

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Ignatia amara 3 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 4 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 5 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 6 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 7 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 9 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 12 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 15 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 30 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 100 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 200 CH glóbulos BOIRON Ignatia amara 4 DH glóbulos BOIRON Ignatia amara 6 DH glóbulos BOIRON Ignatia amara 8 DH glóbulos BOIRON Ignatia amara 12 DH glóbulos BOIRON Ignatia amara 30 DH glóbulos BOIRON Ignatia amara 200 K glóbulos BOIRON Ignatia amara 1000 K glóbulos BOIRON Ignatia amara 10.000 K glóbulos BOIRON

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada envase de 4 g corresponde a un producto terminado con una sola dilución. Los productos disponibles son:

Para 5 glóbulos:

Ignatia amara	3 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	4 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	5 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	6 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	7 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	9 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	12 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	15 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	30 CH	0,0025 ml
Ignatia amara	100 CH	0,0025 ml
	200 CH	
Ignatia amara	4 DH	0,0025 ml
Ignatia amara	6 DH	0,0025 ml
Ignatia amara	8 DH	0,0025 ml
Ignatia amara	12 DH	0,0025 ml
Ignatia amara	30 DH	0,0025 ml
Ignatia amara	200 K	0,0025 ml
Ignatia amara	1000 K	0,0025 ml
Ignatia amara	10.000 K	0,0025 ml

Excipiente(s) con efecto conocido: sacarosa (0,21 g) y lactosa (0,038 g).



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

3. FORMA FARMACÉUTICA

Glóbulos

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

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

4.2 Posología y forma de administración

Ignatia amara glóbulos requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Posología recomendada

Tomar 5 glóbulos 3 veces al día.

Población pediátrica

No procede.

Forma de administración

Ignatia amara glóbulos se administra vía sublingual.

Dejar disolver los glóbulos debajo de la lengua.

Tomar Ignatia amara glóbulos preferiblemente alejado de las comidas.

Duración del tratamiento

El uso en condiciones agudas no debe prolongarse por más de 1 semana sin consultar con el médico o farmacéutico.

Los pacientes deben estár informados de que los medicamentos homeopáticos no deben utilizarse durante periodos de tiempo prolongados sin el consejo de un médico o farmacéutico.

4.3 Contraindicaciones

Ignatia amara glóbulos está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes de este medicamento incluidos en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

El paciente debe consultar al médico si los síntomas persisten.

Advertencias sobre excipientes:

Ignatia amara glóbulos contiene 0,038g de lactosa en 5 glóbulos. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Ignatia amara glóbulos contiene 0,21g de sacarosa en 5 glóbulos. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento.

Puede perjudicar los dientes.



4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han realizado estudios de interacciones.

Se debe advertir a los pacientes de 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 se conocen riesgos específicos por la toma de medicamentos homeopáticos sobre la fertilidad ni durante el embarazo o la lactancia. Sin embargo, se aconseja que las mujeres embarazadas y mujeres en período de lactancia consulten al médico antes de utilizar este medicamento.

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 reacciones adversas.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas 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: www.notificaRAM.es

4.9 Sobredosis

No se han notificado síntomas específicos de sobredosis.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Medicamento homeopático.

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 procede

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

No procede



6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Sacarosa y lactosa.

6.2 Incompatibilidades

No procede.

6.3 Periodo de validez

5 años.

6.4 Precauciones especiales de conservación

No se precisan condiciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Los glóbulos se acondicionan en 1 envase de 4 g de glóbulos o 2 envases de 4 g cada uno.

Envase de polipropileno con tapa con cuenta glóbulos integrado y etiqueta que envuelve todo y asegura la inviolabilidad.

Puede que solamente estén comercializados algunas diluciones o tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación de los medicamentos no utilizados o restos de medicamentos se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

BOIRON SOCIEDAD IBÉRICA DE HOMEOPATÍA S.A.

C/ Lanzarote, 2

28703 San Sebastián de los Reyes - Madrid

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

Mayo 2022

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Mayo/2022

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/)