

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 21/11/2008

Dénomination du médicament

DIARALIA, comprimé

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 3 jours, consultez un médecin

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIARALIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIARALIA, comprimé ?
 3. COMMENT PRENDRE DIARALIA, comprimé ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER DIARALIA, comprimé ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE DIARALIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Sans objet.

Indications thérapeutiques

DIARALIA, comprimé est un médicament homéopathique réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans traditionnellement utilisé dans le traitement de courte durée des diarrhées aiguës passagères.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIARALIA, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais DIARALIA, comprimé chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route lié à la forme pharmaceutique.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec DIARALIA, comprimé:

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de vomissement, fièvre importante, sang dans les selles.

Toute diarrhée importante expose au risque de déshydratation nécessitant une réhydratation appropriée.

Si la diarrhée persiste au-delà de 3 jours, une consultation médicale s'impose.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares)

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Grossesse

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

Allaitement

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

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Liste des excipients à effet notoire:saccharose, lactose.

3. COMMENT PRENDRE DIARALIA, comprimé ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

1 comprimé à sucer, 4 à 6 fois par jour, pour un traitement de 3 jours maximum.

Cesser le traitement dès la disparition des symptômes.

Voie orale.

Comprimé à sucer.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de DIARALIA, comprimé que vous n'auriez dû:

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre DIARALIA, comprimé:

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

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, DIARALIA, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER DIARALIA, comprimé ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Date de péremption

Ne pas utiliser DIARALIA, comprimé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient DIARALIA, comprimé ?

Les substances actives sont:

Arsenicum album 9 CH

..... 1 mg

China rubra 5 CH

..... 1 mg

Podophyllum peltatum 9 CH

..... 1 mg

Pour un comprimé.

Les autres composants sont:

Saccharose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que DIARALIA, comprimé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé.

Boîte de 40 comprimés.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

BOIRON SA

20, rue de la Libération

69110 Sainte Foy Lès Lyon

Exploitant

BOIRON SA

20 rue de la Libération

69110 SAINTE FOY LES LYON

FRANCE

Fabricant

LABORATOIRES BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 MESSIMY

FRANCE

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

Sans objet.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

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

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.