

RINIDON[®]

(Hydrastis canadensis D4 e Quercus robur TM)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Solução Gotas
500,0 mg/mL + 500,0 mg/mL

Rinidon®

Hydrastis canadensis D4 e Quercus robur TM

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Rinidon® - Hydrastis canadensis D4 e Quercus robur TM

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO**APRESENTAÇÃO**

Solução gotas de Hydrastis canadensis D4 e Quercus robur TM.

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 50 mL.

USO ORAL**USO ADULTO E PEDIÁTRICO****COMPOSIÇÃO**

Cada 1 mL de solução gotas contém:

Hydrastis canadensis D4 500,0 mg

Quercus robur TM 500,0 mg

Graduação alcoólica: 30%

Cada 1 mL de **Rinidon®** equivale a 31 gotas.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS**

De acordo com os conhecimentos antroposóficos em relação ao ser humano e à natureza, **Rinidon®** atua no tratamento auxiliar dos processos alérgicos como rinite, combatendo os sintomas de coceira no nariz, coriza aquosa, espirros, obstrução nasal, sintomas catarrais com muco espesso e viscoso. **Rinidon®** também é indicado como auxiliar no tratamento dos sintomas decorrentes dos demais processos alérgicos ligados ao sistema respiratório.

Ao estudarmos a matéria médica dos componentes do **Rinidon®**, observamos o seguinte:

- **Hydrastis canadensis:** indicado no tratamento auxiliar de rinite, coriza, coceira no nariz, espirros, catarro, catarro pós-nasal, obstrução nasal e inflamação das mucosas.
- **Quercus robur:** indicado como adstringente, no tratamento auxiliar de processos inflamatórios e tendência a alergia.

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 dos reinos mineral, vegetal e animal que, em função da relação evolutiva, estão em direta ligação com o ser humano sadio e doente.

As relações primordiais entre ser humano e natureza podem ser desenvolvidas por meio de processos farmacêuticos até uma relação terapêutica. Isto resulta, por um lado, da compreensão dos processos patológicos no ser humano e por outro lado, do reconhecimento dos correspondentes processos da natureza, de acordo com os princípios antroposóficos.

Os medicamentos antroposóficos passam por um processo de diluição seguido de agitação ritmada, qual damos o nome de dinamização.

Rinidon®, como um medicamento produzido e indicado de acordo com o conhecimento antroposófico, age em primeira linha por meio do estímulo das forças autocurativas do organismo, e tem como mecanismo de ação estimular no ser humano uma reação que levará à cura ou ao alívio da enfermidade, servindo para a harmonização dos distúrbios de saúde acima relacionados.

Um medicamento antroposófico pode agir, de acordo com sua composição, de três modos: (1) estimulando um processo contrário à doença – esta é a maneira alopática de ação, por exemplo, para uma inflamação, quando pode-se usar uma planta que estimule no organismo suas atividades anti-inflamatórias; (2) agindo de modo igual à doença e provocando uma reação contrária maior do organismo no sentido da cura – este é um princípio homeopático de ação: aquilo que provoca também pode curar; e (3) proporcionando um modelo orientador para o órgão ou sistema doente, levando à sua atividade sadia – este princípio é exclusivo dos medicamentos antroposóficos.

CONTRAINDICAÇÕES

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

Categoria de risco de gravidez: C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

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.

Categoria de risco de gravidez: C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Este medicamento contém 30% de álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

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, protegido da luz solar, e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de micro-ondas, aparelho celular, televisão, computador, raios-X, 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.

Rinidon® solução gotas apresenta-se na forma de líquido vermelho.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Crianças de 0 a 5 anos:

Para casos agudos: tomar 5 gotas diluídas em água a cada 2h por 2 dias, depois a cada 3h por 2 dias, e posteriormente a cada 4h até o desaparecimento dos sintomas.

Para manutenção e nos casos crônicos: tomar 5 gotas de 2 a 4 vezes ao dia, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

Crianças de 5 a 12 anos:

Para casos agudos: tomar 10 gotas diluídas em água a cada 2h por 2 dias, depois a cada 3h por 2 dias, e posteriormente a cada 4h até o desaparecimento dos sintomas.

Para manutenção e nos casos crônicos: tomar 10 gotas de 2 a 4 vezes ao dia, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

Adolescentes de 12 a 18 anos:

Para casos agudos: tomar 15 gotas diluídas em água a cada 2h por 2 dias, depois a cada 3h por 2 dias, e posteriormente a cada 4h até o desaparecimento dos sintomas.

Para manutenção e nos casos crônicos: tomar 15 gotas de 2 a 4 vezes ao dia, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

Adultos acima de 18 anos:

Para casos agudos: tomar 15 a 20 gotas diluídas em água a cada 2h por 2 dias, depois a cada 3h por 2 dias, e posteriormente a cada 4h até o desaparecimento dos sintomas.

Para manutenção e nos casos crônicos: tomar 15 a 20 gotas de 2 a 4 vezes ao dia, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

A posologia poderá ser alterada a critério médico.

É indicada a diluição da dose, conforme posologia, em aproximadamente 50 mL de água. Quando a dose é administrada em água, o álcool se dilui, sendo mais bem tolerado. Evite gotejar o medicamento diretamente na boca sob a língua, pois a presença de álcool pode produzir ardência em indivíduos sensíveis.

Para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por pelo menos 10 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 10 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

REAÇÕES ADVERSAS

Ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. Caso ocorram, suspenda o uso do medicamento.

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

SUPERDOSE

Até o momento, não foram relatados ou verificados casos de superdosagem durante o tratamento com o produto. Entretanto, caso ocorra ingestão acidental excessiva, deve-se procurar um serviço médico ou entrar em contato com um médico.

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

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ALLEN, H.C. Sintomas-chave da matéria médica homeopática. 2ª ed. São Paulo: Dynamis editorial, 2000.

ALLEN, T. F. The encyclopedia of pure materia medica. New Delhi: Jain Publishers, 1982.

ANTHROPOSOPHIC REMEDIES - Monographs of the Commission C. Filderstadt: Society of Anthroposophic Physicians in Germany, 1999. 956 p.

BOERICKE, W. O. Manual de matéria médica homeopática- Tomo II. 9ª ed. São Paulo: Robe Editorial, 2003.

BOGER, C. M. A Synoptic key of the materia medica: a treatise for homoeopathic students. New Dehli: Jain, Repr. 1993.

CAIRO, N. Guia de medicina homeopática. 21ª ed. São Paulo: Livraria Teixeira, 1991.

CHARETTE, G. Matéria médica explicada: Revisão e adaptação de Prof. Dra. Anna Kossak- Romanach. São Paulo: El Cid, 1994.

CLARKE, J. H. A dictionary of practical materia medica. New Delhi: Jain, Repr. 1985.

COWPERTHWAITTE, A. C. A text-book of materia medica and therapeutics: characteristical, analytical and comparative. 13ª ed. New Dehli: Jain, 1993.

DEMARQUE Denis; JOUANNY Jacques; POITEVIN Bernard; SAINT-JEAN Yves; MASSON Jean-Louis. Pharmacology and homeopathic materia medica. 3rd edition. Paris : CEDH 2015.

DUFILHO, R. Fichas de matéria médica homeopática: o piano homeopático. São Paulo: Andrei, 2000.

GLÖCKLER, M. Anthroposophic medicinal therapy for physicians and pharmacists, Stuttgart: Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, 2005. 610 p. Vol. 1 e 2.

HERING, C. The Guiding symptoms of our materia medica. Band 1-10. - New Delhi: Jain, 1991.

HORVILLEUR, A. Vademecum da prescrição em Homeopatia. São Paulo: Andrei, 2003.

HUSEMANN, F.; WOLFF, O. A imagem do homem como base da arte médica. São Paulo: Editora Resenha Universitária, 1978. 1064 p. Vol 1, 2 e 3.

KENT, J. T. Lectures on homoeopathic materia medica together with Kent's "New Remedies" incorporated and arranged in one alphabetical order / v. James Tyler Kent. New Delhi: Jain, Repr. 1993.

KENT, J. T. Matéria médica. Rio de Janeiro: Luz Menescal editores, 2002. Vol I e II.

LATHOUD, J.A. Estudos de matéria médica homeopática. São Paulo: Robe Editorial, 2002.

NASH, E. B. Indicações características de terapêutica homeopática. Rio de Janeiro: Ed. Bras. da Federação Bras. de Homeopatia, 1979.

NASH, E. B. Leaders in homeopathic therapeutics with grouping and classification. New Delhi: Jain, 1987.

SCHRAMM, H. M. Booklet of remedies for the anthroposophic medicine. Basel: Novalis Verlag, 1997. 623 p.

VANNIER, L. & POIRIER, J. Matéria médica homeopática. México: Ed. Porrua, 1979.

VIJNOVSKY, B. Tratado de matéria médica. São Paulo: Ed. Organon, 2003. Vol I, II e III.

VOGEL, H. H. Finding remedies- spiritual knowledge of man and nature. Natur Mensch Medizin Verlags, 2000.

VOISIN, H. Manual de matéria médica para o clínico. 2ª ed. São Paulo: Andrei ed., 1984.

DIZERES LEGAIS

Registro n.º: 1.0061.0093.

Registrado e produzido por:

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda.

Rua Brig. Henrique Fontenelle, 33

CEP: 05125-000 - São Paulo - SP

CNPJ 56.992.217/0001-80

Indústria Brasileira

S.A.C. 0800 055 32 66

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.



ME1625LH2-04

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
08/09/2025	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.	Logomarca da empresa	VPS	D4 SOL GOT OR CT FR GOT VD AMB X 50ML
08/04/2025	0482676/25-6	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	16/07/2024	0965660/24-0	10275 - DINAMIZADO –Alteração de texto de bula (ou folheto) / 11384 –	24/03/2025	Indicações terapêuticas Características Farmacológicas Posologia e Modo de usar	VPS	D4 SOL GOT OR CT FR GOT VD AMB X 50ML
			08/07/2024	0927665/24-3	DINAMIZADO – Alteração de posologia / 11387 –				
			08/07/2024	0927673/24-4	DINAMIZADO – Inclusão de Indicação Terapêutica prevista em literatura				
25/04/2023	0407682/23-6	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VPS	D4 SOL GOT OR CT FR GOT VD AMB X 50ML

WELEDA

		Bulário RDC 60/2012							
16/03/2022	1141274/22-1	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	D4 SOL GOT OR CT FR GOT VD AMB X 50ML
28/06/2021	2501654/21-8	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	D4 SOL GOT OR CT FR GOT VD AMB X 50ML