

ANSIODORON

(Passiflora alata D1, Valeriana officinalis D1, Avena sativa D1)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Comprimidos

0,333 g + 0,050 g + 0,250 g

Ansiodoron

Passiflora alata D1, Valeriana officinalis D1, Avena sativa D1

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Ansiodoron - Passiflora alata, Valeriana officinalis, Avena sativa.

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÕES - Comprimidos de Passiflora alata D1, Valeriana officinalis D1, Avena sativa D1.

Embalagem - Frasco de vidro âmbar com 40, 80 ou 220 comprimidos.

USO ORAL - USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de **Ansiodoron** contém:

Passiflora alata D1	0,333 g
Valeriana officinalis D1	0,050 g
Avena sativa D1	0,250 g
Excipientes* q.s.p.	1 comprimido

* amido pré-gelatinizado, estearato de magnésio vegetal e lactose monoidratada.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS

Ansiodoron é indicado no tratamento auxiliar da insônia e ansiedade.

Conforme seus componentes:

- Passiflora alata: indicada no tratamento auxiliar dos casos de insônia e ansiedade.
- Valeriana officinalis: indicada no tratamento auxiliar de insônia.
- Avena sativa: indicada no tratamento auxiliar dos quadros de insônia.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As indicações terapêuticas deste medicamento foram definidas conforme dados publicados na literatura homeopática, antroposófica ou anti-homotóxica.

Este medicamento não foi submetido a estudos clínicos para comprovação de eficácia.

Os medicamentos antroposóficos são produzidos a partir de substâncias naturais escolhidas em função de sua relação com determinados processos patológicos no ser humano, de acordo com os princípios da Antroposofia. **Ansiodoron** atua na harmonização dos distúrbios da saúde acima relacionados. De acordo com sua composição, pode agir de três modos: (1) estimulando um processo contrário à doença; (2) agindo sinergicamente de modo correspondente à atividade geradora da doença e provocando uma reação contrária maior do organismo no sentido da cura; (3) proporcionando um modelo orientador para o órgão ou sistema doente restabelecendo sua atividade sadia.

Sendo assim, para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por no mínimo 30 dias.

CONTRAINDICAÇÃO

O produto é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Até o momento, não foi relatada a necessidade de precaução, se administrado conforme a posologia sugerida. As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias não sugeridas por esta bula pode envolver risco e deve estar sob a responsabilidade do prescritor. Caso haja esquecimento de dose, não duplicar a dose subsequente.

Atenção: este medicamento contém LACTOSE.

Gravidez e lactação: este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Pacientes idosos: não existem advertências ou recomendações especiais sobre o uso do produto por pacientes idosos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento não houve relatos de interações medicamentosas.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Antes e depois da abertura da embalagem, o produto deve ser armazenado à temperatura ambiente (15 - 30°C), em local seco e protegido da luz solar e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: televisão, forno de micro-ondas, computador, raios X, aparelho celular, caixa acústica, etc.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Prazo de validade do medicamento: 24 meses a partir da data de fabricação.

Ansiodoron apresenta-se na forma de um comprimido bege, cilíndrico, biconvexo, de consistência sólida e textura granular.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Crianças maiores de 5 anos: 1 comprimido, 1 ou 2 vezes ao dia até melhora dos sintomas ou conforme orientação médica.

Adultos: 1 a 2 comprimidos, 2 vezes ao dia até melhora dos sintomas ou conforme orientação médica.

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros com quantidade suficiente de água para que sejam deglutidos. Os comprimidos também podem ser mastigados.

Para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por no mínimo 30 dias.

Mantenha sempre a dose e a frequência de uso indicadas pelo prescritor ou o modo de usar sugerido nesta bula. Não desaparecendo os sintomas em até 30 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

REAÇÕES ADVERSAS

Em raros casos de hipersensibilidade individual aos componentes, podem ocorrer reações adversas leves, que regredem com a suspensão do tratamento, tais como: dor de cabeça, dor de estômago, agitação, náuseas, diarreia, ou agravamento inicial e passageira dos sintomas. Caso ocorram, suspenda o uso do medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato pelo Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC).

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

SUPERDOSE

Em raros casos de superdosagem durante o tratamento com o produto, foram constatados sintomas como sedação, diminuição da atenção e dos reflexos, que regrediram dentro de 24 horas sem maiores complicações para a saúde do paciente.

Entretanto, caso ocorra ingestão acidental excessiva, deve-se procurar um serviço médico ou entrar em contato com um médico. Informe também a empresa, entrando em contato pelo Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC).

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- BOERICKE, W. - Manual de Matéria Médica Homeopática - Tomo II - São Paulo: Robe Editorial, 2003. 640 p.
- BOTT, V. Medicina Antroposófica, uma Ampliação da Arte de Curar. Vol. 1 e 2. São Paulo: Associação Beneficente Tobias, 1980. 400 p.
- CLARKE, J. H. - A Dictionary of Pratical Materia Medica - New Delhi: B. Jain, 1976. 1636 p.
- MORAES, W. A. - Medicina antroposófica: um paradigma para o século XXI. 2. Ed. - São Paulo: ABMA - Associação Brasileira de Medicina Antroposófica, 2007. 384 p.
- NASCIMENTO, L.C., GARDIN, N.E. - Passiflora alata: Descrição Botânica, Fitoterápica e Antroposófica. Revista Arte Médica Ampliada, Ano 27, N.º 1 e 2, out-inv. 2007. Pg 17-19.
- VIJNOVSKY, B. Tratado de Matéria Médica (vol. I, II e III) - São Paulo: Ed. Organon, 2003

VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Ansiodoron 40 comprimidos - MS 1.0061.0092.003-3

Ansiodoron 80 comprimidos - MS 1.0061.0092.001-7

Ansiodoron 220 comprimidos - MS 1.0061.0092.002-5

Farm. Resp.: Luciano Roberto Lopes - CRF-SP 59244

Fabricado, embalado e distribuído por:

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda.

Rua Brig. Henrique Fontenelle, 33

CEP 05125-000 - São Paulo - SP

Indústria Brasileira - CNPJ 56.992.217/0001-80

S.A.C. 0800 055 32 66

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.



ME4733-02

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/06/2023	N.A.	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VPS	(0,25 + 0,33 +0,05) G/G COM CT FR VD AMB X 40 / 80 / 220
02/12/2021	4740633/21- 3	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VPS	(0,25 + 0,33 +0,05) G/G COM CT FR VD AMB X 40 / 80 / 220
17/06/2021	2348011/21-2	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Inclusão inicial de texto de bula	VPS	(0,25 + 0,33 +0,05) G/G COM CT FR VD AMB X 40 / 80 / 220