

Spascupreel

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO: Spascupreel Comprimidos. Spascupreel Solución Inyectable. **2. COMPOSICIÓN: Comprimidos:** 1 comprimido contiene: Colocynthis D 4, Ammonium bromatum D 4, Atropinum sulfuricum D 6, Veratrum D 6, Magnesium phosphoricum D 6, Gelsemium D 6 ana 30 mg; Passiflora incarnata D 2, Agaricus D 4, Chamomilla D 3, Cuprum sulfuricum D 6 ana 15 mg; Aconitum D 6 60 mg. Excipientes: Estearato de magnesio, lactosa. **Solución inyectable:** 1 ampolla contiene: Colocynthis D 4, Ammonium bromatum D 4, Atropinum sulfuricum D 6, Veratrum D 6, Magnesium phosphoricum D 6, Gelsemium D 6 ana 1,1 µl; Passiflora incarnata D 2, Agaricus D 4, Chamomilla D 3, Cuprum sulfuricum D 6 ana 0,55 µl; Aconitum D 6 2,2 µl. Excipientes: Agua para inyectables, cloruro de sodio. **3. FORMAS FARMACÉUTICAS:** Spascupreel Comprimidos. Spascupreel Solución Inyectable. **4. DATOS CLÍNICOS:** **4.1. Indicaciones terapéuticas:** Medicamento tradicionalmente utilizado en espasmos de musculatura lisa (estómago, intestino, vesícula biliar, útero y vías urinarias) y estriada (miogelosis, endurecimiento muscular). **4.2. Posología y forma de administración:** Spascupreel Comprimidos: En general, 1 comprimido 3 veces al día, dejándolo disolver en la boca. En afecciones agudas, 1 comprimido cada 15 minutos (durante 2 horas como máximo). Spascupreel Solución inyectable: En afecciones agudas, 1 ampolla varias veces al día; en general, 1 ampolla 3-1 veces por semana, vía i.m., s.c., i.d. o i.v. **4.3. Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la Chamomilla o a las plantas de la familia de las Compuestas. **4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo:** Deberá acudir al médico si los síntomas se agravan o persisten. Advertencia sobre excipientes: Comprimidos: Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento. **4.5. Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción:** No se han descrito. **4.6. Embarazo y lactancia:** No se dispone de datos clínicos de este medicamento en el embarazo y la lactancia. No se han descrito efectos tóxicos causados por las diluciones homeopáticas de las sustancias contenidas en este medicamento durante el embarazo y la lactancia. Hasta la fecha no se han notificado efectos adversos. **4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas:** Este medicamento no afecta a la capacidad de conducir ni a la utilización de maquinaria. **4.8. Reacciones adversas:** En casos raros pueden ocurrir reacciones alérgicas cutáneas. **4.9. Sobredosis:** Dada la naturaleza de este medicamento la intoxicación es poco probable. **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:** Medicamento homeopático. **6. DATOS FARMACÉUTICOS:** **6.1. Incompatibilidades:** No se han descrito. **6.2. Periodo de validez:** Comprimidos y Solución inyectable: 5 años. **6.3. Precauciones especiales de conservación:** No conservar a temperatura superior a 30°C. Conservar protegido de la luz y de la humedad. Mantener el envase perfectamente cerrado. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. **6.4. Naturaleza y contenido del envase:** Spascupreel Comprimidos: Envase de 50 comprimidos de 301,5 mg. Spascupreel Solución inyectable: Envase de 5 o 50 ampollas de vidrio de 1,1ml. **6.5. Precauciones especiales de eliminación y otras**

manipulaciones: Para su eliminación debe utilizarse el Sistema Integrado de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE). **6.6. Presentaciones y PVP (IVA):** Spascupreel Comprimidos envase de 50 comprimidos: 13,16 €; Spascupreel Solución Inyectable envase de 5 ampollas de 1,1ml: 12,51 €; Spascupreel Solución Inyectable envase de 50 ampollas de 1,1ml: 93,69 €. **6.7. Condiciones de Dispensación:** Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de Salud. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** Laboratorios Heel España S.A.U. Polígono La Mina, Madroño s/n. 28770 Colmenar Viejo (Madrid). **8. AUTORIZACIÓN:** Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición transitoria sexta del Real Decreto 1345/2007. **9. TEXTO REVISADO:** 01/04/11. Información reservada a profesionales sanitarios.