

PYRIT-ZINNOBER

(Dissulfeto ferroso D3 e Mercurius sulphuratus ruber D6)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda Comprimidos 95,8 mg + 95,8 mg



Pyrit-Zinnober

Dissulfeto ferroso D3 e Mercurius sulphuratus ruber D6

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Pyrit-Zinnober - Dissulfeto ferroso e Mercurius sulphuratus ruber

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÃO

Comprimidos de Dissulfeto ferroso D3 e Mercurius sulphuratus ruber D6. Embalagem: frasco de vidro âmbar com 80 comprimidos.

USO ORAL USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:

Dissulfeto ferroso (Pyrites) D3	
Mercurius sulphuratus ruber (Zinnober) D6	
Excipiente* q.s.p.	
* amido (milho), estearato de magnésio (vegetal) e lactose monoidratada.	1

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS

De acordo com os conhecimentos antroposóficos em relação ao ser humano e à natureza, **Pyrit-Zinnober** auxilia no tratamento de inflamações das vias respiratórias acompanhadas de secreção como amidalite, laringite e traqueíte.

Ao estudarmos a matéria médica dos componentes do Pyrit-Zinnober, observamos o seguinte:

- Dissulfeto ferroso (Pyrites): auxiliar no tratamento dos casos de irritação na garganta, laringite, amidalite e traqueíte.
- Mercurius sulphuratus ruber (Zinnober): auxiliar no tratamento dos casos de inflamação catarral, descarga nasal posterior, catarro nasofaríngeo aderente, inflamação da boca e garganta, secura da boca e garganta e dor para engolir.

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.

Pyrit-Zinnober, 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.

Pessoas com intolerância à lactose podem apresentar desarranjo intestinal e gases.

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 não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

Atenção: Contém LACTOSE.

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.

Pyrit-Zinnober apresenta-se na forma de comprimidos branco-acinzentados, cilíndricos, biconvexos e de consistência sólida.

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: tomar 1 comprimido diluído em água, 1 a 2 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e no final da tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

Os comprimidos podem ser triturados e dissolvidos em uma colher (sobremesa) de água antes de serem administrados.



Crianças de 5 a 12 anos: tomar 1 comprimido diluído em água, 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã, tarde e noite, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

Os comprimidos podem ser triturados e dissolvidos em uma colher (sobremesa) de água antes de serem administrados.

Adolescentes de 12 a 18 anos: tomar 1 comprimido 3 a 4 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã, tarde e noite, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

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

Adultos acima de 18 anos: tomar 2 a 3 comprimidos 3 a 4 vezes ao dia, preferencialmente em intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica.

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

A posologia poderá ser alterada a critério médico.

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.

REACÕES ADVERSAS

Pessoas com intolerância à lactose podem apresentar desarranjo intestinal e gases. Além disso, inda 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, Timothy F. - The Encyclopedia of Pure Materia Médica - New Delhi: Jain Publishers, 1982. Disponível em: http://homeoint.org/allen/c/cinnb.htm. Acessado em: 08/02/2017.

BOERICKE, W. - Manual de Matéria Médica Homeopática - Tomo II - São Paulo: Robe Editorial, 2003.

BOTT, V. - Medicina Antroposófica, uma Ampliação da Arte de Curar. Vol. 1 e 2. 3ª ed. - São Paulo: Associação Beneficente Tobias, 1991. 400 p.

HERING, C. - Guiding Symptoms - New Delhi: B. Jain Publishers, 1971.

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.

LATHOUD, J.A. - Matéria Médica Homeopática. SP: Editora Organon, 2ª ed, 2004.

MORAES, W. A. - Medicina Antroposófica: Um paradigma para o século XXI. São Paulo: Associação Brasileira de Medicina Antroposófica, 2005. 384 p.

ROSENBAUM, P. et al. - Experimentação de Pirita Dourada. Cultura Homeopática, Vol. 2, N.º 5, pp. 81-109, out-dez. 2003.

Schramm, H. M. Booklet of Remedies for the Anthroposophic Medicine. Basel: Novalis Verlag, 1997. 623 p. STEINER, R.; WEGMAN, I. Elementos Fundamentais para uma Ampliação da Arte de Curar. São Paulo: Editora Antroposófica, 2001. 104 p.

VIJNOVSKY, B. Tratado de Matéria Médica (vol. I, II e III) - São Paulo: Ed. Organon, 2003.



Registro n.º: 1.0061.0067. 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.





Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	N° 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	10/07/2024	0940602/24-6	10275 - DINAMIZADO -Alteração de texto de bula (ou folheto) / 11384 - DINAMIZADO	24/03/2025	Características farmacológicas Contraindicações Posologia e modo de usar Reações adversas	VPS	D3 COM CT FR VD AMB X 80
					 Alteração de posologia 				
27/04/2023	0423759/23-0	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	D3 COM CT FR VD AMB X 80
18/07/2022	4438168/22-8	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	D3 COM CT FR VD AMB X 80
28/06/2021	2501535/21-9	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	VPS	D3 COM CT FR VD AMB X 80