

**Dénomination du médicament****L52, solution buvable en gouttes****Encadré**

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que L52, solution buvable en gouttes et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre L52, solution buvable en gouttes ?
3. Comment prendre L52, solution buvable en gouttes ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver L52, solution buvable en gouttes ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE L52, solution buvable en gouttes ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

L52, solution buvable en gouttes est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des états grippaux (courbatures, fièvre, maux de tête, frissons).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE L52, solution buvable en gouttes ?**

**Ne prenez jamais L52, solution buvable en gouttes :**

- Chez l'enfant de moins de 3 ans.
- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

**Avertissements et précautions**

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre L52, solution buvable en gouttes.
- Ce médicament contient 70 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 276 mg par dose (20 gouttes), ce qui équivaut à 6,9 ml de bière, 2,8 ml de vin par dose chez l'adulte, et jusqu'à 138 mg par dose (10 gouttes), ce qui équivaut à 3,5 ml de bière, 1,4 ml de vin par dose chez l'enfant.
- 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.

**Enfants**

Sans objet.

**Autres médicaments et L52, solution buvable en gouttes**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment ou pourriez prendre tout autre médicament.

**L52, solution buvable en gouttes avec des aliments et boissons**

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

**Grossesse et allaitement**

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé durant la grossesse et l'allaitement.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**L52, solution buvable en gouttes contient de l'éthanol.****3. COMMENT PRENDRE L52, solution buvable en gouttes ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie****Médicament réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans.**

Adultes : 20 gouttes 3 à 6 fois par jour.

La durée maximale du traitement est de 7 jours.

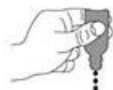
Enfants à partir de 3 ans : 10 gouttes 3 fois par jour pour une durée maximale de 5 jours en raison de la présence d'alcool dans la solution buvable. Un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises doit être respecté.

**Mode d'administration**

Ce médicament est à prendre, de préférence, en dehors des repas. Garder le médicament sous la langue avant de l'avaler.

Voie sublinguale.

Tenir le flacon compte-gouttes verticalement.

**Fréquence d'administration**

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

**Si vous avez pris plus de L52, solution buvable en gouttes que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre L52, solution buvable en gouttes**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre L52, solution buvable en gouttes**

Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement 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)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER L52, solution buvable en gouttes ?**

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et l'emballage extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament doit être utilisé, au maximum, 30 mois après ouverture.

Tenir le flacon soigneusement fermé.

Pas de précautions particulières de conservation.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS****Ce que contient L52, solution buvable en gouttes**

- Les substances actives sont :

Aconitum napellus 3 DH.....	2,667 ml
Amica montana 3 DH.....	2,667 ml
Belladonna 3 DH.....	2,667 ml
Bryonia 3 DH.....	2,667 ml
China rubra 3 DH.....	2,667 ml
Drosera 2 DH.....	2,667 ml
Eupatorium perfoliatum 3 DH.....	2,667 ml
Gelsemium 6 DH.....	2,667 ml
Senega 2 DH.....	2,667 ml
Eucalyptus globulus TM.....	6,000 ml

pour 30 ml de solution buvable en gouttes

- Les autres composants sont : eau purifiée, éthanol.

**Qu'est-ce que L52, solution buvable en gouttes et contenu de l'emballage extérieur**

L52, solution buvable en gouttes est conditionné en flacon de verre-jaune de 30 ml avec compte-gouttes sous un étui cartonné.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché****LABORATOIRES LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE-BARBE  
FRANCE

**Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché****LABORATOIRES LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE-BARBE  
FRANCE

**Fabricant****LABORATOIRES LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE-BARBE  
FRANCE

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

Sans objet.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

**Autres**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT****L52, solution buvable en gouttes****2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Aconitum napellus 3 DH.....	2,667 ml
Arnica montana 3 DH.....	2,667 ml
Belladonna 3 DH.....	2,667 ml
Bryonia 3 DH.....	2,667 ml
China rubra 3 DH.....	2,667 ml
Drosera 2 DH.....	2,667 ml
Eupatorium perfoliatum 3 DH.....	2,667 ml
Gelsemium 6 DH.....	2,667 ml
Senega 2 DH.....	2,667 ml
Eucalyptus globulus TM.....	6,000 ml

pour 30 ml de solution buvable en gouttes.

Excipients à effet notoire : éthanol à 70% (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 le traitement des états grippaux (courbatures, fièvre, maux de tête, frissons).

**4.2. Posologie et mode d'administration****Posologie****Médicament réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans.**

Adultes : 20 gouttes 3 à 6 fois par jour.

La durée maximale du traitement est de 7 jours.

Enfants à partir de 3 ans : 10 gouttes 3 fois par jour pour une durée maximale de 5 jours en raison de la présence d'alcool dans la solution buvable. Un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises doit être respecté.

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

**Mode d'administration**

Ce médicament est à prendre, de préférence, en dehors des repas. Garder le médicament sous la langue avant de l'avaler.

Voie sublinguale.

**4.3. Contre-indications**

- Enfant de moins de 3 ans.
- 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 70 % de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 276 mg par dose (20 gouttes), ce qui équivaut à 6,9 ml de bière, 2,8 ml de vin par dose chez l'adulte, et jusqu'à 138 mg par dose (10 gouttes), ce qui équivaut à 3,5 ml de bière, 1,4 ml de vin par dose chez l'enfant.
- 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.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, eau purifiée utilisés comme véhicules pour les montées en dilution des différentes souches.

**6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

**6.3. Durée de conservation**

5 ans avant ouverture.

30 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**

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

[Tél, fax, e-Mail : à compléter ultérieurement par le titulaire]

**8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

34009 301 803 7 2 : 1 flacon de 30 ml.

**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.