

## RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

### 1. NOME DO MEDICAMENTO

CAMILIA, solução oral em recipiente unidose

### 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por um recipiente unidose (1 ml)  
CHAMOMILLA VULGARIS 9 CH 333,3 mg  
PHYTOLACCA DECANDRA 5 CH 333,3 mg  
RHEUM 5 CH 333,3 mg

Lista completa de excipientes, ver seção 6.1.

### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução oral em recipiente unidose.

### 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

#### 4.1. Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado nas perturbações atribuídas ao crescimento dos primeiros dentes (dores, irritabilidade, face vermelha, diarreia).

#### 4.2. Posologia e modo de administração

Via oral.

Posologia:

Uma unidose, 2 a 3 vezes por dia.

O tratamento não deve exceder os 3 dias.

Na persistência dos sintomas para além dos 3 dias, deverá consultar o seu médico.

Modo de administração:

Abrir a saqueta.

Destacar um recipiente unidose. Fechar cuidadosamente a saqueta contendo os outros recipientes dobrando o lado aberto.

Abrir o recipiente unidose rodando a extremidade. Verter o conteúdo do recipiente unidose na cavidade bucal da criança, mantendo a criança em posição sentada.

#### 4.3. Contra-indicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

#### 4.4. Advertências e precauções especiais de utilização

Não aplicável.

#### 4.5. Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não são conhecidos.

#### 4.6. Gravidez e aleitamento

Não relevante.

#### 4.7. Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não são conhecidos.

#### 4.8. Efeitos indesejáveis

Não são conhecidos.

#### 4.9. Sobredosagem

Não são conhecidos.

### 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1. Propriedades farmacodinâmicas

Classificação farmacoterapêutica: medicamentos para aplicação na boca e orofaringe.  
Código ATC: A01 – preparações estomatológicas

A utilização deste medicamento apoia-se na utilização homeopática tradicional das substâncias que o compõem.

## 5.2. Propriedades farmacocinéticas

Não existem dados sobre as propriedades farmacocinéticas.

## 5.3. Dados de segurança pré-clínica

Não aplicável.

## 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

### 6.1. Lista dos excipientes

Água purificada.

### 6.2. Incompatibilidades

Não aplicável.

### 6.3. Prazo de validade

Antes da abertura do recipiente unidose: 3 anos.

Depois da abertura do recipiente unidose:

O produto deve ser usado imediatamente

Rejeitar o recipiente unidose depois de usado

Não armazenar o produto para uso posterior

### 6.4. Precauções especiais de conservação

Antes da abertura da saqueta: este medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Após a abertura da saqueta: armazenar os recipientes unidose intactos no interior da saqueta.

### 6.5. Natureza e conteúdo do recipiente

1 ml de solução em recipiente unidose (polietileno de baixa densidade).

Uma caixa contém 10, 20 ou 30 recipientes unidose.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6. Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não existem requisitos especiais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

BOIRON  
20, rue de la Libération  
69110 Sainte-Foy-lès-Lyon  
França

8. NÚMERO (S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

{DD/MM/AAA}

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

{MM/AAAA}