

El medicamento de elección ante cualquier tipo de tos

Doble beneficio

- Tolerabilidad

- Sin interacciones descritas

Para toda la familia

- Adultos y niños

DOS PRESENTACIONES



- Gránulos de administración sublingual, sin necesidad de agua

ADULTOS Y NIÑOS

Disolver en la boca 5 gránulos cada hora, espaciando según mejoría, al ritmo de la tos

- Jarabe

ADULTOS 15 ml
3 a 5 veces al día
NIÑOS 5 ml
3 a 5 veces al día

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: STODAL gránulos; caja de dos tubos. 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE STODAL GRÁNULOS: Anemone pulsatilla 3 CH, Rumex crispus 6 CH, Bryonia dioica 3 CH, Ipecacuanha 3 CH, Spongia tosta 3 CH, Sticta pulmonaria 3 CH, Antimonium tartaricum 6 CH, Myocarde 6 CH, Coccus cacti 3 CH, a.a. 0,04 ml Excipientes: Lactosa (15%) y sacarosa (85%) c.s.p. 4 g. 3. FORMA FARMACÉUTICA: 2 tubos de gránulos de 4 gramos cada uno y STODAL jarabe 200 ml. 4. DATOS CLÍNICOS: 4.1 Indicaciones terapéuticas: Medicamento homeopático utilizado tradicionalmente en el tratamiento sintomático de la tos. 4.2 Posología y forma de administración de STODAL gránulos: Para extraer los gránulos del tubo, retirar la lengüeta de la etiqueta, volcar el tubo y girar el cuentagránulos hasta obtener el número de gránulos deseado. Volcar los gránulos directamente desde el tapón a la boca y dejar que se disuelvan debajo de la lengua. Disolver 5 gránulos debajo de la lengua cada hora y espaciar según mejoría. Via oral. Absorción sublingual. 4.3 Contraindicaciones: No se han descrito. 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo. Este medicamento contiene Pulsatilla 3 CH, lo que debe ser tenido en cuenta en caso de otitis o sinusitis. Antes de prescribir un tratamiento antitussivo, es imprescindible descartar aquellas causas que requieran un tratamiento etiológico específico. 4.5 Advertencias sobre excipientes: 5 gránulos de STODAL contienen 0,21 g de sacarosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa no deben tomar este medicamento y deberá tenerse en cuenta en el tratamiento de pacientes con diabetes mellitus. 5 gránulos de STODAL contienen 0,04 g de 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. 4.6 Embarazo y lactancia: No existen estudios específicos en mujeres embarazadas ni durante la lactancia. 4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: STODAL gránulos no afecta a la capacidad de conducir ni en la utilización de maquinaria. 4.8 Reacciones adversas: No se han descrito reacciones adversas. 4.9 Sobredosis: No se ha descrito ningún caso de sobredosis. 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: Las propiedades de este medicamento, para las indicaciones propuestas, están descritas en las materias médicas homeopáticas. 6. DATOS FARMACÉUTICOS: 6.1 Lista de excipientes de STODAL gránulos: lactosa y sacarosa. 6.2 Incompatibilidades: No se han descrito incompatibilidades con otros medicamentos ni con alimentos. 6.3 Período de validez: 5 años. 6.4 Precauciones especiales de conservación: Mantener a temperatura inferior a 25°C y protegido de la humedad. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. 6.5 Naturaleza y contenido del envase: Estuche de cartón que contiene 2 tubos de polipropileno coloreado de 4 gramos cada uno. 6.6 Precauciones especiales de eliminación: Para su eliminación debe utilizarse el Sistema de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE). 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN: Laboratorios Boiron S.I.H., Avenida Valdelaparra, 27 – 28108 Alcobendas – Madrid. 8. FABRICANTE: Laboratoire Boiron, 20, rue de la Libération, Ste-Foy-Lès-Lyon, 69110 Francia 9. AUTORIZACIÓN: Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición Transitoria 6ª del Real Decreto 1345/2007. 10. CONDICIONES DE DISPENSACIÓN: Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de Salud. Documento reservado a profesionales sanitarios. Rev. 18/02/2010

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: STODAL jarabe. 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA de STODAL jarabe: Anemone pulsatilla 6 CH, Rumex crispus 6 CH, Bryonia dioica 3 CH, Ipeca 3 CH, Spongia tosta 3 CH, Sticta pulmonaria 3 CH, Antimonium tartaricum 6 CH, Myocarde 6 CH, Coccus cacti 3 CH, Drosera TM a.a. 0,95 g, Jarabe de Tolu 19 g, Jarabe de Polygala 19 g. Excipientes: sacarosa, agua purificada, etanol, caramelo y ácido benzoico [E-210] c.s.p. 100 g. 3. FORMAS FARMACÉUTICAS: jarabe 200 ml y STODAL gránulos caja de 2 tubos de 80 gránulos aproximadamente cada uno. 4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 Indicaciones terapéuticas: Medicamento homeopático utilizado tradicionalmente en el tratamiento sintomático de la tos. 4.2 Posología y forma de administración de STODAL jarabe: Adultos: 1 toma de 15ml 3 a 5 veces al día. Niños: 1 toma de 5ml 3 a 5 veces al día. Medir los mililitros necesarios con ayuda del vaso dosificador. Las tomas deben repartirse a lo largo del día y al acostarse para calmar la tos nocturna. Via oral. 4.3 Contraindicaciones: No se han descrito. 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo. Este medicamento contiene sacarosa contiene 3,75 g de sacarosa por 5 ml lo que deberá tenerse en cuenta en el tratamiento de pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, y en pacientes con diabetes mellitus. Este medicamento contiene 1,74% de etanol (alcohol), que se corresponde con una cantidad de 0,069 g por 5 ml de STODAL jarabe, lo que puede ser perjudicial para personas que padecen alcoholismo. El contenido en alcohol debe tenerse en cuenta en el caso de mujeres embarazadas o en periodo de lactancia, niños y grupos de alto riesgo, como pacientes con enfermedades del hígado o epilepsia. 4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: No se ha descrito. 4.6 Embarazo y lactancia: No existen estudios específicos en mujeres embarazadas ni durante la lactancia. 4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: A la dosis recomendada, es poco probable que STODAL JARABE ejerza algún efecto sobre la capacidad de conducir vehículos o manejar maquinaria. 4.8 Reacciones adversas: No se han descrito reacciones adversas. 4.9 Sobredosis: No se ha descrito ningún caso de sobredosis. 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: Las propiedades de este medicamento, para las indicaciones propuestas, están descritas en las materias médicas homeopáticas. 6. DATOS FARMACÉUTICOS: 6.1 Lista de excipientes de STODAL jarabe: sacarosa, agua purificada, etanol, caramelo y ácido benzoico E-210. 6.2 Incompatibilidades: La presencia de etanol en STODAL jarabe, puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos. 6.3 Período de validez: 5 años. 6.4 Precauciones especiales de conservación: Mantener a temperatura inferior a 30°C. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase. 6.5 Naturaleza y contenido del envase: Estuche que contiene un frasco de vidrio coloreado tipo III, de 200 ml, con tapón de rosca de polipropileno con anillo de inviolabilidad y un vaso dosificador. 6.6 Precauciones especiales de eliminación: Para su eliminación debe utilizarse el Sistema de Gestión y Recogida de Envases del sector farmacéutico (SIGRE). 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN: Laboratorios Boiron S.I.H., Avenida Valdelaparra, 27 – 28108 Alcobendas – Madrid. 8. FABRICANTE: Laboratoire Boiron, 20, rue de la Libération, Ste-Foy-Lès-Lyon, 69110 Francia 9. AUTORIZACIÓN: Este medicamento se comercializa de acuerdo a lo establecido en la Disposición Transitoria 6ª del Real Decreto 1345/2007. 10. CONDICIONES DE DISPENSACIÓN: Sin receta médica, no reembolsable por el Sistema Nacional de Salud. Información reservada a profesionales sanitarios. Rev. 11/12/2009

BIBLIOGRAFÍA: 1. ALLEN T.F. Drosera. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol IV.-12- pp.174. 2. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Drosera rotundifolia. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. P 329-333. 3. VOISIN H. Drosera. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp. 472-473. 4. ZISSU R.; GUILLAUME M. Drosera. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp 205. 5. LATHOUD J.A. Drosera rotundifolia. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp. 401. 6. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Bryonia alba. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p 163. 7. VOISIN H. Bryonia alba. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp 216-217. 8. LATHOUD J.A. Bryonia alba. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp. 221. 9. ZISSU R.; GUILLAUME M. Bryonia alba. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp. 113. 10. ALLEN T.F. Spongia. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol IX.-8- p 111. 11. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Spongia tosta. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. pp. 822-823. 12. LATHOUD J.A. Spongia marna tosta. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp. 894. 13. VOISIN H. Spongia tosta. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp. 1109-1110. 14. ZISSU R.; GUILLAUME M. Spongia tosta. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp. 533. 15. ALLEN T.F. Rumex crispus. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol VIII.-28- p. 424. 16. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Rumex crispus. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p. 759. 17. ZISSU R.; GUILLAUME M. Rumex crispus. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. p 489. 18. LATHOUD J.A. Rumex crispus. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. p 817. 19. VOISIN H. Rumex crispus. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp 1041-1044. 20. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Sticta pulmonaria. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p 834-836. 21. LATHOUD J.A. Sticta pulmonaria. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp 907-908. 22. VOISIN H. Sticta pulmonaria. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp 1122. 23. ZISSU R.; GUILLAUME M. Sticta pulmonaria. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp. 545-547. 24. ALLEN T.F. Pulsatilla. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol. 3.-28- pp. 223-224. 25. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Pulsatilla. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p. 724-733. 26. LATHOUD J.A. Pulsatilla. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp 779-795. Pulsatilla Nigricans o Pulsatilla pratensis. 27. VOISIN H. Pulsatilla. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp 997-1007. Pulsatilla. 28. ZISSU R.; GUILLAUME M. Pulsatilla. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp 465-467. 29. ALLEN T.F. Ipecacuanha. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol. V.-10- pp 137-147. 30. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Ipeca. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p 448-452. 31. LATHOUD J.A. Ipecacuanha. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. 501-506. 32. VOISIN H. Ipeca. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine. 1999. pp 626-631. 33. ZISSU R.; GUILLAUME M. Ipeca. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp. 289-292. 34. ALLEN T.F. Antimon. et potass. tart. The encyclopedia of Pure Materia Medica pp. 379 al 393. 35. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Antimonium tartaricum. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p 59-63. 36. LATHOUD J.A. Antimonium tartaricum. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp. 81-87. 37. VOISIN H. Antimonium tartaricum. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine.1999. pp. 94-98. 38. ZISSU R.; GUILLAUME M. Antimonium tartaricum. Fiches de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1999. pp. 45-47. 39. ALLEN T.F. Coccus cacti. The encyclopedia of Pure Materia Medica. Vol. 3.-28- pp. 416. 40. DEMARQUE D.; JOUANNY J., POITEVIN B., SAINT-JEAN Y. Coccus cacti. Farmacología y materia médica homeopática. CEDH 2010; 1ª EDICIÓN ESPAÑOLA. p 276-278. 41. LATHOUD J.A. Coccus cacti. Etudes de matière médicale homéopathique. Editions Boiron, 1998. pp.357-359. 42. VOISIN H. Coccus cacti. Matière médicale du praticien homéopathe. Paris, Maloine. 1999. pp 400-403.

Información basada en las siguientes publicaciones:

- Galván Fernández, CR Rodríguez Fernández-Oliva. Tos crónica en la infancia. BSCP Can Ped 2004;28-nº 2 y 3. Páginas 221-230.
- M.J. Alonso Osorio. Atención Farmacéutica en Enfermedades Respiratorias. Descargada de www.seff.es, con acceso en marzo de 2013.



www.boiron.es

Información reservada a profesionales sanitarios.

¿QUÉ TIPO DE TOS TIENE SU PACIENTE?

La tos

es un mecanismo de defensa del aparato respiratorio que puede aparecer por distintos motivos: exposición al frío, humedad, polvo, contaminación, etc...

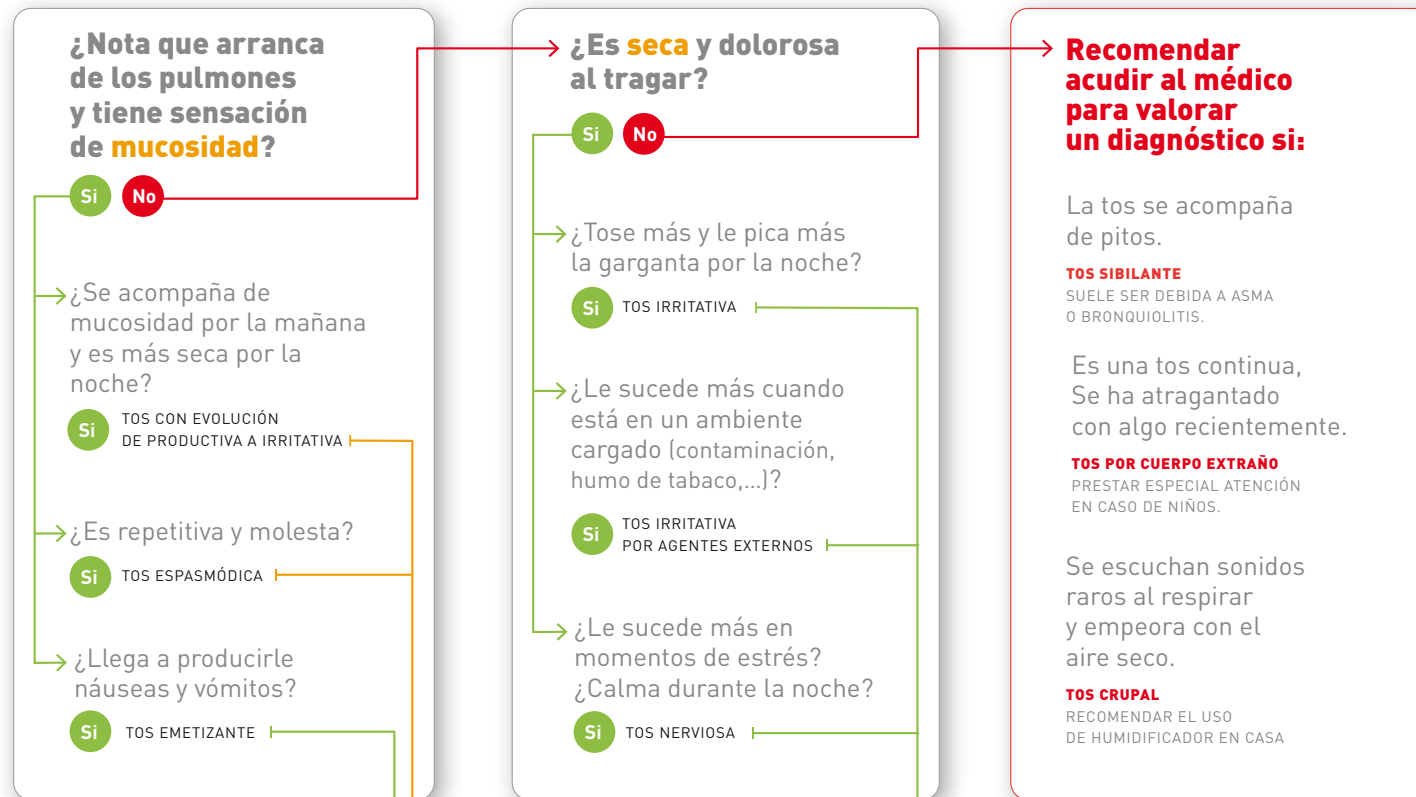
Es importante identificar el origen y el tipo de tos que sufre su paciente para administrar el tratamiento más adecuado.

STODAL®



www.boiron.es

¿QUÉ TIPO DE TOS TIENE SU PACIENTE?



EXPECTORANTE

ANTITUSIVO

Amplia cobertura en el tratamiento sintomático de la tos de distintas etiologías:

- Tos asociada a procesos gripales
- Tos asociada a laringitis, traqueítis y bronquitis
- Tos provocada por agentes irritantes, humo, contaminación, polvo, etc

STODAL®

Tratamiento sintomático de la tos para toda la familia

ACCIÓN SOBRE LA MUCOSA RESPIRATORIA

Congestiva

PRINCIPIO ACTIVO	FRECUENTEMENTE UTILIZADO	ACCIÓN PRINCIPAL	TIPO DE TOS
Drosera ¹⁻⁵	Irritación y sequedad de la mucosa de la laringe y faringe	Antitusígena Antiespasmódica	Tos seca y dolorosa
Bryonia ⁶⁻⁹	Inflamación con sequedad intensa de la mucosa respiratoria	Reduce la sequedad y la irritación	Tos seca, en quintas (traqueítis, bronquitis)
Spongia tosta ¹⁰⁻¹⁴	Inflamación o irritación espasmódica de la mucosa de la vía respiratoria alta	Disminución de la inflamación de las mucosas de la tráquea y la laringe	Tos seca, sibilante , con sensación de quemadura a nivel de la laringe y la tráquea
Rumex crispus ¹⁵⁻¹⁹	Inflamación, irritación y sequedad de la mucosa respiratoria	Disminución de la irritación y acción antiespasmódica	Tos seca espasmódica y agotadora
Sticta pulmonaria ²⁰⁻²³	Sequedad irritante del área laringotraqueal	Reduce la inflamación de las mucosas. Disminuye la sequedad y la irritación	Tos seca, irritante, que empeora por la noche al estar acostado
Pulsatilla ²⁴⁻²⁸	Disminuye la inflamación a nivel de las mucosas respiratorias	IRVA con secreciones de color amarillento verdosas	Tos nocturna con sequedad de garganta. Tos productiva diurna

Hipersecretora

PRINCIPIO ACTIVO	FRECUENTEMENTE UTILIZADO	ACCIÓN PRINCIPAL	TIPO DE TOS
Pulsatilla ²⁴⁻²⁸	Disminuye la inflamación a nivel de las mucosas respiratorias	IRVA con secreciones de color amarillento verdosas	Tos nocturna con sequedad de la garganta. Tos productiva diurna
Ipeca ²⁹⁻³³	Irritación espasmódica de la mucosa respiratoria con hipersecreción bronquial	Antiespasmódica que disminuye la disnea. Disminuye la irritación de las mucosas respiratorias	Tos productiva, espasmódica y emetizante
Antimonium tartaricum ³⁴⁻³⁸	Hipersecreción de la mucosa. Gran acumulación de secreciones a nivel bronquial con expectoración difícil	Facilita la expectoración	Tos productiva asociada a afecciones respiratorias agudas (bronquitis, etc...)
Coccus cacti ³⁹⁻⁴²	Irritación a nivel laríngeo y bronquial. Expectoración de mucosidad espesa y filamentosa	Antiespasmódica. Reduce la inflamación de las mucosas respiratorias	Tos espasmódica y disneizante, con expectoración. Sensación de cosquilleo en la laringe