

Prospecto: información para el paciente

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

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

No tome Sed-tif PC 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 Sed-tif PC glóbulos.

Otros medicamentos y Sed-tif PC 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 Sed-tif PC glóbulos con alimentos y bebidas

Tomar Sed-tif PC 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.

Sed-tif PC 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 Sed-tif PC 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. Dejar deshacer los glóbulos debajo de la lengua.

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

Para niños menores de 24 meses, disolver los glóbulos en un poco de agua y administrarlo cuando se haya disuelto completamente. En niños menores de 18 meses, se recomienda consultar con un médico o farmacéutico.

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

Vía sublingual.

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

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 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 Sed-tif PC glóbulos

- Los principios activos son: Aconitum napellus 6 CH, Belladonna 6 CH, Calendula officinalis 6 CH, Chelidonium majus 6 CH, Valeriana officinalis 4 CH, Viburnum opulus 6 CH. Envase de 4 g. 5 glóbulos contienen 0,42 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 una caja que contiene 2 envases de 4 g de glóbulos.

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: Diciembre 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/>