

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**

---

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

---



**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

CORYZALIA  
КОРИЗАЛИЯ, обвити таблетки

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 115579120 1206	
№ 1118-12-2096	

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

За 1 обвита таблетка от 300 mg:

Allium cepsa	3 CH.....0.333 mg
Belladonna	3 CH.....0.333 mg
Sabadilla	3 CH.....0.333 mg
Kalium bichromicum	3 CH.....0.333 mg
Gelsemium sempervirens	3 CH.....0.333 mg
Pulsatilla	3 CH.....0.333 mg

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

**3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Обвита таблетка.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1 Терапевтични показания**

Хомеопатичен лекарствен продукт, традиционно използван за лечение на симптомите настинка и ринит.

**4.2 Дозировка и начин на приложение**

Перорално приложение.

Възрастни и деца :

По 1 таблетка през час, до 12-тия час.

Приемите се разреждат при подобрене.

Таблетката се държи устата до пълното ѝ разтваряне.

**4.3 Противопоказания**

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

**4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

Деца под 1 година: таблетката се стрива и разтваря във вода преди прием.



Поради наличието на захароза този медикамент е противопоказан при непоносимост към фруктоза, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захаразно-изомалтазен дефицит.

Ако след употреба на продукта симптомите продължават или състоянието се влоши, да се преоценят лечението.

#### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Няма известни.

#### **4.6 Бременност и кърмене**

Поради липсата на експериментални и клинични данни да се избягва употребата по време на бременност и кърмене.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма наблюдавани ефекти.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Не са съобщавани.

#### **4.9 Предозиране**

Няма риск.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: хомеопатичен лекарствен продукт.

Терапевтичните показания на този лекарствен продукт се основават на традиционната хомеопатична употреба на неговите съставки.

#### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Не се прилага за хомеопатични лекарствени продукти.

#### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Не се прилага за хомеопатични лекарствени продукти.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**



**6.1 Списък на помощните вещества и техните количества**

За таблетка 300 mg:  
SUCROSE  
TALC  
ACACIA  
MAGNESIUM STEARATE  
GELATIN  
WHITE WAX  
CARNAUBA WAX

**6.2 Несъвместимости**

Няма известни.

**6.3 Срок на годност**

5 години.

**6.4 Специални условия на съхранение**

Няма специални изисквания.

**6.5 Дани за опаковката**

Материал: блистери от PVC и алуминиево фолио

Съдържание: 20 обвити таблетки в блистер

Опаковка: картонена кутия с 2 блистера (40 обвити таблетки)

**6.6 Специфични предпазни мерки при изхвърляне на използвани лекарствени продукти или отпадъчни материали от него**

Няма специални изисквания.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Laboratoires BOIRON  
20, rue de la Libération  
69110 Sainte-Foy-lès-Lyon  
France

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Първо разрешение за употреба: №II-103/22.04.1996  
Настоящо разрешение за употреба: №II-4785/29.01.2002  
Регистрационен № 9600096



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

Дата на първо разрешение за употреба: 22/04/1996

Дата на подновяване на разрешението за употреба: 29/01/2002

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Юни 2006



**ПРИЛОЖЕНИЕ II**

- A. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА,  
ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**
- B. УСЛОВИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
- C. КОНКРЕТНИ ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ  
НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**



**A. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА,  
ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**

Laboratoires BOIRON  
2, avenue de l'Ouest Lyonnais  
69510 Messimy  
France

**B. УСЛОВИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

- УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ДОСТАВКАТА И УПОТРЕБАТА, НАЛОЖЕНИ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Не се прилага.

- УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА БЕЗОПАСНАТА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Не се прилага.

- ДРУГИ УСЛОВИЯ**

Име на лаборатория за контрол на лекарствените продукти, отговаряща за официално освобождаване на партиди:

Не се прилага.

**C. КОНКРЕТНИ ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Не се прилага.

