

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

HOMEÓGENE 9, comprimidos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Para um comprimido de 200 mg:

Mercurius solubilis Hahnemannii 3 CH	0,667 mg
Pulsatilla 3 CH	0,667 mg
Spongia tosta 3 CH	0,667 mg
Bryonia 3 CH	0,667 mg
Bromum 3 CH	0,667 mg
Atropa belladonna 3 CH	0,667 mg
Phytolacca decandra 3 CH	0,667 mg
Arum triphyllum 3 CH	0,667 mg
Arnica montana 3 CH	0,667 mg

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado no tratamento de dores de garganta, laringites, rouquidão.

4.2 Posologia e modo de administração

Via oral.

Adultos e crianças a partir de 2 anos:
2 comprimidos 4 vezes ao dia.

Para crianças com menos de 6 anos: esmague o comprimido e dissolva-o em água antes de administrar.

4.3 Contra-indicações

Hipersensibilidade às substâncias activas ou a qualquer outro componente de HOMEÓGENE 9, comprimidos.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

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

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interacção

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

Grupo farmacoterapêutico: medicamento homeopático, código ATC: R07 A X

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, acacia, talco, 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

APROVADO EM
24-03-2009
INFARMED

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE
INTRODUÇÃO NO MERCADO

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO