



1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: AVENOC pomada. **2. COMPOSICIÓN de AVENOC pomada:** Ficaria verna TM 0,01 g, Paeonia officinalis TM 0,01 g, Adrenalinum 3DH 0,05 g, Amileina clorhidrato 1DH 5,00 g. Excipientes: Vaselina y lanolina c.s.p. 100 g. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** Pomada, tubo de 30 g. **4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 Indicaciones terapéuticas:** Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado para el tratamiento de las hemorroides que se manifiestan por crisis dolorosas, prurito y pequeños sangrados. **4.2 Posología y forma de administración de AVENOC pomada:** Aplicar la pomada de 3 a 4 veces al día, después del aseo local de la zona afectada. Seguir el tratamiento algunos días tras la desaparición completa de los síntomas. La aplicación intra-rectal se facilita con la utilización de la cánula que se adjunta. Vía rectal. **4.3 Contraindicaciones:** No debe administrar este medicamento a pacientes con hipersensibilidad a los principios activos o a cualquier otro componente del preparado. **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo:** Es necesario consultar a su médico si no se observa mejoría al cabo de algunos días, particularmente si la crisis se agrava o repite. La administración de este medicamento no dispensa del seguimiento de una higiene ni de una dieta adecuada. **Advertencias sobre excipientes:** Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) porque contiene lanolina. **4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** No se ha descrito. **4.6 Embarazo y lactancia:** No existen estudios específicos en mujeres embarazadas ni durante la lactancia. **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas:** AVENOC pomada no afecta a la capacidad de conducir ni en la utilización de maquinaria. **4.8 Reacciones adversas:** No se han descrito reacciones adversas. Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. **4.9 Sobredosis:** No se ha descrito ningún caso de sobredosificación. **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:** Las propiedades de este medicamento, para las indicaciones propuestas, están descritas en las materias médicas homeopáticas. **6. DATOS FARMACÉUTICOS: 6.1 Lista de excipientes:** Vaselina y lanolina. **6.2 Incompatibilidades:** No se han descrito. **6.3 Periodo de validez:** 5 años. **6.4 Precauciones especiales de conservación:** Mantener a temperatura inferior a 25°C. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. **6.5 Naturaleza y contenido del envase:** Estuche de cartón que contiene un 1 tubo operculado de aluminio recubierto en el interior por un barniz epoxifenólico de 30 g. Presenta un tapón perforador de rosca de polietileno y una cánula rectal. **6.6 Precauciones especiales de eliminación:** Para su eliminación debe utilizarse el Sistema Integrado de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE) **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** Laboratorios Boiron SIH, Avenida Valdelaparra, 27 – 28108 Alcobendas – Madrid. **8. FABRICANTE:** BOIRON - 2 avenue de l'Ouest Lyonnais - 69510 Messimy, FRANCIA **9. AUTORIZACIÓN:** Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición Transitoria 6ª del Real Decreto 1345/2007. **10. CONDICIONES DE DISPENSACIÓN:** Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de Salud. Información reservada a profesionales sanitarios.

Rev: 22/04/2014