

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

2LVERU glóbulos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

3 blíster de 10 cápsulas duras. Cada cápsula contiene:

Cápsula 1:	
Interleucina 1: 10 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 10 CH	0,0038ml
Interferón alfa: 10 CH	0,0038ml
Ácido ribonucleico: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 18 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH	0,0038ml

Cápsula 2:	
Interleucina 1: 17 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 10 CH	0,0038ml
Interferón alfa: 10 CH	0,0038ml
Ácido ribonucleico: 8 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH	0,0038ml

Cápsula 3:	
Interleucina 1: 10 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 17 CH	0,0038ml
Interferón alfa: 10 CH	0,0038ml
Ácido ribonucleico: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH	0,0038ml

Cápsula 4:	
Interleucina 1: 10 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 10 CH	0,0038ml
Interferón alfa: 17 CH	0,0038ml
Ácido ribonucleico: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH	0,0038ml

Cápsula 5:	
Interleucina 1: 10 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 10 CH	0,0038ml
Interferón alfa: 10 CH	0,0038ml
Ácido ribonucleico: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH	0,0038ml
Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 18 CH	0,0038ml

Cápsula 6:	
Interleucina 1: 10 CH	0,0038ml
Interleucina 2: 10 CH	0,0038ml

<i>Interferón alfa: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido ribonucleico: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 18 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>

<i>Cápsula 7:</i>	
<i>Interleucina 1: 17 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interleucina 2: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interferón alfa: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido ribonucleico: 8 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>

<i>Cápsula 8:</i>	
<i>Interleucina 1: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interleucina 2: 17 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interferón alfa: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido ribonucleico: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>

<i>Cápsula 9:</i>	
<i>Interleucina 1: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interleucina 2: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interferón alfa: 17 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido ribonucleico: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>

<i>Cápsula 10:</i>	
<i>Interleucina 1: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interleucina 2: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Interferón alfa: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido ribonucleico: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA VERU: 10 CH</i>	<i>0,0038ml</i>
<i>Ácido Nucleico Específico SNA HLA II: 18 CH</i>	<i>0,0038ml</i>

Excipientes con efecto conocido: lactosa (0,066 gr.) sacarosa (0,313 gr.)

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Glóbulos esféricos o casi esféricos, de color blanco o casi blanco y con un tamaño 1 (1000-1600 micrómetros), acondicionados en cápsulas duras desechables, que son administrados por vía sublingual.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Medicamento homeopático sin indicaciones terapéuticas aprobadas (Directiva 2001/83/CE).

4.2 Posología y forma de administración

Posología

La posología recomendada es de una cápsula al día por vía sublingual, respetando el orden numérico de las cápsulas. Ocasionalmente y por indicación médica, se incrementará el ritmo del tratamiento.

Población pediátrica

No se dispone de datos.

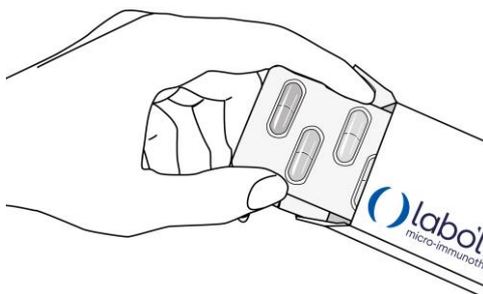
Forma de administración

2LVERU glóbulos se administra por vía sublingual abriendo la cápsula y vertiendo su contenido debajo de la lengua. Los glóbulos se mantienen debajo de la lengua hasta que se disuelven.

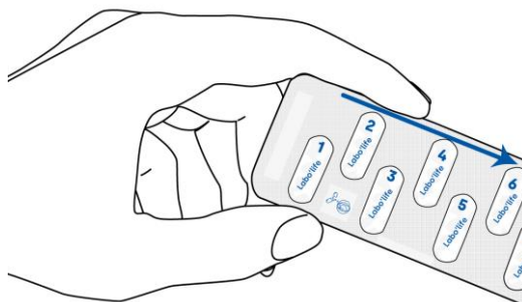
Se recomienda tomar el medicamento preferiblemente por la mañana en ayunas, 15 o 30 minutos antes del desayuno o, en caso de olvido, una hora después del mismo.

NO tragar las cápsulas enteras.

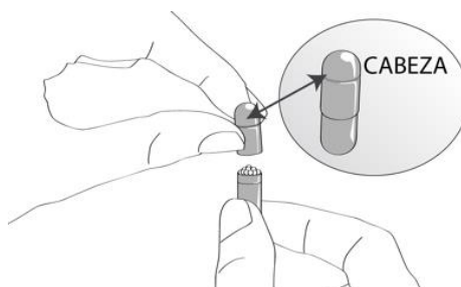
1. Empiece con uno de los tres blísters del interior de la caja.



2. Tome la cápsula siguiendo la numeración.



3. Abra la cápsula cuidadosamente con la cabeza de la cápsula hacia arriba.



4. Vierta su contenido debajo de la lengua y deje que se disuelva.



Siga el orden numérico de las cápsulas indicado en el blíster. Al finalizar el primer blíster, continúe con la cápsula 1 del siguiente blíster y así hasta finalizar el tratamiento.

4.3 Contraindicaciones

Este medicamento está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a los principios activos o a los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Este medicamento contiene sacarosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción a la glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento.

Nota general: Se recomienda evitar la ingesta de alimentos estimulantes (menta, té, café, chocolate, etc.) en la hora que precede a la toma del medicamento.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han realizado estudios de interacciones.

Se debe advertir a los pacientes que informen a su médico o farmacéutico si están tomando o han tomado recientemente algún otro medicamento, incluidos los que no requieren prescripción médica.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

No hay datos o estos son limitados relativos al uso de 2LVERU glóbulos en mujeres embarazadas o en periodo de lactancia.

Se aconseja consultar al médico, antes de utilizar este medicamento en embarazo y lactancia.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No se han realizado estudios sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

4.8 Reacciones adversas

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Para los medicamentos homeopáticos los posibles efectos adversos derivan de las propiedades farmacológicas o toxicológicas de las materias primas o excipiente(s). No se dispone de estudios clínicos que informen sobre la frecuencia de las reacciones adversas.

Tradicionalmente, el uso de medicamentos homeopáticos puede dar lugar temporalmente a una sensación de agravación de los síntomas, que suelen desaparecer después de unos días. Si los síntomas persisten, consulte con su médico, profesional sanitario o farmacéutico.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar cualquier sospecha de reacción adversa al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano (<http://www.notificaram.es>).

4.9 Sobredosis

No se han notificado casos de sobredosis.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: V03AX-Otros productos farmacéuticos. Medicamento homeopático sin indicaciones terapéuticas aprobadas (Directiva 2001/83/CE).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

No aplicable para estos medicamentos homeopáticos.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

No hay datos adicionales preclínicos importantes.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Lactosa y sacarosa.

6.2 Incompatibilidades

No se han descrito

6.3 Periodo de validez

3 años.

6.4 Precauciones especiales de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Acondicionamiento primario: cápsulas duras.

Acondicionamiento secundario: estuche con 3 blísters de PVC/AL que contienen 10 cápsulas cada uno.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Labo'Life España S.A.U.
Av. des Raiguer, 7
07330 Consell, España

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

02/2023

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (<http://www.aemps.gob.es/>).