

ERYSIDORON 1

(Apis mellifica D3, Atropa belladonna D3)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Solução Oral
0,50 mL

Glóbulos
40,0 mg + 40,0 mg

Erysidoron 1

Apis mellifica D3, Atropa belladonna D3

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Erysidoron 1 - Apis mellifica, Atropa belladonna

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÕES

Solução oral de Apis mellifica D3, Atropa belladonna D3

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 50 mL

Glóbulos de Apis mellifica D3, Atropa belladonna D3

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 20 gramas

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 1 mL de solução oral contém:

Apis mellifica D3 0,50 mL

Atropa belladonna D3 0,50 mL

Gradação alcoólica: 34,5%.

Cada 1 mL de **Erysidoron 1** solução oral equivale a 20 gotas e contém 945 mg do produto.

Cada grama de glóbulos contém:

Apis mellifica D3 40,0 mg

Atropa belladonna D3 40,0 mg

Glóbulos inertes nº 5 1,0 g

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS

De acordo com os conhecimentos antroposóficos em relação ao ser humano e à natureza, **Erysidoron 1** é indicado no tratamento auxiliar dos processos inflamatórios agudos, geralmente febris, como otite, laringite, irritação da traqueia, coriza com tosse, inflamação aguda da garganta, das amídalas e erisipela.

Ao estudarmos a matéria médica dos componentes do **Erysidoron 1**, observamos o seguinte:

- Apis mellifica: indicado para febre, inflamações agudas com edema, otite, laringite, irritação da traqueia, tosse, erisipela, uretrite, anexite, abscessos, sinovite, glomerulonefrite aguda.

- Atropa belladonna: indicada para processos inflamatórios agudos de instalação brusca e violenta, febris, com calor local, vermelhidão, ardor, edema e dor.

Para otalgias, coriza com tosse, odontalgias, inflamação aguda da garganta, amídalas e úvula, parotidite aguda, gastralgias, mastite, erisipela.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As indicações terapêuticas deste medicamento foram definidas conforme dados publicados na literatura homeopática, antroposófica ou anti-homotóxica.

Este medicamento não foi submetido a estudos clínicos para comprovação de eficácia.

Ao processo de diluição seguido de agitação ritmada, damos o nome de dinamização.

Os medicamentos antroposóficos são produzidos a partir de substâncias naturais dos reinos mineral, vegetal e animal que, em função da relação evolutiva, estão em direta ligação com o ser humano sadio e doente.

As relações primordiais entre ser humano e natureza podem ser desenvolvidas através de processos farmacêuticos até uma relação terapêutica. Isto resulta, por um lado, da compreensão dos processos

patológicos no ser humano e por outro lado, do reconhecimento dos correspondentes processos da natureza, de acordo com os princípios antroposóficos.

O medicamento antroposófico pode agir, de acordo com sua composição, de três modos: (1) estimulando um processo contrário à doença; (2) agindo sinergicamente de modo correspondente à atividade geradora da doença e provocando uma reação contrária maior do organismo no sentido da cura; (3) proporcionando um modelo orientador para o órgão ou sistema doente levando a sua atividade sadia.

Erysidoron 1, como um medicamento produzido e indicado de acordo com o conhecimento antroposófico, age em primeira linha pelo estímulo das forças autocurativas do organismo e serve para a harmonização de distúrbios da saúde acima relacionados.

CONTRAINDICAÇÃO

O produto é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

O produto é contraindicado para pessoas alérgicas à picada de abelha. Pacientes com glaucoma podem sofrer um agravamento desta condição pelo uso de Atropa belladonna, assim como homens com hiperplasia prostática benigna que ficam mais susceptíveis à retenção urinária.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Pacientes com glaucoma podem sofrer um agravamento desta condição pelo uso de Atropa belladonna, assim como homens com hiperplasia prostática benigna que ficam mais susceptíveis à retenção urinária.

O produto é contraindicado para pessoas alérgicas à picada de abelha.

Além disso, até o momento, não foi relatada a necessidade de outras precauções, se administrado conforme a posologia sugerida.

Atenção diabéticos: Erysidoron 1 glóbulos contém SACAROSE.

Atenção: Erysidoron 1 solução oral contém ÁLCOOL.

Teor alcoólico: 34,5%.

Gravidez e lactação: este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Pacientes idosos: não existem advertências ou recomendações especiais sobre o uso do produto por pacientes idosos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento não houve relatos de interações medicamentosas.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Antes e depois da abertura da embalagem, o produto deve ser armazenado à temperatura ambiente (15 - 30°C), em local seco e protegido da luz solar e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: televisão, forno de micro-ondas, computador, raios X, aparelho celular, caixa acústica, etc.

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

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Prazo de validade deste medicamento: 24 meses.

Erysidoron 1 solução oral é uma solução hidroalcoólica límpida e transparente, levemente amarelada;

Erysidoron 1 glóbulos são grãos esféricos, homogêneos, regulares e consistentes, levemente amarelados.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Solução oral

Crianças até 12 anos: tomar 5 a 10 gotas, inicialmente de 15 em 15 minutos na primeira hora, depois de 30 em 30 minutos por mais duas horas, e a seguir de hora em hora, espaçando conforme a melhora dos sintomas, até 4 em 4 horas. Manter por pelo menos 7 dias, ou conforme orientação médica.

Adultos e crianças maiores de 12 anos: tomar 15 a 20 gotas, inicialmente de 15 em 15 minutos na primeira hora, depois de 30 em 30 minutos por mais duas horas, e a seguir de hora em hora, espaçando conforme a melhora dos sintomas, até 4 em 4 horas. Manter por pelo menos 7 dias, ou conforme orientação médica.

Aplicar as gotas diretamente na boca, ou em um copo com água.

Glóbulos

Crianças até 12 anos: tomar 2 a 6 glóbulos, inicialmente de 15 em 15 minutos na primeira hora, depois de 30 em 30 minutos por mais duas horas, e a seguir de hora em hora, espaçando conforme a melhora dos sintomas, até 4 em 4 horas. Manter por pelo menos 7 dias, ou conforme orientação médica.

Adultos e crianças maiores de 12 anos: tomar 9 a 12 glóbulos, inicialmente de 15 em 15 minutos na primeira hora, depois de 30 em 30 minutos por mais duas horas, e a seguir de hora em hora, espaçando conforme a melhora dos sintomas, até 4 em 4 horas. Manter por pelo menos 7 dias, ou conforme orientação médica.

Os glóbulos podem ser engolidos com água ou dissolvidos na boca.

Mantenha sempre a dose e a frequência de uso indicadas pelo prescritor ou o modo de usar sugerido nesta bula. Não desaparecendo os sintomas em até 7 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

REAÇÕES ADVERSAS

Até o momento, não foi relatado nenhum caso de reação adversa durante a sua utilização; caso ocorra, suspenda a administração do produto e procure orientação médica. Informe ao seu prescritor o aparecimento de reações indesejáveis.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no portal da Anvisa.

SUPERDOSE

Até o momento, não foram relatados ou verificados casos de superdosagem durante o tratamento com o produto. Entretanto, caso ocorra ingestão acidental excessiva, deve-se procurar um serviço médico ou entrar em contato com um médico.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

CLARKE, J. H. - A Dictionary of Practical Materia Medica. - New Delhi: Jain, Repr. 1985.

VIJNOVSKY, B.- Tratado de Matéria Médica (vol I, II e III) - São Paulo: Ed. Organon, 2003.

BOERICKE, W. - Manual de Matéria Médica Homeopática - Tomo II - São Paulo: Robe Editorial, 2003.

VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA

Erysidoron 1 Solução Oral - MS 1.0061.0017.007-7

Erysidoron 1 Glóbulos - MS 1.0061.0017.004-8

Farm. Resp.: Luciano Roberto Lopes - CRF-SP 59244

Fabricado, embalado e distribuído por:

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda.

Rua Brig. Henrique Fontenelle, 33

CEP 05125-000 - São Paulo - SP

CNPJ 56.992.217/0001-80 - Indústria Brasileira

S.A.C. 0800 055 32 66

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.



ME8363LH3-02

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
20/04/2023	N.A.	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VPS	(0,5 + 0,5) ML/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 50ML (40 + 40) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G
15/03/2022	1112501/22-3	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VPS	(0,5 + 0,5) ML/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 50ML (40 + 40) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G
28/06/2021	2501054/21-1	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Inclusão inicial de texto de bula	VPS	(0,5 + 0,5) ML/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 50ML (40 + 40) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G