

Prospecto: información para el paciente

Avenoc pomada BOIRON

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a su médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Avenoc pomada y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Avenoc pomada
3. Cómo usar Avenoc pomada
4. Posible efectos adversos
5. Conservación de Avenoc pomada
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Avenoc pomada y para qué se utiliza

Medicamento homeopático sin indicaciones terapéuticas aprobadas. Autorizado mediante registro simplificado especial, en el que se garantiza su calidad farmacéutica y su inocuidad, sin que sea necesario presentar datos de eficacia (Directiva 2001/83/CE). Consulte con un profesional sanitario para su utilización y acuda al médico si los síntomas persisten.

2. Qué necesita saber antes de usar Avenoc pomada

No use Avenoc pomada si es alérgico a los principios activos o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a utilizar Avenoc pomada.

Otros medicamentos y Avenoc pomada

Informe a su médico o farmacéutico si está usando, ha usado recientemente o pudiera tener que usar cualquier otro medicamento, incluidos los que no requieren prescripción médica.

Uso de Avenoc pomada con alimentos y bebidas

No aplica.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada, en periodo de lactancia o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Avenoc pomada contiene lanolina.

Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) porque contiene lanolina.

Avenoc pomada contiene etanol al 70% V/V. Este medicamento contiene 20 mg de alcohol (etanol) en cada 0,25 g de aplicación que equivale a 82 mg/g (8,2% w/w). Puede causar sensación de ardor en piel lesionada.

3. Cómo usar Avenoc pomada

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es aplicar una fina capa de pomada de 3 a 4 veces al día, después de limpiar la zona afectada.

Si bien no se han realizado estudios que avalen la posología pediátrica, la dosis recomendada es aplicar una fina capa de pomada de 3 a 4 veces al día, después de limpiar la zona afectada.

Espaciar las aplicaciones de este medicamento según mejoría y dejar de aplicarlo si desaparecen los síntomas.

En caso de empeoramiento de los síntomas o si no se produjera mejoría después de 7 días de iniciar el tratamiento, se deberá consultar con el médico o farmacéutico.

Avenoc pomada requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Vía rectal.

Limpiar la zona afectada antes de aplicar el medicamento.

En el caso de que se haya aplicado más Avenoc pomada de la que debiera o en caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó aplicar Avenoc pomada

No aplique una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Si nota síntomas de alergia (hipersensibilidad), interrumpa la aplicación de Avenoc pomada.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Avenoc pomada


Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja después de “EXP”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No utilice este medicamento después de 1 año desde de la apertura del tubo.

No utilice este medicamento si usted observa signos visibles de deterioro.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Avenoc pomada

- Los principios activos para 1 g de pomada son :

Adrenalinum	3 DH.....	0,5 mg
Aesculus hippocastanum	3 CH.....	0,1 mg
Hamamelis virginiana	1 DH.....	0,1 mg
Paeonia officinalis	TM	0,1 mg
Ratanhia	3 CH.....	0,1 mg

- Los demás componentes (excipientes) son 39,1 mg de etanol al 70% V/V, 50 mg de lanolina y vaselina blanca.

Aspecto de Avenoc pomada y contenido del envase

Es una pomada de color blanco amarillento.

Caja que contiene un tubo de aluminio de 30 g con tapón cónico de doble rosca de PE y una cánula.

Titular de la autorización de comercialización:

BOIRON SOCIEDAD IBÉRICA DE HOMEOPATÍA S.A.

C/ Lanzarote, 2

28703 San Sebastián de los Reyes - Madrid

Responsable de la fabricación:

BOIRON

2 Avenue de L'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francia

Puede solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.

Fecha de la última revisión de este prospecto: Noviembre de 2022

La información detallada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.