

## Prospecto: información para el paciente

Kalmia latifolia 5CH glóbulos Kalmia latifolia 7CH glóbulos Kalmia latifolia 9CH glóbulos Kalmia latifolia 15CH glóbulos Kalmia latifolia 30CH glóbulos Kalmia latifolia 6DH glóbulos Kalmia latifolia 6DH glóbulos Kalmia latifolia 3LM glóbulos

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

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en el prospecto. Ver sección 4.

## Contenido del prospecto

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

## 1. Qué es Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia glóbulos

No tome Kalmia latifolia glóbulos si es alérgico a la Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia glóbulos con alimentos y bebidas

Tomar Kalmia latifolia glóbulos preferiblemente separado 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 tomar este medicamento.

### Conducción y uso de máquinas

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

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

### 3. Cómo tomar Kalmia latifolia glóbulos

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

La dosis recomendada es de 3 glóbulos de 1 a 3 veces al día.

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

Vía sublingual

En el caso de que haya tomado más Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia glóbulos

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier 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 Kalmia latifolia 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 del medicamento.

### 5. Conservación de Kalmia latifolia 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 Kalmia latifolia glóbulos

- El principio activo es Kalmia latifolia. Cada envase de 4 g corresponde a un producto terminado con una sola dilución de Kalmia latifolia. Cada glóbulo contiene 0,0004 g de Kalmia latifolia.
- Los demás componentes (excipientes) son 0,040 g de sacarosa por glóbulo.

## 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.

Envase de polietileno de alta densidad con tapón y etiqueta que envuelve todo y asegura la inviolabilidad.

#### Titular de la autorización de comercialización:

IBERICA DE HOMEOPATIA S.L. C/ Juan José Lorente, 13-15 50005 Zaragoza

#### Responsable de la fabricación:

IBERICA DE HOMEOPATIA S.L. C/ Juan José Lorente, 13-15 50005 Zaragoza

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



# Fecha de la última revisión de este prospecto: Abril de 2022

La información detallada de este medicamento está disponible en la pagina web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <a href="http://www.aemps.gob.es">http://www.aemps.gob.es</a>