

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^e 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: Guernonprez M, Pinkas M, Torck M. *Matière médicale homéopathique*. 2^e 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 assunte¹⁻⁷.

Camilia® in quanto medicinale omeopatico, permette l'uso concomitante di altre terapie farmacologiche^{1-3,8}, 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 asettica 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^{9,10}.

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
Servizio Informazioni Boiron numero verde 800-032203

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