



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 AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Rinidon® é um medicamento antroposófico indicado 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.

A indicação deste medicamento somente poderá ser alterada a critério do prescritor.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

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.

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.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Rinidon® é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

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.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO?

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. **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.

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.

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

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE 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.

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

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

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

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.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de sintomas novos, agravação de sintomas atuais ou retorno de sintomas antigos.

O uso inadequado do medicamento pode mascarar ou agravar sintomas.

Consulte um clínico regularmente. Ele avaliará corretamente a evolução do tratamento. Siga corretamente suas orientações.

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.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

Caso você esqueça de usar o medicamento, não duplique a quantidade de medicamento na próxima tomada.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

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

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

Em caso de sintomas que causem mal-estar durante o tratamento, procure seu médico ou farmacêutico.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Até o momento, não foram relatados ou verificados casos de superdosagem durante o tratamento com o produto.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

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.



ME4804-02

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
08/04/2025	N.A.	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	16/07/2024	0965660/24-0	10275 - DINAMIZA DO – Alteração de texto de bula (ou folheto) / 11384 – DINAMIZA DO – Alteração de posologia / 11387 – DINAMIZA DO – Inclusão de Indicação Terapêutica prevista em literatura	24/03/2025	Para que este medicamento é indicado? Como este medicamento funciona? Como devo usar este medicamento?	VP	D4 SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50ML
25/04/2023	0407682/23-6	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	VP	D4 SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50ML
16/03/2022	1141274/22-1	10455 DINAMIZADO –	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VP	D4 SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50ML

		Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012							
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	VP	D4 SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50ML