

## RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

### 1. NOME DO MEDICAMENTO

CORYZALIA, comprimidos revestidos

### 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por 1 comprimido revestido de 300 mg :

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

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos revestidos.

### 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

#### 4.1. Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado no tratamento de constipações, rinites, corizas, febre dos fenos.

#### 4.2. Posologia e modo de administração

Via oral.

Adultos e crianças a partir de 2 anos:

1 comprimido de hora a hora sem exceder 12 comprimidos por dia. Reduzir a posologia nos primeiros sinais de melhoria.

Deixar o comprimido dissolver-se lentamente na boca.

#### 4.3. Contra-indicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer outro componente de CORYZALIA, comprimidos revestidos.

#### 4.4. Advertências e precauções especiais de utilização

Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à frutose, malabsorção de glucose-galactose ou insuficiência de sacarase-isomaltase não devem tomar este medicamento.

#### 4.5. Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não aplicável.

#### 4.6. Gravidez e aleitamento

Não aplicável.

#### 4.7. Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não relevante.

#### 4.8. Efeitos indesejáveis

Não aplicável.

#### 4.9. Sobredosagem

Não aplicável.

### 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1. Propriedades farmacodinâmicas

Classificação ATC: R05X

Classificação farmacoterapêutica: 14 - Medicamentos usados em afeções otorrinolaringológicas

A utilização deste medicamento baseia-se na utilização homeopática tradicional das preparações que o compõem.

#### 5.2. Propriedades farmacocinéticas

Não aplicável.

#### 5.3. Dados de segurança pré-clínica

Não relevantes.

### 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

#### 6.1. Lista dos excipientes

Sacarose, talco, goma arábica, estearato de magnésio, gelatina, cera branca, cera de carnaúba.

#### 6.2. Incompatibilidades

Não aplicável.

#### 6.3. Prazo de validade

5 anos.

#### 6.4. Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

6.5. Natureza e conteúdo do recipiente

40 comprimidos revestidos em embalagens "blister" (PVC/alumínio).

6.6. Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não existem requisitos especiais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

BOIRON  
20, rue de la Libération  
69110 - Sainte-Foy-lès-Lyon  
França

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

{DD/MM/AAAA}

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

{MM/AAAA}