

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: GASTROCYNESINE comprimidos. **2. COMPOSICIÓN de GASTROCYNESINE comprimidos:** Abies nigra 4CH 0,625mg, Carbo vegetalis 4CH 0,625mg, Nux vomica 4CH 0,625mg, Robinia pseudo-acacia 4CH 0,625mg. Excipientes: sacarosa (187,5 mg), lactosa (60 mg) y estearato de magnesio c.s.p. 1 comprimido de 0,250g. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** caja de 60 comprimidos. **4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 Indicaciones terapéuticas:** Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado en trastornos digestivos que cursan con pesadez de estómago, somnolencia o regurgitaciones. **4.2 Posología y forma de administración de GASTROCYNESINE comprimidos:** Disolver en la boca 2 comprimidos un cuarto de hora antes de las comidas. Repetir la toma en caso de necesidad después de las comidas. Vía oral. **4.3 Contraindicaciones:** No se han descrito. **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo.** No se han descrito. **Advertencias sobre excipientes:** GASTROCYNESINE comprimidos contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa, no deben tomar este medicamento. GASTROCYNESINE comprimidos contiene sacarosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento. **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:** A la dosis recomendada, GASTROCYNESINE no ejerce ningún efecto sobre la capacidad de conducir vehículos o manejar 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:** Sacarosa, lactosa y estearato de magnesio. **6.2 Incompatibilidades:** No se han descrito. **6.3 Período de validez:** 5 años. **6.4 Precauciones especiales de conservación:** No se precisan condiciones especiales de conservación. **6.5 Naturaleza y contenido del envase:** Estuche de cartón que contiene tres blisters de 20 comprimidos cada uno. **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:** 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: 10/03/2015