

Prospecto: información para el paciente

Viburcol Solución oral

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico, farmacéutico o enfermero.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora.

Contenido del prospecto

1. Qué es Viburcol Solución oral y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Viburcol Solución oral
3. Cómo tomar Viburcol Solución oral
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Viburcol Solución oral
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Viburcol Solución oral y para qué se utiliza

Medicamento homeopático sin indicaciones terapéuticas aprobadas. Autorizado mediante registro simplificado especial, en el que se garantiza su calidad farmacéutica y su inocuidad, sin que sea necesario presentar datos de eficacia (Directiva 2001/83/CE). Consulte con un profesional sanitario antes de empezar a tomarlo y acuda al médico si los síntomas persisten.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Viburcol Solución oral

No tome Viburcol Solución oral

Si es alérgico a los principios activos o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar este medicamento. Si los síntomas persisten o se agravan durante la utilización de este medicamento, se deberá consultar con su médico o farmacéutico.

Otros medicamentos y Viburcol Solución oral

No se han descrito interacciones con otros medicamentos.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluidos los que no requieren prescripción médica.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Viburcol Solución oral contiene cloruro de sodio,

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1 mmol) por unidad de dosis, esto es, esencialmente “exento de sodio”.

Viburcol Solución oral contiene etanol

Este medicamento contiene 0,6 mg de alcohol (etanol) por envase unidosis (0,06% m/m).

La cantidad en un envase unidosis de este medicamento es equivalente a menos de 1 ml de cerveza o 1 ml de vino.

La pequeña cantidad de alcohol que contiene este medicamento no produce ningún efecto perceptible.

Viburcol Solución oral contiene lactosa

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Viburcol Solución oral

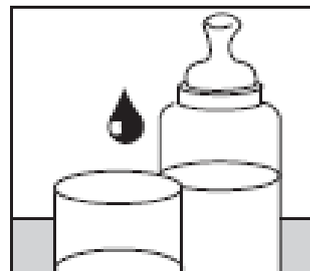
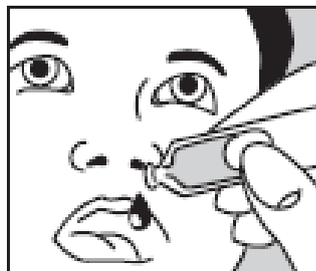
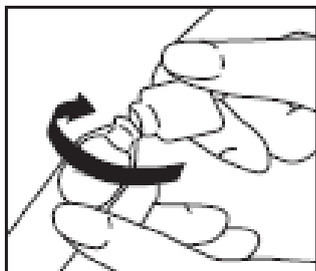
Vía oral.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Instrucciones de uso:

- Los envases unidosis están destinados a un uso.

- No abra el envase unidosis hasta justo antes de ser utilizada.
- Separe un envase unidosis girando y tirando de él. Gire para abrir el tapón evitando tocar la abertura.
- Instile el número prescrito de gotas preferiblemente debajo de la lengua.



Dosificación estándar:

Adultos y niños de 12 años o más: 1 envase unidosis 3 veces al día.

Si bien no se han realizado estudios que avalen la posología pediátrica, la dosis recomendada es:

Niños por debajo de 2 años: 6 gotas 3 veces al día.

Niños entre 2-5 años: 9 gotas 3 veces al día.

Niños entre 6-11 años: 12 gotas 3 veces al día.

Dosificación aguda o inicial:

Adultos y niños de 12 años o más: 1 envase unidosis cada ½-1 hora, hasta 12 veces al día.

Si bien no se han realizado estudios que avalen la posología pediátrica, la dosis recomendada es:

Niños por debajo de 2 años: 6 gotas cada ½-1 hora, hasta 12 veces al día.

Niños entre 2-5 años: 9 gotas cada ½-1 hora, hasta 12 veces al día.

Niños entre 6-11 años: 12 gotas cada ½-1 hora, hasta 12 veces al día.

Si toma más Viburcol Solución oral del que debe, hable con su médico o farmacéutico y lleve este prospecto con usted. También puede llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20.

Si olvidó tomar Viburcol Solución oral

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Viburcol Solución oral

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja o en el envase unidosis después de CAD/ Exp. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Una vez abierto el sobre utilizar las unidosis antes de 6 meses. Una vez abierto el envase unidosis, uso inmediato.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües, ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Viburcol Solución oral

Cada envase unidosis con 1 ml de solución oral contiene:

- Los principios activos son Belladonna D6 11 mg, Chamomilla D4 25 mg, Dulcamara D6 25 mg, Plantago D4 25 mg, Pulsatilla D6 50 mg, Calcium carbonicum Hahnemanni D8 75 mg.

- Los demás componentes (excipientes) son agua para preparaciones inyectables, cloruro de sodio, etanol y lactosa.

Aspecto del producto y contenido del envase

Viburcol Solución oral es una solución oral transparente e incolora.

Viburcol Solución oral se presenta en caja de cartón conteniendo 15 envases unidos de polietileno de 1,1 ml, empaquetados en 3 sobres de PET/ALU/PE con 5 envases unidos cada uno.

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Heel España, S.A.U.

Calle Madroño, s/n

28770 Colmenar Viejo (Madrid)

Teléfono: 918473910

Fax: 918463614

consulta@heel.es

Responsable de la fabricación:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Baden-Baden, Alemania

Fecha de la última revisión de este prospecto: 01/2023

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (<http://www.aemps.gob.es/>).