

Sed-tif PC comprimidos BOIRON

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 Sed-tif PC comprimidos y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Sed-tif PC comprimidos.
3. Cómo tomar Sed-tif PC comprimidos.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Sed-tif PC comprimidos.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Sed-tif PC comprimidos 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 Sed-tif PC comprimidos

No tome Sed-tif PC comprimidos 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 Sed-tif PC comprimidos.

Otros medicamentos y Sed-tif PC comprimidos

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 Sed-tif PC comprimidos con alimentos y bebidas

Tomar Sed-tif PC comprimidos 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.

Sed-tif PC comprimidos 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 Sed-tif PC comprimidos

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

La dosis recomendada es de 2 comprimidos, 3 veces al día.

Dejar deshacer el comprimido en la boca.

En niños, se recomienda consultar con un médico o farmacéutico. Si bien no se han realizado estudios que avalen la posología pediátrica, la dosis recomendada es de 2 comprimidos, 3 veces al día. Para niños menores de 6 años, disolver el comprimido en un poco de agua y administrarlo cuando se haya disuelto completamente.

Espaciar las tomas según mejoría y dejar de tomar este medicamento si desaparecen los síntomas.

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.

Sed-tif PC comprimidos requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Vía bucal.

En el caso de que se haya tomado más Sed-tif PC comprimidos 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 Sed-tif PC comprimidos

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 sufren.

Si nota síntomas de alergia (hipersensibilidad), interrumpa la toma de Sed-tif PC comprimidos.

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:

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 Sed-tif PC comprimidos


Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja 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 Sed-tif PC comprimidos

- Los principios activos son:

Aconitum napellus 6 CH	0,416 mg
Belladonna 6 CH.....	0,416 mg
Calendula officinalis 6 CH.....	0,416 mg
Chelidonium majus 6 CH.....	0,416 mg
Valeriana officinalis 4 CH	0,416 mg
Viburnum opulus 6 CH.....	0,416 mg

Para un comprimido de 250 mg.

- Los demás componentes (excipientes) son 187,5 mg de sacarosa, 60,0 mg de lactosa y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos blancos, cilíndricos y ligeramente biconvexos.

Caja de 40 o 90 comprimidos acondicionados en blísters (PVC/Aluminio).

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: Noviembre 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/>