

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Coryzalia[®], tabletki drażowane

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Coryzalia[®] i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem Coryzalia[®]
3. Jak stosować Coryzalia[®]
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Coryzalia[®]
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Coryzalia[®] i w jakim celu się go stosuje

Coryzalia[®] jest lekiem stosowanym wspomagająco w leczeniu stanów nieżytowych górnych dróg oddechowych zarówno o etiologii wirusowej, jak i alergicznej: katar (nieżyt błony śluzowej nosa), katar sienny, zapalenie zatok.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem Coryzalia[®]

Kiedy nie stosować Coryzalia[®]

Jeśli pacjent ma uczulenie na substancje czynne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Coryzalia[®] u dzieci w wieku do 5 lat należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Coryzalia[®] a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Stosowanie leku Coryzalia[®] z jedzeniem i piciem

Brak specjalnych wymagań.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Coryzalia[®] zawiera sacharozę.

W przypadku występowania nietolerancji niektórych cukrów należy skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

3. Jak stosować Coryzalia[®]

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Stosować doustnie.

Zalecana dawka to:

Dorośli, młodzież i dzieci w wieku od 5 lat: ssać powoli po 1 tabletkę do 4 razy dziennie.

W miarę ustępowania objawów zwiększyć odstępy czasu pomiędzy kolejnym przyjmowaniem leku.

Dzieci w wieku do 5 lat: według wskazań lekarza.

Ze względu na niebezpieczeństwo zakrztuszenia, dzieciom w wieku do 5 lat lub dzieciom starszym, które mają problem z połykaniem, zaleca się rozdrobnienie tabletek i podanie w niewielkiej ilości wody.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Coryzalia®

Należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominięcie przyjęcia leku Coryzalia®

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Brak znanych działań niepożądanych.

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do

Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181c,
02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 492 13 01, faks: + 48 22 492 13 09,
e-mail: ndl@urpl.gov.pl

Działania niepożądane można zgłaszać również krajowemu
przedstawicielowi podmiotu odpowiedzialnego.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie
zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa
stosowania leku.

5. Jak przechowywać Coryzalia[®]

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym
dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego
na pudełku i blistrze.

Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych
pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki,
których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić
środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera Coryzalia[®]

- **Substancjami czynnymi leku są:**

Allium cepa 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 3 CH 0,333 mg, Pulsatilla 3 CH
0,333 mg w 1 tabletkie 300 mg.

- **Pozostałe składniki to:** sacharoza, talk, guma arabska, stearynian
magnezu, żelatyna, воск biały, воск Carnauba.

Jak wygląda Coryzalia[®] i co zawiera opakowanie

Blistry PVC/Al w pudełku tekturowym.

Opakowanie zawiera 40 tabletek.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

BOIRON SA

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy

Francja

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Boiron Sp. z o.o.

tel. 22 702 66 70

fax: 22 702 66 71

e-mail: informacjaoleku@boiron.pl

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 07/2016