

RHINALLERGY® , comprimé à sucer.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

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 5 CH 0,5 mg, Solidago virga aurea 5 CH 0,5 mg pour un comprimé à sucer de 300 mg. Excipients à effet notoire : saccharose, lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé à sucer.

DONNEES CLINIQUES :

Indications thérapeutiques : médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement symptomatique des rhinites allergiques transitoires (rhume des foins) et des conjonctivites allergiques transitoires.

Posologie et mode d'administration :

Posologie : médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans. Sucrer lentement les comprimés sans dépasser 6 comprimés par jour. Cesser le traitement dès la disparition des troubles. Durée maximale du traitement : une semaine.

Mode d'administration : voie orale.

Contre-indications : enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route lié à la forme pharmaceutique.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase. Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Fertilité, grossesse et allaitement : compte-tenu de la hauteur de dilution des souches entrant dans la composition de RHINALLERGY, comprimé à sucer, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

Effets indésirables :

Déclaration des effets indésirables suspectés : la déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport

bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.ansm.sante.fr.

PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES :

Propriétés pharmacodynamiques : en l'absence d'essais cliniques, l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel des préparations qui le composent.

DONNEES PHARMACEUTIQUES :

Liste des excipients : lactose, saccharose, stéarate de magnésium.

Durée de conservation : 3 ans.

Précautions particulières de conservation : pas de précaution particulière de conservation.

Nature et contenu de l'emballage extérieur : 2 x 20 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium).

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
France.

NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :

34009 391 721 32. Médicament non soumis à prescription médicale. Non remb. Séc. Soc. Non agréé aux collectivités.

DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE

L'AUTORISATION :

Date de première autorisation : 27/02/2001. Date de dernier renouvellement : 27/02/2010.

DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :

27/11/2018