

**ZĀĻU APRAKSTS****1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

CORYZALIA apvalkotās tabletes

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

1 apvalkotā tablete (300 mg) satur:

Aktīvās vielas:

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 sempervirens	3 CH.....	0,333 mg
Pulsatilla	3 CH.....	0,333 mg

Palīgvielas:

Saharoze .....273,5 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā

**3. ZĀĻU FORMA**

Apvalkotā tablete.

Balta, cilindriskā apvalkotā tablete.

**4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA****4.1. Terapeitiskās indikācijas**

Homeopātiskās zāles, ko lieto saaukstēšanās un rinīta simptomātiskai ārstēšanai.

**4.2. Devas un lietošanas veids**

Iekšķīgai lietošanai.

**Pieaugušajiem un bērniem:**

2 tabletes 4 reizes dienā.

Bērniem līdz 6 gadu vecumam: pirms lietošanas tableti izšķīdināt nelielā šķidrums daudzumā.

Bērniem līdz 2 gadu vecumam: konsultējieties ar savu ārstu.

Šīs zāles nevajadzētu lietot ilgāk par 5 dienām.

#### **4.3. Kontrindikācijas**

Paaugstināta jutība pret zāļu aktīvām vielām vai jebkuru no palīgvielām.

#### **4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Tā kā zāles satur Pulsatilla, pacientiem ar otītu vai sinusītu šo līdzekli nevajadzētu lietot bez ārsta uzraudzības.

Tā kā zāles satur saharozi, to nevajadzētu lietot fruktozes intolerances, glikozes-galaktozes malabsorbcijas sindroma un saharāzes – izomaltāzes trūkuma gadījumā.

#### **4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Nav novērota.

#### **4.6. Grūtniecība un barošana ar krūti**

Negatīva ietekme nav zināma.

#### **4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus**

Neietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

#### **4.8. Nevēlamās blakusparādības**

Tāpat kā citas zāles, Coryzalia apvalkotās tabletes var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

##### Ziņošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvumu/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādam iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Zāļu valsts aģentūrai,

Jersikas ielā 15,

Rīgā, LV 1003.

Tālr.: +371 67078400;

Fakss: +371 67078428.

Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv)

#### **4.9. Pārdozēšana**

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem.

### **5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS**

#### **5.1. Farmakodinamiskās īpašības**

Farmakoterapeitiskā grupa: homeopātiskās zāles ATĶ kods: VO3AX

Tā kā pagaidām nav klīnisku pētījumu, indikācijas balstās uz tā sastāvā ietilpstošo sastāvdaļu tradicionālo homeopātisko pielietojumu.

#### **5.2. Farmakokinētiskās īpašības**

Nav attiecināms uz homeopātiskām zālēm.

#### **5.3. Preklīniskie dati par drošību**

Nav attiecināms uz homeopātiskām zālēm.

### **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

#### **6.1. Palīgvielu saraksts**

Saharoze, talks, akācija, magnija stearāts, želatīns, baltais vasks, karnaubas vasks.

#### **6.2. Nesaderība**

Nav piemērojams.

#### **6.3. Uzglabāšanas laiks**

5 gadi.

#### **6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

#### **6.5. Iepakojuma veids un saturs**

40 apvalkotās tabletes alumīnija / PVH blisteros.

**6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai**

Nav īpašu prasību.

**7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

BOIRON  
2 avenue de l'Ouest Lyonnais  
69510 Messimy  
Francija

**8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS (S)**

00-0369

**9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Reģistrācijas datums: 12/04/2000  
Pārreģistrācijas datums: 16/07/2010

**10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

09/2013