

## **Spascupreel®**

Citrullus colocynthis D4 + ASSOCIAÇÃO

### **MEDICAMENTO ANTI-HOMOTÓXICO**

#### **APRESENTAÇÃO**

Comprimidos sublinguais de 301,5 mg – Frasco com 50 comprimidos.

#### **OUTRAS FORMAS FARMACÊUTICAS, VIAS DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÕES**

Solução injetável – Via parenteral - Ampola com 1,1 ml.

#### **VIA ORAL**

#### **USO ADULTO E PEDIÁTRICO**

#### **COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido contém: 30 mg de Citrullus colocynthis D4 trit.; 30 mg de Ammonium bromatum D4 trit.; 30 mg de Atropinum sulfuricum D6 trit.; 30 mg de Veratrum album D6 trit.; 30 mg de Magnesium phosphoricum D6 trit.; 30 mg de Gelsemium sempervirens D6 trit.; 15 mg de Passiflora incarnata D2 trit.; 15 mg de Agaricus D4 trit.; 15 mg de Chamomilla recutita D3 trit.; 15 mg de Cuprum sulfuricum D6 trit.; e 60 mg de Aconitum napellus D6 trit.. Excipientes: estearato de magnésio e lactose.

#### **INFORMAÇÕES TÉCNICAS AO PROFISSIONAL DE SAÚDE**

#### **INDICAÇÕES**

Spascupreel é indicado como auxiliar no tratamento dos espasmos nos órgãos de musculatura lisa, como estômago, intestino, vesícula biliar, útero e do trato urinário; espasmos do músculo estriado (miogelosis, endurecimento dos músculos).

#### **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.**

Spascupreel é um medicamento que tem em sua composição substâncias de indicação terapêutica homeopática, cuja preparação segue a farmacotécnica da diluição e dinamização destas substâncias, conforme técnicas descritas nas Farmacopéias Homeopáticas. Sua indicação está embasada nas atividades dos componentes homeopáticos individuais, descritos em matérias médicas homeopáticas.

Spascupreel é um medicamento preparado segundo a farmacotécnica homeopática, cujos métodos de diluição e de dinamização estão descritos na Farmacopéia Homeopática Alemã. Os princípios ativos presentes na formulação deste medicamento estão descritos nas Matérias Médicas Homeopáticas. Sua aplicação atende à Homotoxicologia, uma terapêutica que considera as enfermidades como as expressões de uma resposta defensiva do organismo contra as homotoxinas endógenas e exógenas, ou o resultado de danos tóxicos que o organismo tenta compensar, com a finalidade de restabelecer dentro do possível a homeostase. A Homotoxicologia está baseada nos princípios da Homeopatia aplicados ao conhecimento da cibernética e da imunologia e integrados ao conceito médico da patologia humoral de Hipócrates, da patologia solidária de Giorgio Baglivi, (os responsáveis pelas enfermidades devem ser os elementos integrantes do organismo como portadores de vida que são, ou como causas, e não uma mescla confusa de humores: sangue, fleuma, bilis amarela e negra), os conceitos da patologia celular de Rudolf Virchow (1858) e os da patologia molecular ligada aos nomes de H. Schade e P. Grawitz (1946).

Este complexo foi elaborado de acordo com o Princípio do Efeito Inverso descrito por Arndt-Schutz, também denominado Lei Biológica Básica, que estabelece que “estímulos fracos provocam a atividade vital; estímulos médios aumentam a atividade vital; estímulos fortes detêm a atividade vital e estímulos muito fortes destroem a atividade vital”, e o Princípio de Bürgi que estabelece que “Duas substâncias que provocam a mesma alteração funcional, respectivamente e que eliminam o mesmo sintoma da doença, somam-se em suas atuações quando possuem os mesmos pontos de atuação e se potencializam quanto estes são distintos”. Portanto as substâncias que compõem este complexo foram selecionadas tendo por base a patogênese descrita nas Matérias Médicas e sua indicação está embasada nas atividades dos componentes homeopáticos individuais, descritos em matérias médicas homeopáticas.

### **CONTRAINDICAÇÕES**

Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade a qualquer componente da fórmula, inclusive aos componentes botânicos como a Chamomilla ou da família das compositae.

### **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias pode envolver risco e devem estar sob a responsabilidade do prescritor.

**Spascupreel está na categoria B de risco na gravidez. Este medicamento não deve ser utilizado durante a gravidez, exceto sob orientação médica, ou do cirurgião dentista.**

**Spascupreel não deve ser utilizado durante a lactação sem acompanhamento médico.**

**Este medicamento contém LACTOSE.**

### **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Não são conhecidas interações medicamentosas com outros medicamentos e alimentos.

### **CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Este medicamento deve ser armazenado, sempre na embalagem original, em local seco e à temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), longe de qualquer tipo de fonte de calor e, ou umidade.

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

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido.**

**Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.**

**Proteger da luz solar e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de micro-ondas, aparelho celular, televisão, etc.**

**Antes de usar observe o aspecto do medicamento.**

**O comprimido de Spascupreel é branco, podendo ocasionalmente existir pontos marrons amarelados, redondo, de superfícies planas, levemente adocicado e inodoro.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

### **POSOLOGIA E MODO DE USAR**

Via oral. O comprimido deve ser dissolvido embaixo da língua.

**Crianças e adultos:** 1 comprimido sublingual, 3 vezes ao dia. Nos casos agudos, tomar 1 comprimido a cada 15 minutos, por um período de 2 horas.

### **REAÇÕES ADVERSAS**

Este medicamento contém algumas substâncias em baixas dinâmizações e, portanto, algumas reações indesejáveis podem ocorrer.

O médico deve informar ao paciente para entrar em contato, caso os sintomas persistam por mais de 2 dias, ou se agravem. No caso do tratamento ser longo, acompanhar a evolução do paciente durante todo o período do tratamento.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificação de Eventos Adversos a Medicamentos - VIGIMED, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/vigimed>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

### **SUPERDOSE**

A conduta nos casos de ingestão acidental e, ou ingestão acima da dose sugerida, ou prescrita, é observar o surgimento de alguma manifestação clínica, tais como: tontura, enjoo, náuseas e dor de cabeça e, caso isto aconteça, o médico deve suspender o uso do medicamento.

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

MS: 1.6198.0002.001-9

Farmacêutico responsável: Wilton Adão - CRF-PR n° 30.165

Fabricado por: Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 – Baden-Baden, Alemanha.

Importado e distribuído por:

**Heel do Brasil Biomédica Ltda.**

Avenida Santos Dumont, 1100 3º andar

83403-500 – Colombo – PR

CNPJ: 05.994.539/0001-27

SAC: 0800-7709000

[www.heel.com.br](http://www.heel.com.br)

- Heel

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 19/02/2019.

