

## Dénomination du médicament

### HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose

## Encadré

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

HOMÉOMUNYL, granules en récipient unidose est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans la prévention de l'état grippal.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose ?

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

**Ne prenez jamais Homéomunyl, granules en récipient unidose :**

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionné à la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.

## Avertissements et précautions

Ce médicament n'est pas un vaccin.

Le traitement homéopathique ne dispense pas d'un traitement spécifique éventuel.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Homéomunyl, granules en récipient unidose.

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 et 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).

### Enfants

Ce médicament est réservé à l'enfant de plus de 6 ans.

### Autres médicaments et Homéomunyl, granules en récipient unidose

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

### Homéomunyl, granules en récipient unidose avec des aliments et boissons

Sans objet.

### Grossesse et allaitement

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

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Homéomunyl, granules en récipient unidose contient du saccharose et du lactose.

## 3. COMMENT PRENDRE HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose ?

### Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.

Dès le début de l'automne, prendre une dose par semaine pendant 3 semaines, puis la 4<sup>ème</sup> dose un mois après la 3<sup>ème</sup> dose.

### Mode d'administration

Voie sublinguale.

Le contenu entier d'une dose est à laisser fondre sous la langue le matin à jeun ou de préférence loin des repas.

**Si vous avez pris plus de HOMÉOMUNYL, granules en récipient unidose que vous n’auriez dû :**

Consultez votre médecin ou pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre Homéomunyl, granules en récipient unidose :**

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

**Si vous arrêtez de prendre Homéomunyl, granules en récipient unidose**

Sans objet.

Si vous avez d’autres questions sur l’utilisation de ce médicament, demandez plus d’informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Comme tous les médicaments, HOMÉOMUNYL, granules en récipient unidose 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 HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose ?**

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 la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.

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 HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose ?**

La substance active est :

Influenzinum 9 CH..... 0.01 ml

Les autres composants sont : Saccharose, lactose.

**Qu’est-ce que HOMEOMUNYL, granules en récipient unidose et contenu de l’emballage extérieur**

HOMÉOMUNYL se présente sous forme de granules en récipient unidose. Une boîte contient 4 récipients unidose.

**Titulaire de l’autorisation de mise sur le marché**

**BOIRON**

2 AVENUE DE L’OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

**Exploitant de l’autorisation de mise sur le marché**

**BOIRON**

2 AVENUE DE L’OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

**Fabricant**

**BOIRON**

2 AVENUE DE L’OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
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).