

Prospecto: información para el paciente

Chelidonium composé glóbulos

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Chelidonium composé glóbulos y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Chelidonium composé glóbulos.
3. Cómo tomar Chelidonium composé glóbulos.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Chelidonium composé glóbulos.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Chelidonium composé glóbulos y para qué se utiliza

Medicamento homeopático sin indicaciones terapéuticas aprobadas. Autorizado mediante registro simplificado especial, en el que se garantiza su calidad farmacéutica y su inocuidad, sin que sea necesario presentar datos de eficacia (Directiva 2001/83/CE). Consulte con un profesional sanitario para su utilización y acuda al médico si los síntomas persisten.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Chelidonium composé glóbulos.

No tome Chelidonium composé glóbulos si es alérgico a los principios activos o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Chelidonium composé glóbulos.

En caso de empeoramiento de los síntomas o si no se produjera mejoría después de 7 días de iniciar el tratamiento, se deberá consultar con el médico o farmacéutico.

Otros medicamentos y Chelidonium composé glóbulos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluidos los que no requieren prescripción médica.

Toma de Chelidonium composé glóbulos con alimentos y bebidas

Tomar Chelidonium composé glóbulos preferiblemente alejado de las comidas.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada, en periodo de lactancia o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

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

Chelidonium composé glóbulos contiene lactosa y sacarosa (azúcar). Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento. Puede perjudicar los dientes.

3. Cómo tomar Chelidonium composé glóbulos.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico, o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es de 5 glóbulos 3 veces al día.

Si bien no se han realizado estudios que avalen la posología pediátrica, la dosis recomendada es 5 glóbulos 3 veces al día.

Chelidonium composé glóbulos requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Vía sublingual.

Dejar deshacer los glóbulos debajo de la lengua.

En el caso de que se haya tomado más Chelidonium composé del que debiera o en caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Chelidonium composé glóbulos

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

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

Si nota síntomas de alergia (hipersensibilidad), interrumpa la toma de Chelidonium composé glóbulos.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.


5. Conservación de Chelidonium compositum glóbulos

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de “EXP”.
La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No utilice este medicamento si usted observa signos visibles de deterioro.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los

medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Chelidonium compositum glóbulos

- Los principios activos son Carduus marianus 6DH, Chelidonium majus 3CH, China rubra 3CH, Hydrastis canadensis 3CH, Magnesia muriatica 3CH, Solidago virga aurea 6DH y Taraxacum dens leonis 6DH.
Envase de 4 g. 5 glóbulos contienen 0,36 µl de cada principio activo.
- Los demás componentes (excipientes) son 0,21 g de sacarosa y 0,038 g de lactosa.

Aspecto del producto y contenido del envase

Son glóbulos, aproximadamente esféricos y blanquecinos.

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

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

Titular de la autorización de comercialización:

BOIRON SOCIEDAD IBÉRICA DE HOMEOPATÍA S.A.

C/ Lanzarote, 2

28703 San Sebastián de los Reyes - Madrid

Responsable de la fabricación:

BOIRON

2 Avenue de L'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francia

Puede solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.

Fecha de la última revisión de este prospecto: Octubre de 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/>

