

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

GASTROCYNESINE, comprimidos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Para um comprimido de 300 mg:

ABIES NIGRA 4 CH
CARBO VEGETABILIS 4 CH
NUX VOMICA 4 CH
ROBINIA PSEUDO ACACIA 4 CH

em partes iguais.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1. Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente indicado em indisposição após as refeições: ardência e peso gástrico, sonolência, regurgitações.

4.2. Posologia e modo de administração

Via oral.

Adultos e crianças:

1 a 2 comprimidos, um quarto de hora antes das refeições. Se necessário, repita a administração após as refeições.

Deixe os comprimidos dissolverem-se lentamente na boca.

4.3. Contra-indicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer outro componente de GASTROCYNESINE, comprimidos.

4.4. Advertências e precauções especiais de utilização

Para crianças com menos de um ano: esmague o comprimido e dissolva-o em água antes de administrar.

Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à frutose, malabsorção de glucose-galactose ou insuficiência de sacarase-isomaltase não devem tomar este medicamento.

Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento.

4.5. Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não aplicável.

4.6. Gravidez e aleitamento

Não aplicável.

4.7. Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não relevante.

4.8. Efeitos indesejáveis

Não aplicável.

4.9. Sobredosagem

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propriedades farmacodinâmicas

Classificação ATC: V03AX

Classificação farmacoterapêutica: 6 – Aparelho digestivo

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

5.2. Propriedades farmacocinéticas

Não aplicável.

5.3. Dados de segurança pré-clínica

Não relevantes.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista dos excipientes

Sacarose, lactose, estearato de magnésio

6.2. Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3. Prazo de validade

5 anos.

6.4. Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

6.5. Natureza e conteúdo do recipiente

60 comprimidos em blisters (PVC/Alumínio).

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/AAAA}

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

{MM/AAAA}