



WELEDA

Neurodoron[®], comprimé

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 2 semaines de traitement.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE NEURODORON[®], comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

NEURODORON[®], comprimé est un médicament traditionnellement utilisé en cas de fatigue nerveuse, due à un état de stress ou de surmenage notamment intellectuel. La fatigue nerveuse peut être accompagnée d'anxiété, de nervosité, d'humeur dépressive passagère, de difficulté de concentration, de maux de tête ou de troubles fonctionnels circulatoires (chute de tension, vertiges...).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NEURODORON[®], comprimé ?

Ne prenez jamais NEURODORON[®], comprimé :

- Chez l'enfant de moins de 12 ans.
- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NEURODORON[®], comprimé.
- Compte tenu de la présence de la souche SILICEA dans la formule, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'otite ou de sinusite sans avis médical.

Enfants

Ce médicament est destiné à l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

Autres médicaments et NEURODORON[®], comprimé

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

NEURODORON[®], comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Grossesse et allaitement

En l'absence de données expérimentales et cliniques, et par mesure de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

NEURODORON[®], comprimé contient du lactose.

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

3. COMMENT PRENDRE NEURODORON[®], comprimé ?

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

Réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

Adultes et enfants à partir de 12 ans : 1 comprimé 3 à 4 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Laisser fondre le comprimé dans la bouche ou l'avaler avec un peu d'eau, de préférence en dehors des repas.

Espacez les prises dès amélioration et cessez les prises dès la disparition des symptômes.

La durée du traitement ne doit pas dépasser 4 semaines. Au-delà, un avis médical est nécessaire.

Utilisation chez les enfants :

NEURODORON®, comprimé est réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

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, 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

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

5. COMMENT CONSERVER NEURODORON®, comprimé ?

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'emballage et la plaquette. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite 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 NEURODORON®, comprimé

• Les substances actives sont :

Aurum metallicum 10DH ¹	83,3 mg
Ferrum sulfuricum – Silicea 2DH ^{1,2}	8,3 mg
Kalium phosphoricum 6DH	83,3 mg

Pour un comprimé de 250 mg

¹Souches répondant à la Pharmacopée Homéopathique Allemande.

²La substance active Ferrum sulfuricum - Silicea 2DH contient 0,64 % de Ferrum sulfuricum et 0,16 % de Silicea.

• Les excipients sont :

Lactose monohydraté, amidon de blé, béhénate de calcium.

Miel et vin (excipient de fabrication de la souche Ferrum sulfuricum-Silicea)

Qu'est-ce que NEURODORON®, comprimé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimés blancs, ronds, avec une lettre W gravée sur une des faces. Il est conditionné dans une boîte contenant 80 comprimés, sous plaquettes thermoformées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE WELEDA SA

9, rue Eugène Jung
68330 HUNINGUE
FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE WELEDA SA

9, rue Eugène Jung
68330 HUNINGUE
FRANCE

Fabricant

WELEDA AG

MÖHLERSTRASSE 3-5
D-73525 SCHWÄBISCH GMÜND
GERMANY

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : mai 2019

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

La notice en braille ou en caractères agrandis est disponible gratuitement en appelant le numéro vert HandicapZéro : 0800 39 39 51 ou sur le site : www.handicapzero.org



CONSIGNE POUVANT VARIER LOCALEMENT > WWW.CONSIGNESDETRIFR