

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

RHINALLERGY, tablets  
РИНАЛЕРЖИ, таблетки

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	26030307
Разрешение №	24128 / 06-11-2013
Оброчие №	/

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Състав за една таблетка от 300 mg

Allium sera 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 енчеп).....	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 предпазни мерки при употреба

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или сукроза-изомалтазна 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 предпазителна 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 съотношението полза/риск 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](http://www.bda.bg)

### 4.9 Предозиране

Не са описани случаи на предозиране.



## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Хомеопатичен лекарствен продукт  
Фармакотерапевтична група: АТС 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 № П-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

