



OMHULDE TABLETTEN

Lees deze bijsluiter zorgvuldig door, want het bevat belangrijke informatie voor u.

Dit homeopathisch geneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk om CORYZALIA zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals te raadplegen.
- Vraag uw apotheker om meer informatie of advies indien nodig.
- Wanneer na 14 dagen onafgebroken gebruik geen verbetering van de klachten wordt bemerkt of wanneer de klachten terugkeren, raadpleeg dan uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Coryzalia en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat u moet weten voordat u Coryzalia gebruikt.
3. Hoe wordt Coryzalia ingenomen?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u Coryzalia tabletten?

Coryzalia, tabletten

De actieve bestanddelen zijn Allium cepa 3 CH, Belladonna 3CH, Sabadilla 3 CH, Kalium bichromicum 3 CH, Gelsemium sempervirens 3 CH, Pulsatilla vulgaris 3 CH. Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn sucrose, talk, acacia, magnesium stearaat, gelatine, witte bijenwas, carnauba was.

Verantwoordelijke voor het in de handel brengen:

Laboratoires BOIRON
20, rue de la Libération
69110 Sainte-Foy-lès-Lyon - Frankrijk.

Voor inlichtingen en informatie:

KERNPHARM B.V.
Postbus 26 - 5460 AA Veghel
0800-0997773 (gratis).

In het register voor homeopathische farmaceutische producten ingeschreven onder RVH 81815.

I. WAT IS CORYZALIA EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Coryzalia is een homeopathisch geneesmiddel dat wordt toegepast bij hooikoorts en neusverkoudheid. De werkzaamheid van dit homeopathische middel is door het College ter beoordeling van geneesmiddelen niet met wetenschappelijke criteria beoordeeld.

De tabletten zijn verpakt in doosjes met 60 omhulde tabletten, in door-drukstrips.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U CORYZALIA GEBRUIKT

Wanneer mag u CORYZALIA niet gebruiken ?

Er zijn geen omstandigheden bekend waarbij u Coryzalia niet mag gebruiken.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met CORYZALIA ?

Er zijn geen omstandigheden bekend waarbij u extra voorzichtig met Coryzalia moet zijn.

Zwangerschap en borstvoeding

Dit geneesmiddel kan voor zover bekend zonder bezwaar overeenkomstig de aanbevolen dosering worden gebruikt. Vraag bij twijfel uw arts of apotheker om advies.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Voor zover bekend beïnvloedt dit geneesmiddel bij de aangegeven dosering de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen niet.

Gebruik van CORYZALIA in combinatie met andere geneesmiddelen

Informeer uw arts of apotheker indien u momenteel medicijnen slikt of recentelijk enig ander medicijn heeft geslikt, ook indien niet voorgeschreven.

3. HOE WORDT CORYZALIA INGENOMEN ?

Dosering

Volwassenen en kinderen vanaf 3 jaar: 1 tablet per uur, minimaal 12 uur lang.

De tabletten langzaam in de mond laten oplossen.

Wanneer na 14 dagen onafgebroken gebruik geen verbetering van de klachten

wordt bemerkt, of wanneer de klachten terugkeren raadpleeg dan uw arts.

Wat u moet doen wanneer u teveel van CORYZALIA heeft ingenomen

Wanneer u teveel Coryzalia heeft ingenomen zijn in het algemeen geen bijverschijnselen te verwachten.

Wat u moet doen wanneer u vergeten bent CORYZALIA in te nemen

Er zijn geen bijwerkingen te verwachten wanneer u bent vergeten Coryzalia in te nemen.

Effecten die u kunt verwachten wanneer de behandeling met CORYZALIA wordt beëindigd

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Er zijn van dit geneesmiddel geen bijwerkingen bekend. Indien er bij u toch een bijwerking optreedt die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U CORYZALIA ?

Coryzalia buiten bereik en zicht van kinderen houden. Niet bewaren boven 25°C in de goed gesloten, originele verpakking.

Uiterste gebruiksdatum

Gebruik Coryzalia niet meer na de datum op de verpakking achter: "niet te gebruiken na"

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2003.