

STRESSDORON[®]

**(Kali phosphoricum D6, Aurum metallicum D10, Ferrum sulphuricum
D3 e Silicea D3)**

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Comprimidos

61,72 mg + 61,72 mg + 49,38 mg + 12,34 mg

Stressdoron®

Kali phosphoricum D6, Aurum metallicum D10, Ferrum sulphuricum D3 e Silicea D3

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Stressdoron® - Kali phosphoricum D6, Aurum metallicum D10, Ferrum sulphuricum D3 e Silicea D3

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO**APRESENTAÇÕES**

Comprimidos de Kali phosphoricum D6, Aurum metallicum D10, Ferrum sulphuricum D3 e Silicea D3.

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 80 ou 220 comprimidos.

USO ORAL**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS****COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido contém:

Kali phosphoricum D6	61,72 mg
Aurum metallicum D10	61,72 mg
Ferrum sulphuricum D3	49,38 mg
Silicea D3	12,34 mg
Excipientes* q.s.p.	1 comprimido

* lactose monoidratada, amido (milho) e estearato de magnésio (vegetal).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Stressdoron® é um medicamento antroposófico indicado no tratamento auxiliar do estresse, atuando como um revitalizante, devolvendo ao paciente disposição, ânimo e foco e auxiliando no reequilíbrio da mente e do corpo. Também atua no cansaço e na sobrecarga mental, no esgotamento e na estafa auxiliando na recuperação de concentração e memória, auxiliando na melhora de melancolia, instabilidade de humor e hipersensibilidade nervosa, promovendo melhora na cefaleia e enxaqueca.

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.

Stressdoron®, 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?

Stressdoron® é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Pessoas com intolerância à lactose podem apresentar desarranjo intestinal e gases.

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.

Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25g/comprimido. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

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 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.

Stressdoron® apresenta-se na forma de comprimidos cilíndricos, biconvexos, com consistência sólida, textura granular e coloração branca a amarelada.

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.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Adolescentes de 12 a 18 anos: tomar 1 comprimido de 1 a 2 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e ao final da tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Evitar o uso após as 18h.

Adultos acima de 18 anos: tomar 1 a 2 comprimidos de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e ao final da tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Evitar o uso após as 18h.

A posologia poderá ser alterada a critério médico.

Tomar os comprimidos com um copo de água. Para facilitar a administração, os comprimidos podem ser mastigados ou dissolvidos na boca.

Para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por pelo menos 30 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, agravamento 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 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.

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?

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. Pessoas com intolerância à lactose podem apresentar desarranjo intestinal e gases. Além disso, 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 DESTES MEDICAMENTOS?

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.

DIZERES LEGAIS

Registro n.º: 1.0061.0024.

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.



ME4790-03

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
09/09/2025	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.	O que devo saber antes de utilizar este medicamento? Logomarca da empresa	VP	D6 COM CT FR VD AMB X 80 D6 COM CT FR VD AMB X 220 D6 COM CT FR VD AMB X 40
03/02/2025	0147544/25-4	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	10/05/2024 15/05/2024	0643814/24-8 0630118/24-5 0630109/24-6 0630044/24-8	10275 - DINAMIZADO –Alteração de texto de bula (ou folheto) / 11384 – DINAMIZADO – Alteração de posologia / 11387 – DINAMIZADO – Inclusão de Indicação Terapêutica prevista em literatura 11385 – DINAMIZADO – Ampliação de uso	20/01/2025	Para que este medicamento é indicado? Como este medicamento funciona? Quando não devo usar este medicamento? Como devo usar este medicamento? Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	D6 COM CT FR VD AMB X 80 D6 COM CT FR VD AMB X 220 D6 COM CT FR VD AMB X 40

WELEDA

04/05/2023	0445600/23-3	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	VP	D6 COM CT FR VD AMB X 80 D6 COM CT FR VD AMB X 220 D6 COM CT FR VD AMB X 40
17/01/2022	0214076/22-9	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	D6 COM CT FR VD AMB X 80 D6 COM CT FR VD AMB X 220 D6 COM CT FR VD AMB X 40
17/06/2021	2348139/21-9	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	D6 COM CT FR VD AMB X 80 D6 COM CT FR VD AMB X 220 D6 COM CT FR VD AMB X 40