

Prospecto: información para el paciente

Natrum sulfuricum 15CH gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 30CH gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 170CH gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 6DH gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 700.000K gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 1LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 3LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 4LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 5LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 6LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 9LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 12LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 15LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 18LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 21LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 24LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 27LM gotas orales en solución
Natrum sulfuricum 30LM gotas orales en solución

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Natrum sulfuricum gotas orales en solución.
3. Cómo tomar Natrum sulfuricum gotas orales en solución.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Natrum sulfuricum gotas orales en solución.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Natrum sulfuricum gotas orales en solución 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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución

No tome Natrum sulfuricum gotas orales en solución si es alérgico a Natrum sulfuricum 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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución.

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución con alimentos y bebidas

Tomar Natrum sulfuricum gotas orales en solución 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.

Este medicamento contiene 80 mg de alcohol (etanol) en cada 15 gotas que equivale a 160 mg/ml. La cantidad en 15 gotas de este medicamento es equivalente a menos de 2 ml de cerveza o 1 ml de vino.

Es poco probable que la cantidad de alcohol que contiene este medicamento tenga algún efecto perceptible en adultos o adolescentes.

La cantidad de alcohol contenida en este medicamento puede alterar el efecto de otros medicamentos. Consulte con su médico o farmacéutico si está tomando otros medicamentos.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Si tiene adicción al alcohol, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Natrum sulfuricum gotas orales en solución

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 1 a 10 gotas, 1 a 3 veces al día.

Natrum sulfuricum gotas orales en solución requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Vía oral.

Disolver las gotas en un poco de agua, manteniéndolas un tiempo en la boca antes de tragar.

En el caso de que haya tomado más Natrum sulfuricum gotas orales en solución 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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución.

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución

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 Natrum sulfuricum gotas orales en solución

- El principio activo es Natrum sulfuricum.
Cada envase corresponde a un producto terminado con una sola dilución de Natrum sulfuricum.
1 ml del envase contiene 0,97 g de Natrum sulfuricum.
- Los demás componentes (excipientes) son etanol 20% v/v.

Aspecto del producto y contenido del envase

Es una solución incolora, transparente.

Envase de vidrio topacio (clase III) con cuentagotas (30 gotas/ml) y tapón de polipropileno y polietileno, con un contenido en solución oral de 15 ml (diluciones LM), 30 ml (dilución 700.000K), 60 ml (diluciones CH, DH) y 100 ml (dilución 700.000K).

Titular de la autorización de comercialización:

IBÉRICA DE HOMEOPATÍA S.L.
C/ Juan José Lorente, 13-15
50005 Zaragoza

Responsable de la fabricación:

IBÉRICA DE HOMEOPATÍA 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: Junio 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>