

Texto de Bula para o Paciente – Nux vomica - Solução injetável

Nux vomica Homaccord
Strychnos nux vomica D4 + ASSOCIAÇÃO

Medicamento Antihomotóxico.

APRESENTAÇÃO

Solução injetável — Cartucho com 10 ampolas de 1,1 ml cada.

VIA PARENTERAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

1 ampola de 1,1 ml contém: 2,2 mg de Strychnos nux vomica D4 dil.; 2,2 mg de Strychnos nux vomica D10 dil.; 2,2 mg de Strychnos nux vomica D15 dil.; 2,2 mg de Strychnos nux vomica D30 dil.; 2,2 mg de Strychnos nux vomica D200 dil.; 2,2 mg de Strychnos nux vomica D1000 dil.; 2,2 mg de Bryonia D4 dil.; 2,2 mg de Bryonia D6 dil.; 2,2 mg de Bryonia D10 dil.; 2,2 mg de Bryonia D15 dil.; 2,2 mg de Bryonia D30 dil.; 2,2 mg de Bryonia D200 dil.; 2,2 mg de Bryonia D1000 dil.; 3,3 mg de Lycopodium clavatum D5 dil.; 3,3 mg de Lycopodium clavatum D10 dil.; 3,3 mg de Lycopodium clavatum D30 dil.; 3,3 mg de Lycopodium clavatum D200 dil.; 3,3 mg de Lycopodium clavatum D1000 dil.; 3,3 mg de Colocynthis D5 dil.; 3,3 mg de Colocynthis D10 dil.; 3,3 mg de Colocynthis D30 dil. e 3,3 mg de Colocynthis D200 dil.; em solução isotônica (10,2 mg de cloreto de sódio e água para injetável q.s.p.).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Nux vomica-Homaccord é indicado nos casos de distúrbios funcionais das regiões: hepática e gastro-intestinais; no meteorismo; e nos distúrbios depois do consumo de álcool, de café ou de nicotina.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A aplicação do medicamento antihomotóxico atende aos princípios da Homotoxicologia. Esta terapêutica considera as enfermidades como a expressão de uma resposta defensiva do organismo contra as toxinas produzidas pelo organismo, ou ingeridas, ou inaladas, ou o resultado de danos tóxicos que o organismo tenta compensar, com a finalidade de restabelecer dentro do possível o equilíbrio biológico. Este novo conceito de tratamento nasceu na terapêutica homeopática a qual está embasada no princípio da similitude, na lei de cura e na patogenia das substâncias medicamentosas descritas nas Matérias Médicas Homeopáticas, bem como, nos conceitos da imunologia.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Nux vomica Homaccord é contra-indicado às pessoas com alergia aos componentes da fórmula.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica, ou do cirurgião-dentista.

Durante a lactação não use este medicamento sem orientação do seu médico.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Informe seu médico ou cirurgião-dentista sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve guardar este medicamento, sempre na embalagem original, em local seco e à temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), longe de qualquer tipo de fonte de calor e, ou umidade.

Este medicamento tem validade de 60 meses.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Texto de Bula para o Paciente – Nux vomica - Solução injetável

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

Proteger da luz solar e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de microondas, aparelho celular, televisão, etc.

Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

A solução injetável de Nux vomica Homaccord é incolor, límpida e inodora.

Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se você poderá utilizá-lo.

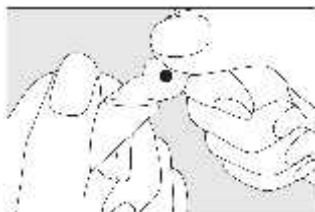
Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é de uso parenteral

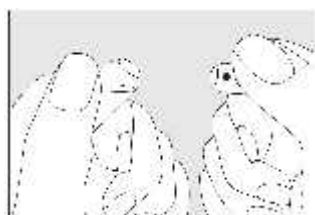
Adultos e crianças: aplicar 1 ampola (i.v., i.m. ou s.c.) por dia. Nas crises crônicas, aplicar 1 ampola (i.v., i.m. ou s.c.) de 1 a 3 vezes por semana, ou conforme a orientação do seu médico. Reduzir a aplicação do medicamento, assim, que for observada a melhora dos sintomas.

Como abrir a ampola:



Ponto colorido para cima!

Fazer o líquido eventualmente contido na parte superior da ampola passar para a parte inferior por meio de movimentos circulares ou pequenos golpes de dedo.



Ponto colorido para cima!

Segurando firmemente o corpo da ampola numa mão, aplicar com a outra uma força sobre a parte superior, em direção contrária ao ponto (ou seja, para baixo), até o rompimento do gargalo da ampola.

Mantenha sempre a dose e a frequência indicadas pelo prescritor.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Caso os sintomas persistam por mais de 2 dias ou se agravem, suspenda o uso do medicamento e entre em contato com o seu médico ou cirurgião-dentista.

Informe ao seu médico ou cirurgião dentista o aparecimento de sintomas novos, agravação de sintomas atuais ou retorno de sintomas antigos, pois pode significar uma reação ao medicamento, que pode requerer uma nova orientação do prescritor.

O uso inadequado do medicamento pode mascarar ou agravar sintomas.

Consulte um clínico regularmente. Ele avaliará corretamente a evolução do tratamento. Siga corretamente suas orientações.

O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça-se de tomar o medicamento, não duplique a quantidade de medicamento na próxima tomada.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

A conduta nos casos de ingestão acidental e, ou ingestão acima da dose sugerida, ou prescrita, é observar o surgimento de alguma manifestação clínica, tais como: tontura, enjôo, náuseas e dor de cabeça e, caso isto aconteça, suspenda o uso do medicamento e procure o seu médico, ou o farmacêutico.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

Venda sob prescrição médica.

MS: 1.6198.0003.002-2

Farmacêutico responsável: Wilton Adão CRF-PR nº 30.165.

Fabricado por: Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 – Baden-Baden, Alemanha.

Importado e distribuído por:

Heel do Brasil Biomédica Ltda.

Avenida Santos Dumont, 1100 3º andar

83403-500 – Colombo – PR

CNPJ: 05.994.539/0001-27

SAC: 0800-7709000

www.heel.com.br

- Heel

