

Rhinallergy®

RHINALLERGY® Notice pour le public

DÉNOMINATION : RHINALLERGY®.

COMPOSITION :

Les substances actives sont :

Allium cepa 5 CH 0,5 mg
Ambrosia artemisiaefolia 5 CH 0,5 mg
Euphrasia officinalis 5 CH 0,5 mg
Histaminum muriaticum 9 CH 0,5 mg
Sabadilla officinarum 5 CH 0,5 mg
Solidago virga aurea 5 CH 0,5 mg
Pour un comprimé de 300 mg.

Les autres composants sont : Lactose, saccharose, stéarate de magnésium.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimés, boîte de 60 comprimés.

GROUPE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Rhinallergy® appartient au groupe des médicaments homéopathiques.

TITULAIRE ET FABRICANT :

BOIRON - 2 avenue de l'Ouest Lyonnais - 69510 Messimy - France
Not. 341 CH 316 F3

CHAMP D'APPLICATION :

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement symptomatique des rhinites allergiques transitoires (rhume des foins).

CAS OÙ L'USAGE DOIT ÊTRE ÉVITÉ :

- Hypersensibilité à un des constituants.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route lié à la forme pharmaceutique.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES :

Ce médicament est à prendre en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Non signalé à ce jour.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Non documenté.

COMMENT L'UTILISER ET EN QUELLE QUANTITÉ ?

Médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.

1 comprimé toutes les 1 à 2 heures sans dépasser 6 comprimés par jour. Laisser fondre les comprimés sous la langue.

Cesser le traitement dès disparition des troubles.

Durée maximale du traitement : 1 semaine.

MESURES EN CAS D'UTILISATION DE TROP FORTES DOSES :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
EUROSTATION II

Place Victor Horta, 40/40 - B-1060 Bruxelles

Site internet: www.afmps.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION ET DURÉE DE STABILITÉ :

A tenir hors de portée et de vue des enfants. Pas de précautions particulières de conservation. La date d'expiration ("EXP") reprise sur l'emballage annonce la date à partir de laquelle la validité du produit n'est plus démontrée (les deux premiers chiffres indiquent le mois, les quatre autres l'année).

RHINALLERGY® Bijsluiter voor het publiek

BENAMING: RHINALLERGY®.

SAMENSTELLING:

De actieve bestanddelen zijn:

Allium cepa 5 CH 0,5 mg
Ambrosia artemisiaefolia 5 CH 0,5 mg
Euphrasia officinalis 5 CH 0,5 mg
Histaminum muriaticum 9 CH 0,5 mg
Sabadilla officinarum 5 CH 0,5 mg
Solidago virga aurea 5 CH 0,5 mg
Voor een tablet van 300 mg.

De andere bestanddelen zijn: Lactose, sacharose, magnesiumstearaat.

FARMACEUTISCHE VORM:

Tabletten, doos met 60 tabletten.

FARMACO-THERAPEUTISCHE GROEP:

Rhinallergy® behoort tot de groep der homeopathische geneesmiddelen.

HOUDER EN FABRIKANT:

BOIRON - 2 avenue de l'Ouest Lyonnais - 69510 Messimy – Frankrijk
Not. 341 CH 316 F3

TOEPASSINGSGEBIED:

Homeopathisch geneesmiddel aangewezen voor de symptomatische behandeling van episoden van allergische rhinitis (hooikoorts).

OMSTANDIGHEDEN WAARBIJ HET GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL MOET WORDEN VERMEDEN:

- Overgevoeligheid voor één der bestanddelen.
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar omwille van de mogelijke slikproblemen bij deze galenische vorm.
- Dit geneesmiddel mag niet gebruikt worden in geval van congenitale galactosemie, slechte glucose- en galactoseopname of wegens een lactasetekort omwille van de aanwezigheid van lactose (zeldzame metabolische ziekten).
- Dit geneesmiddel mag niet gebruikt worden in geval van overgevoeligheid aan fructose, slechte glucose- en galactoseopname of een sucrase-isomaltasetekort (zeldzame metabolische ziekten) omwille van de aanwezigheid van sacharose.

BIJZONDERE VOORZORGEN:

Dit geneesmiddel buiten de maaltijden nemen.

WISSELWERKING MET ANDERE GENEESMIDDELEN:

Geen gegevens beschikbaar tot op heden.

**GEBRUIK TIJDENS ZWANGERSCHAP EN
BORSTVOEDING:**
Er zijn onvoldoende gegevens beschikbaar.

HOE GEBRUIKEN EN HOEVEEL?

Geneesmiddel voorbehouden aan volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar.
1 tablet om de 1 à 2 uren zonder de hoeveelheid van 6 tabletten per dag te overschrijden. De tabletten onder de tong laten smelten.

Stop de behandeling zodra de klachten verdwijnen.

Maximale duur van de behandeling: 1 week.

**MAATREGELEN BIJ GEBRUIK VAN TE
GROTE HOEVEELHEDEN:**

Raadpleeg uw arts of apotheker.

MOGELIJKE BIJWERKINGEN:

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

EUROSTATION II

Victor Hortapplein, 40/40 - B-1060 Brussel

Website: www.fagg.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

BEWARING, STABILITEIT:

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden. Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities. De vervaldatum ("EXP") vermeld op de verpakking duidt het tijdstip aan waarna de geldigheid van het product niet meer gewaarborgd kan worden (de eerste twee cijfers duiden de maand aan, de vier volgende het jaartal).

**RHINALLERGY®
Packungsbeilage für die Öffentlichkeit**

BEZEICHNUNG: RHINALLERGY®.

ZUSAMMENSETZUNG:

Die enthaltenen Wirkstoffe sind:

Allium cepa 5 CH 0,5 mg
Ambrosia artemisiaefolia 5 CH 0,5 mg
Euphrasia officinalis 5 CH 0,5 mg
Histaminum muriaticum 9 CH 0,5 mg
Sabadilla officinarum 5 CH 0,5 mg
Solidago virga aurea 5 CH 0,5 mg
Pro Tablette von 300 mg.

Die andere Bestandteile sind: Lactose, Saccharose, Magnesiumstearat.

DARREICHUNGSFORM:

Tabletten, Packung mit 60 Tabletten.

PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:
Rhinallergy® gehört zur Gruppe der homöopathischen Arzneimitteln.

INHABER UND HERSTELLER:

BOIRON - 2 avenue de l'Ouest Lyonnais - 69510 Messimy – Frankreich
Not. 341 CH 316 F3

ANWENDUNGSGBIET:

Homöopathisches Arzneimittel, das traditionell zur symptomatischen Behandlung von vorübergehender allergischer Rhinitis (Heuschnupfen) verwendet wird.

**FÄLLE, IN DENEN DAS ARZNEIMITTEL
NICHT BENUTZT WERDEN DARF:**

- Hypersensibilität gegen eins der Bestandteile.
- Das Arzneimittel darf nicht von Kindern unter 6 Jahren eingenommen werden, da aufgrund der Darreichungsform Verschluckungsgefahr besteht.
- Da dieses Arzneimittel Lactose enthält, darf es nicht verwendet werden bei kongenitaler Galactosemie, bei Syndrom schlechter Absorption von Glucose oder Galactose oder bei Lactasemangel (seltene Stoffwechselkrankheiten).
- Aufgrund des Vorhandenseins von Saccharose darf dieses Arzneimittel nicht verwendet werden bei Fructoseintoleranz, bei Syndrom schlechter Absorption von Glucose oder Galactose oder bei Sucrase-Isomaltase-Defizit (seltene Stoffwechselkrankheiten).

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN:
Dieses Arzneimittel ist außerhalb der Mahlzeiten einzunehmen.

WECHSELWIRKUNG MIT ANDEREN

ARZNEIMITTELN:

Bisher nicht bekannt.

**ANWENDUNG WÄHREND DER
SCHWANGERSCHAFT UND STILLZEIT:**

Keine Angaben.

**WIE UND IN WELCHER MENGE WIRD ES
VERWENDET?**

Das Arzneimittel ist Erwachsenen und Kindern über 6 Jahren vorbehalten. Alle 1 bis 2 Stunden eine Tablette, wobei 6 Tabletten pro Tag nicht überschritten werden dürfen. Lassen Sie die Tabletten unter der Zunge schmelzen.

Beenden Sie die Behandlung, sobald die Symptome verschwunden sind. Maximale Dauer der Behandlung: 1 Woche.

**MASSNAHMEN BEI EINNAHME ZU
GROSSEN MENGEN:**

Befragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

NEBENWIRKUNGEN:

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in aufgeführt nationale Meldesystem anzeigen:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

EUROSTATION II

Victor Hortapplein, 40/40 - B-1060 Brüssel

Website: www.fagg-afmps.be

E-Mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

AUFBEWAHRUNG UND STABILITÄT:

Ausser Reichweite und Sicht von Kindern aufbewahren. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Das Verfalldatum ("EXP") auf der Verpackung gibt das Datum an, ab dem die Wirkung des Produkts nicht mehr nachgewiesen ist (die zwei ersten Ziffern geben den Monat, die vier letzten das Jahr an).