

INFLUDORON
(Ferrum phosphoricum D6, Aconitum napellus D4, Bryonia alba D2,
Eucalyptus globulus D2, Eupatorium perfoliatum D2)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Glóbulos
16,0 mg + 16,0 mg + 16,0 mg + 16,0 mg + 16,0 mg

Infludoron

Ferrum phosphoricum D6, Aconitum napellus D4, Bryonia alba D2, Eucalyptus globulus D2, Eupatorium perfoliatum D2

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Infludoron - Ferrum phosphoricum, Aconitum napellus, Bryonia alba, Eucalyptus globulus, Eupatorium perfoliatum.

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÃO

Glóbulos de Ferrum phosphoricum D6, Aconitum napellus D4, Bryonia alba D2, Eucalyptus globulus D2, Eupatorium perfoliatum D2.

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 20 g.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 1 g de **Infludoron** contém:

Ferrum phosphoricum D6	16,0 mg
Aconitum napellus D4	16,0 mg
Bryonia alba D2	16,0 mg
Eucalyptus globulus D2	16,0 mg
Eupatorium perfoliatum D2	16,0 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, **Infludoron** atua como auxiliar no tratamento de gripes e resfriados, enfermidades inflamatórias agudas do sistema respiratório, predisposição a resfriar-se, coriza aquosa com obstrução nasal, cefaleia congestiva com febre, prostração durante a gripe e dengue.

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

- Ferrum phosphoricum: indicado como auxiliar no tratamento de: resfriados, início das enfermidades inflamatórias febris, período congestivo, predisposição a resfriar-se, primeira etapa das enfermidades inflamatórias agudas do sistema respiratório, febris ou não, cefaleia congestiva, cefaleia em crianças, congestão da mucosa nasal, garganta inflamada, tosse seca, espasmódica e dolorosa, olhos inflamados e com ardência e otalgia.
- Aconitum napellus: indicado como auxiliar no tratamento de: transtornos inflamatórios agudos, geralmente febris, após exposição ao ar frio e seco, como auxiliar no tratamento de cefaleia com coriza, inflamação dos olhos, garganta e úvula vermelhas e dolorosas, irritação laringea e tosse ocasionadas pelo ar frio e seco, tendência a se resfriar.
- Bryonia alba: indicada como auxiliar no tratamento de: inflamações das membranas mucosas e serosas, especialmente exsudativas, congestão cefálica, inflamação congestiva e dolorosa dos olhos, otalgia, coriza com febre, catarro nasal espesso e amarelado, mucosidade traqueal, roncos, laringite.
- Eucalyptus globulus: indicado como auxiliar no tratamento de: gripe e suas sequelas, mesmo como preventivo, cefaleia congestiva com febre, coriza aquosa com obstrução, face congestionada, ardor na garganta, expectoração de mucosidades brancas, espessas, espumosas.
- Eupatorium perfoliatum: indicado como auxiliar no tratamento de: gripe, com dores pelo corpo nos membros, nos ossos e músculos, auxiliar no tratamento de rouquidão, tosse catarral, febre e calafrios, prostração durante a gripe, dengue.

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.

Infludoron, como um medicamento produzido e indicado de acordo com o conhecimento antroposófico, age em primeira linha por meio do 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.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Até o momento, não foi relatada a necessidade de precaução, se administrado conforme a posologia sugerida. As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias não sugeridas por esta bula pode envolver risco e deve estar sob a responsabilidade do prescritor. Caso haja esquecimento de dose, não duplicar a dose subsequente.

Atenção diabéticos: este medicamento contém SACAROSE.

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 do medicamento: 24 meses.

Infludoron são grãos brancos, esféricos, homogêneos, regulares e consistentes.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. 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 poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Crianças: 3 a 6 glóbulos de 2 em 2 horas, por via oral. Após 2 dias passar para 3 em 3 horas por mais 2 dias e depois de 4 em 4 horas por mais 2 dias. A posologia poderá ser alterada a critério médico.

Adultos: 9 a 12 glóbulos de 2 em 2 horas, por via oral. Após 2 dias passar para 3 em 3 horas por mais 2 dias e depois de 4 em 4 horas por mais 2 dias. A posologia poderá ser alterada a critério médico.

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

Ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. Caso ocorram, suspenda o uso do medicamento.

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

CAIRO, N. - Guia de Medicina Homeopática - São Paulo: Livraria Teixeira , 21ª ed.,1991

CLARKE, J. H. - *A Dictionary of Practical Materia Medica* - New Delhi: B. Jain, 1976

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

VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA

Infludoron glóbulos 20 g - MS 1.0061.0042.001-9

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.



ME8639LH3-02

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
08/05/2023	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	(16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G
03/02/2022	0430677/22-7	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	(16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G
24/06/2021	2451031/21-2	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	(16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0 + 16,0) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20 G