

# Camilia®



## DENOMINAZIONE

Camilia® soluzione orale in contenitore monodose

## COMPOSIZIONE

Ogni contenitore monodose da 1 ml contiene:

Chamomilla vulgaris 9 CH 0,333 ml, Phytolacca decandra 5 CH 0,333 ml, Rheum 5 CH 0,333 ml

Eccipienti: Acqua depurata.

Le diluizioni omeopatiche presenti in Camilia® sono preparate in conformità alle Monografie N° 2371, N° 2029 e N° 1038 della Farmacopea Europea in vigore e alle monografie delle materie prime per preparazioni omeopatiche presenti nella Farmacopea Francese e/o Europea in vigore: "Chamomilla vulgaris pour préparations homéopathiques", "Phytolacca decandra pour préparations homéopathiques" e "Rheum pour préparations homéopathiques".

## FORMA FARMACEUTICA

Soluzione orale in contenitore monodose.

## CONFEZIONE

15 contenitori monodose in 3 sacchetti di alluminio da 5 monodosi.

30 contenitori monodose in 6 sacchetti di alluminio da 5 monodosi.

## CAMPO DI APPLICAZIONE

### Dentizione

Camilia® contiene Chamomilla vulgaris, Phytolacca decandra e Rheum, sostanze per le quali la letteratura omeopatica indica:

#### Chamomilla vulgaris

"Chamomilla è pressoché caratteristica dello stato di dentizione."

Fonte bibliografica: Clarke JH. A dictionary of practical materia medica. Vol 1. New Delhi: B. Jain Publishers Pvt. Ltd.; 1925. p.454.

"Di fronte a sintomi generali o concomitanti, è necessario pensare al principale medicinale delle eruzioni dentarie:

Chamomilla

La patogenesi rivela una iperestesia al dolore, un carattere irritabile, collerico, capriccioso e dei disturbi digestivi.

Chamomilla è indicata nel lattante debilitato dalla dentizione, collerico e capriccioso.

Molto spesso il piccolo ha una guancia rossa e calda, l'altra pallida e fredda.

Durante l'eruzione, può esserci: febbre, diarrea o bronchite."

Fonte bibliografica: Jouanny J, Crapanne JB, Dancer H, Masson JL. Thérapeutique homéopathique. Possibilités en pathologie aigue. Tome I. Editions Boiron; 1996. p.175.

"I problemi dentari. Chamomilla 9 CH: dolori acuti, pulsanti, lancinanti, insopportabili, la guancia dolorosa è rossa, il bambino è molto agitato e chiede che lo si tenga in braccio, per calmare i dolori."

Fonte bibliografica: Pigeot CA. Abrégé de pédiatrie homéopathique. Paris: Editions Similia; 1987. p.93.

"Chamomilla. Tutti i disturbi legati alla dentizione: febbre, dolore, umore, otite, raffreddore, bronchite e diarrea con sederino arrossato che sono la conseguenza della dentizione."

Fonte bibliografica: Scimeca D. L'homéopathie pour les nuls. Paris: First Editions; 2010. p.358.

"Dentizione del bambino: è spesso l'occasione, per i genitori, di scoprire l'omeopatia con la più che celebre Chamomilla, di chiara fama."

Fonte bibliografica: Boulet J. Homéopathie – L'enfant. Marabout; 2003. p.56.

#### Phytolacca decandra

"Il lattante prova un irresistibile bisogno di serrare le gengive una contro l'altra durante la dentizione."

Fonte bibliografica: Jouanny J, Crapanne JB, Dancer H, Masson JL. Terapia omeopatica. Possibilità in patologia acuta. Volume I. Ariete Edizioni; 1993. p.255.

"Il bambino soffre per il fastidio alle gengive perché le serra costantemente l'una contro l'altra, le rosicchia e le mordicchia senza fermarsi. Phytolacca calmerà bene e rapidamente il bambino."

Fonte bibliografica: Voisin H. Matière médicale du praticien homéopathe. 2<sup>e</sup> édition. Editions Boiron; 1976. p.1048.

**Rheum**

"Diarrea da dentizione."

Fonte bibliografica: Demarque D, Jouanny J, Poitevin B, Saint-Jean Y. *Farmacologia e materia medica omeopatica*. Milano: Tecniche Nuove; 2000. p.364.

"Diarrea del lattante o della dentizione, d'odore acido, con sudorazione acida e coliche peri-ombelicali."

Fonte bibliografica: Guermonprez M, Pinkas M, Torck M. *Matière médicale homéopathique*. 2<sup>e</sup> édition. Editions Boiron; 1997. p.409.

**POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE****POSOLOGIA**

Una monodose per somministrazione orale, **3-6 volte al giorno\***.

\* Intervallo di assunzione modulabile in base all'intensità dei sintomi. Proseguire il trattamento fino alla scomparsa dei sintomi.

**Consultare il medico se i sintomi persistono.**

Camilia® non contiene conservanti: utilizzare un nuovo contenitore monodose ad ogni somministrazione.

**MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Aprire il sacchetto di alluminio.

Separare un contenitore monodose. Aprire il contenitore monodose ruotando il tappo. Si consiglia di tenere il lattante-bambino in posizione seduta: premendo leggermente il contenitore, versare l'intero contenuto direttamente in bocca, facendolo ingerire.

Chiudere il sacchetto contenente gli altri contenitori monodose, ripiegandolo lungo il lato aperto.

**AVVERTENZE**

Non assumere se allergico ad uno qualsiasi dei componenti di questo medicinale.

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**INFORMAZIONI AGGIUNTIVE**

Camilia® contiene diluizioni omeopatiche, 5 CH e 9 CH, che per le loro basse concentrazioni molari, non presentano generalmente tossicità chimica, controindicazioni, interazioni farmacologiche, effetti indesiderati direttamente legati alle quantità assunte<sup>1-7</sup>.

Camilia® in quanto medicinale omeopatico, permette l'uso concomitante di altre terapie farmacologiche<sup>1-3,8</sup>, laddove necessario.

Camilia® è un medicinale che non contiene: zucchero, miele, saccarina, lattosio, aromatizzanti, conservanti.

**Informazioni sul contenitore monodose**

Il contenitore monodose è costituito da polietilene a bassa densità, materiale chimicamente inerte conforme alla Monografia 3.1.4 della Farmacopea Europea in vigore.

È prodotto con tecnologia Bottelpack®, che consente una produzione aseptica integrata e che assicura simultaneamente la fabbricazione del contenitore monodose e la ripartizione sterile della soluzione sterilizzata. La peculiarità è quella di colare, riempire e sigillare i flaconi monodose in un'unica operazione continua, in locali ad atmosfera controllata<sup>9,10</sup>.

**CONSERVAZIONE**

Conservare i contenitori monodose non utilizzati nel sacchetto di alluminio. Questo medicinale non richiede alcuna ulteriore particolare condizione di conservazione.

**VALIDITÀ**

3 anni dalla data di confezionamento del prodotto.

La validità si riferisce al prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

Non utilizzare dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

**CLASSIFICAZIONE E REGIME DI FORNITURA**

Medicinale omeopatico di Classe C senza obbligo di prescrizione medica (SOP).

Senza indicazioni terapeutiche approvate.

In Italia, le indicazioni terapeutiche di tutti i medicinali omeopatici non sono ancora state approvate; ai medici ed ai farmacisti possono essere ricordati posologia e campi di applicazione mediante pubblicazioni tratte da una delle farmacopee europee o dalla letteratura omeopatica o antroposofica, a norma dell'art. 120, comma 1-bis, del D.Lgs. 219/2006.

È per questo che la confezione di Camilia® non riporta indicazioni terapeutiche ed è priva del foglietto illustrativo. I medici ed i farmacisti ricoprono un ruolo ancor più fondamentale nell'educazione del paziente ad un corretto utilizzo del medicinale omeopatico.

**REGIME DI RIMBORSABILITÀ E DISPENSAZIONE AL PUBBLICO**

Medicinale non a carico del SSN. Come tutti i medicinali può essere portato in detrazione nella dichiarazione dei redditi.

AIC 045949017 Camilia® 15 contenitori monodose

AIC 045949029 Camilia® 30 contenitori monodose

**Prezzo indicativo**

Camilia® 15 contenitori monodose € 13,00

Camilia® 30 contenitori monodose € 20,00

**BIBLIOGRAFIA**

1. Boulet J. Homéopathie - L'enfant. Marabout; 2003. p.15,16.
2. Rocher C. Homéopathie - La femme enceinte. Marabout; 2003, p.14-17.
3. Jouanny J, Crapanne JB, Dancer H, Masson JL. Terapia omeopatica: possibilità in patologia acuta. Volume I. Ariete Salute; 1993. p. 81,94-96.
4. Homeopathic and Antroposofic Medicinal Products. Legislative term 2009-2014 of the European Parliament and the European Commission. ECHAMP E.E.I.G. European Coalition on Homeopathic and Antroposofic Medicinal Products.
5. Latour E, Tétau M. Guide homéopathique de la Sage-Femme. Paris: Editions Le Manuscrit/Manuscrit.com; 2011. p.7.
6. Kirby BJ. Safety of homeopathic products. J R Soc Med. 2002; 95(5):221,222. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1279671/>
7. D.Lgs. 219/2006 art.16, comma 1 c). G.U. Serie generale n. 142 del 21/6/2006.
8. Boiron M, Payre-Ficot A. Omeopatia Il Manuale per il farmacista. Milano: Tecniche Nuove; 2001. p.23.
9. Berrebi H. Le système Bottelpack répond aux besoins de la pharmacie. Emballage Magazine; 1985. p.4-9.
10. Bourny E, Dumolard L, Peronnet A. Remplissage intégré aseptique: la technologie blow-fill-seal (BFS) dans l'industrie pharmaceutique. S.T.P. Pharma Pratiques 1995; 5(3):203-214.

"A norma dell'art. 120, comma 1-bis del D.Lgs. 219/2006 trattasi di indicazioni per cui non vi è, allo stato, evidenza scientificamente provata dell'efficacia del medicinale omeopatico."

**Produttore BOIRON**  
1 rue Édouard Buffard - ZAC des Frênes  
77144 Montévrain - France

**Titolare BOIRON**  
2 avenue de l'Ouest Lyonnais - 69510 Messimy - France

**BOIRON**  
Via Uberto Visconti di Modrone 33 - 20122 Milano



[www.boiron.it](http://www.boiron.it)  
Servizio Informazioni Boiron numero verde 800-032203

Materiale riservato ai Sigg. Medici e Farmacisti  
Depositato presso l'AIFA il 12/07/2019