

## **Prospecto: información para el paciente**

### **Natrum sulfuricum 6DH polvo oral**

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

### **1. Qué es Natrum sulfuricum polvo oral 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 polvo oral**

**No tome Natrum sulfuricum polvo oral** si es alérgico a la 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 polvo oral.

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 polvo oral**

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 polvo oral con alimentos y bebidas**

Tomar Natrum sulfuricum polvo oral 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.

**Natrum sulfuricum polvo oral contiene lactosa. 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 Natrum sulfuricum polvo oral**

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 cacito raso de polvo oral de 1 a 3 veces al día.

Natrum sulfuricum polvo oral requiere una posología individualizada. Consultar con su farmacéutico o médico formado en homeopatía.

Vía oral.

**En el caso de que haya tomado más Natrum sulfuricum polvo oral 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 polvo oral**

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 polvo oral.

### **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 polvo oral

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 polvo oral

- El principio activo es Natrum sulfuricum.  
Cada envase de 50 g corresponde a un producto terminado con una sola dilución de Natrum sulfuricum. Cada dosis contiene 125 mg de Natrum sulfuricum.
- Los demás componentes (excipientes) son lactosa monohidrato.

### Aspecto del producto y contenido del envase

El polvo oral es un polvo de color blanco o casi blanco, inodoro y de sabor agradable.

El polvo oral se acondiciona en 1 envase que contiene 50 g de producto.

Envase de polipropileno, con tapa precinto de polietileno de baja densidad. Cacito dosificador de poliestireno.

### 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 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>