

**Dénomination du médicament**

**ACODORON, solution injectable**

**Encadré**

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE ACODORON, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Sans objet.

ACODORON, solution injectable est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé, en deuxième intention après avis médical, dans les douleurs névralgiques aiguës, chroniques ou récidivantes

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ACODORON, solution injectable ?**

**N'utilisez jamais ACODORON, solution injectable :**

- si vous êtes allergique à la substance active 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 ou infirmier/ère avant d'utiliser ACODORON, solution injectable.

### **Enfants et adolescents**

Sans objet.

### **Autres médicaments et ACODORON, solution injectable**

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

### **ACODORON, solution injectable avec des aliments et boissons**

Sans objet.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

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

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

### **ACODORON, solution injectable contient du chlorure de sodium et de l'eau pour préparations injectables.**

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose administrée, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

## **3. COMMENT UTILISER ACODORON, solution injectable ?**

Médicament réservé à l'adulte.

Traitement en aigu : 1 injection sous-cutanée tous les jours pendant 1 semaine.

Traitement en chronique : 1 injection sous-cutanée tous les 2 jours pendant un mois.

Voie injectable sous-cutanée.

Tenir le corps de l'ampoule à la verticale et saisir la tête entre le pouce et l'index au niveau du point rouge. Une pression par effet levier permet de casser l'ampoule au niveau de l'étranglement. Le contenu de l'ampoule est prélevé en une fois au moyen d'une seringue stérile munie d'une aiguille stérile. L'air est chassé de la seringue. L'injection se fait en sous-cutanée dans des conditions d'aseptie adéquates.

### **Si vous avez utilisé plus d'ACODORON, solution injectable que vous n'auriez dû**

Sans objet.

### **Si vous oubliez d'utiliser ACODORON, solution injectable**

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

### **Si vous arrêtez d'utiliser ACODORON, solution injectable**

Sans objet.

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

## 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 ou à votre infirmier/ère. 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 ACODORON, solution injectable ?

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 et l'ampoule. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation avant ouverture de l'ampoule.

A utiliser immédiatement après ouverture de l'ampoule.

Ne pas conserver l'ampoule après ouverture.

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 ACODORON, solution injectable

- La substance active est :

Aconitum napellus 30 DH..... q.s.p une ampoule de 1 ml

- Les autres composants sont :

Chlorure de sodium, eau pour préparations injectables, utilisés pour la dilution finale.

**Qu'est-ce que ACODORON, solution injectable et contenu de l'emballage extérieur**

L'emballage contient 7 ampoules de 1 ml d'ACODORON, solution injectable.

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

**LABORATOIRE WELEDA**

9 RUE EUGENE JUNG

68330 HUNINGUE

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

**LABORATOIRE WELEDA**

9 RUE EUGENE JUNG

68330 HUNINGUE

**Fabricant**

WELEDA AG

MÖHLERSTRASSE 3-5

73525 SCHWÄBISCH GMÜND

ALLEMAGNE

**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).