

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL  
BIORELAX COMPRIMIDOS SUBLINGUALES**

**FOLLETO INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**

**BIORELAX  
COMPRIMIDOS SUBLINGUALES**

**1. COMPOSICIÓN**

Cada comprimido contiene:

Avena sativa D2	0,45 mg
Coffea arabica D12	0,45 mg
Passiflora incarnata D2	0,45 mg
Valeriana officinalis D4	0,45 mg
Excipientes:	
Celulosa Microcristalina, Crospovidona, Estearato de Magnesio, Dioxido de silicio coloidal, Lactosa <b>monohidrato</b> Manitol	csp

**2. CLASIFICACIÓN FARMACOLÓGICA Y/O TERAPÉUTICA**

Medicamento Homeopático.

**3. MECANISMO DE ACCIÓN**

Actúa de acuerdo a las leyes homeopáticas y su descripción se encuentra en la Patogenesia descritas en las diferentes materias médicas homeopáticas.

**4. ACCIÓN TERAPÉUTICA.**

A continuación se describen las principales observaciones de la Patogenesia de los principios que conforman esta formulación y que permiten la combinación de ellos para ampliar su acción.

**Coffea arabica**: Trastornos del sueño, insomnio

**Avena sativa**: Tratamiento de estados de insomnio, debilidad, estrés o cansancio

**Passiflora incarnata**: Trastornos del sueño. Insomnio, estados de ansiedad y agitación

**Valeriana officinalis**: Insomnio que cursa con ansiedad. Estado nervioso.

**5. INDICACIONES**

**Medicamento homeopático útil como** coadyuvante en el tratamiento de trastornos del sueño y en estados nerviosos leves a moderados.

**6. CONTRAINDICACIONES**

Alergia a alguno de los componentes de la fórmula.

## FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL BIORELAX COMPRIMIDOS SUBLINGUALES

### 7. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Durante su utilización puede aparecer una agravación inicial de los síntomas, propio de los tratamientos homeopáticos, los cuales habitualmente desaparecen al continuar con el tratamiento. No obstante, si la agravación se prolonga más allá de una semana o si es muy severa, debe suspender la administración y consultar al médico.

Mantener fuera del alcance de los niños.

En niños menores de 12 años, mujeres embarazadas y en periodo de lactancia, úsese bajo supervisión médica

### 8. EMBARAZO Y LACTANCIA

En caso de embarazo o lactancia no existen restricciones para su uso, no obstante, consulte a su médico

### 9. REACCIONES ADVERSAS

No descritas.

### 10. INTERACCIONES

No descritas.

### 11. TOXICOLOGÍA

No descritas a estas diluciones.

### 12. VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y POSOLOGÍA

**Vía de administración:** Sublingual

**Posología:** 1 comprimido 3 veces al día. En estados agudos administrar 1 comprimido cada 1/2 hora o 1 hora, máximo 12 veces al día, para luego continuar con 1 comprimido 3 veces al día.

**Duración del Tratamiento:** No use este medicamento por más de 30 días consecutivos, a no ser que se encuentre bajo supervisión médica

**Modo de Uso:** Los comprimidos deben disolverse bajo la lengua

### 13. PERIODO DE EFICACIA

24 ~~36~~ meses

### 14. PRECAUCIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar a no más de 30°C.

### 15. CONDICIÓN DE VENTA

Venta directa en Establecimientos tipo A y B.

**Elaborado y Distribuido** por Knop Laboratorios S.A., Avda. Industrial 1198, Quilpué, Chile.  
([www.knop.cl](http://www.knop.cl))