

Viburcol

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO: Viburcol Solución oral. **2. COMPOSICIÓN:** 1 envase unidosis de 1ml contiene: Belladonna D6 11 mg; Chamomilla D4, Dulcamara D6, Plantago D4 ana 25 mg; Pulsatilla D6 50 mg; Calcium carbonicum Hahnemanni D8 75 mg. Excipientes: Cloruro de sodio, agua para inyectables. **3. FORMAS FARMACÉUTICAS:** Viburcol Solución oral.

4. DATOS CLÍNICOS:

4.1. Indicaciones Terapéuticas: Medicamento tradicionalmente utilizado en lactantes y niños en caso de intranquilidad con o sin fiebre(por ejemplo durante la dentición o por dolor abdominal leve). Tratamiento sintomático en caso de infecciones banales.

4.2 Posología y Forma de Administración: Vía oral. En general: Adultos y niños a partir de 12 años: 1 envase unidosis 3 veces al día. Menores 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. En casos agudos: Adultos y niños a partir de 12 años: 1 envase unidosis cada ½-1 hora, como máximo 12 veces al día, y después se continúa con la dosis estándar. Menores de 2 años: 6 gotas cada ½-1 hora, como máximo 12 veces al día, y después se continúa con la dosis estándar. Niños entre 2-5 años: 9 gotas cada ½-1 hora, como máximo 12 veces al día, y después se continúa con la dosis estándar. Niños entre 6-11 años: 12 gotas cada ½-1 hora, como máximo 12 veces al día, y después se continúa con la dosis estándar. Para abrir el envase unidosis, girar la parte superior y, para administrar el medicamento, presionar sobre la parte inferior.

4.3. Contraindicaciones: Hipersensibilidad a Chamomilla o a las plantas de la familia de las compuestas.

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo: No exceder la dosis recomendada sin prescripción. Consulte a su médico si los síntomas persisten durante la utilización de este medicamento.

4.5. Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción: No se han descrito.

4.6. Embarazo y lactancia: No se dispone de datos clínicos de este medicamento en el embarazo y la lactancia. No se han descrito efectos tóxicos causados por las diluciones homeopáticas de las sustancias contenidas en este medicamento durante el embarazo y la lactancia. Hasta la fecha no se han notificado efectos adversos.

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: Este medicamento no afecta a la capacidad de conducir ni en la utilización de maquinaria.

4.8. Reacciones adversas: En casos raros pueden aparecer reacciones alérgicas cutáneas.

4.9. Sobredosis: Dada la naturaleza de este medicamento la intoxicación es poco probable.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: Medicamento homeopático.

6. DATOS FARMACÉUTICOS:

6.1. Incompatibilidades: No se han descrito.

6.2. Periodo de validez: 2 años.

6.3. Precauciones especiales de conservación: No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar protegido de la humedad. Mantener el envase perfectamente cerrado. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

6.4. Naturaleza y Contenido del envase: Viburcol Solución Oral: Envase con 15 monodoses de 1 ml de solución oral.

6.5. Precauciones especiales de eliminación, y otras manipulaciones: Para su eliminación debe utilizarse el Sistema Integrado de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE).

6.6. Presentaciones y PVP (IVA): Viburcol Solución Oral envase con 15 monodoses de 1ml: 13,99 €. **6.7. Condiciones de Dispensación:** Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de

Salud. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** Laboratorios Heel España S.A.U. Polígono La Mina, Madroño s/n-28770 Colmenar Viejo-Madrid. **8. AUTORIZACIÓN:** Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición Transitoria sexta del Real Decreto 1345/2007. **9. TEXTO REVISADO:** 10.01.2011. Información reservada a profesionales sanitarios.