

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

OSCILLOCOCCINUM, glóbulos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Para um recipiente unidose de 1 g de glóbulos:

Anas barbariae, hepatitis et cordis extractum 200K 0,01 ml

Lista completa de excipientes, ver seção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Glóbulos.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado no alívio de estados gripais e dos sintomas decorrentes tais como febre, dores de cabeça, arrepios, dores musculares e afins.

4.2 Posologia e modo de administração

Via oral.

Adultos e crianças

A dosagem deve ser ajustada de acordo com a fase da doença:

- Prevenção: uma dose semanal durante o período de exposição à gripe.
- Estado gripal no início: uma dose de imediato. Repetir duas a três vezes com 6 horas de intervalo.
- Estado gripal declarado: uma dose de manhã e à noite durante 1-3 dias.

Na persistência dos sintomas para além dos 3 dias, deverá consultar o seu médico.

Coloque a totalidade do conteúdo do recipiente debaixo da língua e deixe dissolver.

4.3 Contra-indicações

Não aplicável.

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.

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

Grupo farmacoterapêutico: medicamento homeopático, código ATC: V03A 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, lactose.

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

Recipiente de polipropileno com rolha de polietileno.
Caixa de seis ou trinta recipientes unidos de 1 g de glóbulos.
É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

5112834 – Embalagem de 6 unidades
5495205 – Embalagem de 30 unidades

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

16/06/2008

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO