

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: HOMEÓGENE 9 comprimidos. **2. COMPOSICIÓN de HOMEÓGENE 9:** Mercurius solubilis 3 CH, Pulsatilla 3 CH, Spongia tosta 3 CH, Bryonia dioica 3 CH, Bromum 3 CH, Belladonna 3 CH, Phytolacca decandra 3 CH, Arum triphyllum 3 CH, Arnica montana 3 CH, a.a. 0,278 mg. Excipientes: sacarosa (187,5 mg), lactosa (60 mg) y estearato de magnesio c.s.p. 1 comprimido de 250 mg. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** Caja de 60 comprimidos. **4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 Indicaciones terapéuticas:** Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado para el tratamiento sintomático de ronqueras, dolores de garganta y laringitis. **4.2 Posología y forma de administración de HOMEÓGENE 9:** Disolver en la boca 2 comprimidos cada hora, espaciando las tomas según vaya mejorando. Vía oral. **4.3 Contraindicaciones:** No se han descrito. **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo.** Este medicamento contiene Pulsatilla 3CH, lo que debe ser tenido en cuenta en caso de otitis o sinusitis **Advertencias sobre excipientes:** HOMEÓGENE 9 contiene sacarosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento. Y deberá tenerse en cuenta en el tratamiento de pacientes con diabetes mellitus. HOMEÓGENE 9 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 **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 HOMEÓGENE 9 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 Periodo de validez:** 5 años. **6.4 Precauciones especiales de conservación:** No precisa condiciones especiales de conservación. 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 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, s.a.- 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: 29/07/2015