIPHARM N°3, granules ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BORIPHARM N°3, granules ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES



1. QU'EST-CE QUE BORIPHARM N°3, granules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Indications thérapeutiques

BORIPHARM N°3, granules est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement de la nervosité, des troubles du sommeil et du surmenage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BORIPHARM N°3, granules ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais BORIPHARM N°3, granules:

- Enfant de moins de 1 an.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BORIPHARM N°3, granules:

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Interactions avec d'autres médicaments

Sans objet

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet

Liste des excipients à effet notable

Informations importantes concernant certains composants de BORIPHARM N°3, granules:

Ce médicament contient du lactose et du saccharose.



3. COMMENT PRENDRE BORIPHARM N°3, granules ?

Instructions pour un bon usage

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 1 an et ne doit pas être administré sans avis médical chez l'enfant de moins de 6 ans.

Prendre 3 granules 3 à 4 fois par jour.

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

Mode d'administration

Voie sublinguale. Laisser fondre les granules sous la langue à distance des repas.

Chez l'enfant de 1 an à 6 ans, faire dissoudre les granules dans un peu d'eau avant la prise en raison du risque de fausse route. Dès que l'âge le permet, laisser fondre les granules sous la langue.

Durée du traitement

Chez l'enfant de 1 an à 6 ans, la durée du traitement est à évaluer par le médecin traitant.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, le traitement ne doit pas dépasser 10 jours. Si les troubles persistent, le traitement devra être réévalué.

Le traitement doit être arrêté dès la disparition des symptômes et doit être aussi bref que possible.

Chez l'adulte, la durée du traitement ne doit pas dépasser deux semaines.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Sans objet

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, BORIPHARM N°3, granules est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER BORIPHARM N°3, granules ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

Ne pas utiliser BORIPHARM N°3, granules après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.



6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient BORIPHARM N°3, granules ?

Les substances actives sont:

Gelsemium sempervirens 8DH

.....	0,010 ml
Hyoscyamus niger 4DH 0,010 ml
.....	0,010 ml
Ignatia amara 8DH 0,010 ml
.....	0,010 ml
Kalium phosphoricum 8DH 0,010 ml
.....	0,010 ml
Passiflora incarnata 4DH 0,010 ml
.....	0,010 ml
Sumbul 8DH 0,010 ml
.....	0,010 ml
Valeriana officinalis 5DH 0,010 ml

Pour un tube de 7 g de granules.

Les autres composants sont:

Lactose, saccharose.

Forme pharmaceutique et contenue

Qu'est-ce que BORIPHARM N°3, granules et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un tube de 7 g de granules.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS

69510 MESSIMY

Exploitant

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Source <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/affichageDoc.php?specid=68530464&typedoc=N>