

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

RHINALLERGY, tablets
РИНАЛЕРЖИ, таблетки

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	260 30302
Разрешение №	25128, 06-11-2013
Формулар №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Състав за една таблетка от 300 mg

Allium cepa 5 CH (Кромид лук)	0,5 mg
Ambrosia artemisiaefolia 5 CH (Пелинолистна амброзия).....	0,5 mg
Euphrasia officinalis 5 CH (Очанка)	0,5 mg
Histaminum muriaticum 9 CH (Хистаминов дихидрохлорид).....	0,5 mg
Sabadilla 5 CH (Американска чемерика)	0,5 mg
Solidago virga aurea 5 CH (Обикновен енчец).....	0,5 mg

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Хомеопатичен лекарствен продукт, традиционно използван за симптоматично лечение на алергичен ринит (сенна хрема).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Перорално приложение.

Хомеопатичен лекарствен продукт, предназначен за възрастни и деца над 6 годишна възраст. Таблетките трябва да се смучат бавно. Не трябва да се приемат повече от 6 таблетки дневно.

Прекратете лечението, когато симптомите изчезнат.

Максимална продължителност на лечението: една седмица.



4.3 Противопоказания

Деца под 6 годишна възраст, поради опасност от задавяне.

Свръхчувствителност към активното вещество/а или към някое от помощните вещества.

4.4 Специални предупреждения и предизвикателни мерки при употреба

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или сукраза-изомалтазена недостатъчност не трябва да приемат това лекарство.

Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Lapp лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са наблюдавани.

4.6 Бременност и кърмене

В отсъствието на експериментални и клинични данни и като предохранителна мярка, употребата на този лекарствен продукт да се избягва по време на бременност.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма наблюдавано въздействие върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Не са наблюдавани.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на същностното полза/リスク за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35928903417

Уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Не са описани случаи на предозиране.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт

Фармакотерапевтична група: ATC код: V

Поради отсъствие на клинични изпитвания, терапевтичните показания на този лекарствен продукт се основават на традиционната хомеопатична употреба на неговите съставки.

5.2 Фармакокинетични свойства

Не са провеждани фармакокинетични проучвания.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Не са провеждани предклинични проучвания върху животни.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Лактоза, захароза, магнезиев стеарат.

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5 Данни за опаковката

60 таблетки в термоформовани PVC/алуминиеви блистери.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.



7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

BOIRON
2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
FRANCE

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Разрешение за употреба № II-2178/28.05.2008
Регистрационен № 20030307

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО
ЗА УПОТРЕБА**

08.05.2003 / 28.05.2008

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

09/2013

