

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Actisoufre

solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QU'ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?
3. COMMENT UTILISER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QU'ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES MEDICAMENTS DU RHUME (R : système respiratoire). Ce médicament est préconisé dans les états inflammatoires chroniques des voies respiratoires supérieures tels que rhinites et rhinopharyngites chroniques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?

N'utilisez jamais ACTISOUFRE :

Si vous êtes allergique (hypersensible) aux constituants du produit et en particulier au soufre, contenus dans ACTISOUFRE.

Faites attention avec ACTISOUFRE dans les cas suivants :

Par voie orale et en cas de régime pauvre en sel (hyposodé) ou sans sel, tenir compte de l'apport de sodium qui est de 4,2 mg de sodium par pulvérisation (soit 0,18 mmol de sodium/pulvérisation).

100 ml de solution apportent 378 mg de sodium (soit 16,4 mmol de sodium/100 ml).

La présence de parahydroxybenzoate de méthyle sodique est susceptible d'entraîner une réaction allergique à type de réactions d'hypersensibilité retardée chez les sujets sensibles aux conservateurs de la famille des parahydroxybenzoates (et leurs dérivés).

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

La prise du médicament pendant la grossesse et l'allaitement est déconseillée. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Liste des excipients à effet notoire :

Sodium (sous forme de chlorure et de saccharine), parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

3. COMMENT UTILISER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?

Posologie

Par voie nasale : A l'adulte, 3 fois par jour, la tête penchée en arrière.

Adultes et enfants : Une pulvérisation prolongée dans chaque narine 3 fois par jour, la tête penchée en arrière.

Nourrisson

Une pulvérisation dans chaque narine, 2 fois par jour.

* Le temps d'une pulvérisation est évalué à 2 ou 3 secondes pour chaque narine.

L'administration doit être pratiquée en position couchée sur le côté ou en position assise lorsque le nourrisson est en âge de s'asseoir, la tête inclinée sur le côté, afin d'éviter un laryngospasme. Introduire l'embout dans la narine et effectuer une pulvérisation franche. Renouveler l'opération pour l'autre narine en penchant la tête de l'autre côté.

A ne pas faire :

Ne jamais effectuer une pulvérisation nasale quand la tête du nourrisson est en arrière afin d'éviter que le liquide ne descende dans la gorge.

Par voie orale :

Une pulvérisation, 3 fois par jour, directement dans la cavité buccale, puis avaler.

Apport de sodium : 4,2 mg de sodium par pulvérisation (soit 0,18 mmol de sodium/pulvérisation).

Par mesure d'hygiène, nettoyer l'embout nasal ou buccal après chaque utilisation.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Mettre en place l'embout à usage nasal (embout court) ou à usage buccal (embout long à angle droit) selon la voie d'administration utilisée (voir schéma).

Introduire soit l'embout nasal dans la narine, soit l'embout buccal dans la cavité buccale, puis exercer une pression pour délivrer une dose de produit.

Veillez au cours de chaque pulvérisation à bien maintenir la tête du flacon soit tête en haut, soit tête en bas, afin d'éviter une consommation excessive du gaz propulseur.

Schéma embout nasal



Schéma embout buccal



Pictogramme indiquant que le flacon ne doit pas être tenu à l'horizontale.

Si vous avez utilisé plus d'ACTISOUFRE que vous n'auriez dû :

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser ACTISOUFRE :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ACTISOUFRE est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de gastralgies pour la solution administrée par voie orale.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ACTISOUFRE après la date de péremption mentionnée sur la boîte et le flacon. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Réceptif sous pression :

Le réceptif contient un liquide pressurisé. Ne pas exposer à une température supérieure à 50°C. Ne pas percer le réceptif.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé ?

Les substances actives sont :

Monsulfure de sodium

Quantité correspondant à sulfure de sodium 13,00 mg

Extrait de levure Saccharomyces cerevisiae type D 500,00 mg

Les autres composants sont :

Saccharine sodique, polysorbate 80, parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219), solution de digluconate de chlorhexidine à 20 %, chlorure de sodium, essence composée de Néroli A (huiles essentielles de petitgrain bigaradier et d'orange douce, géranol, terpinéol, linalol, anthranyle de méthyle, alcool phényléthylique, acétate de géranyle), eau purifiée.

Qu'est ce qu'ACTISOUFRE, solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de solution pour pulvérisation nasale/buccale en flacon pressurisé de 100 ml muni de deux embouts : un embout nasal et un embout buccal.

Titulaire/Exploitant :

Laboratoires GRIMBERG
19, rue Poliveau
75005 Paris - FRANCE
TEL : (+33) 1.55.43.34.00

Fabricant :

Laboratoires GRIMBERG
Z.A. de Boutries, 5 rue Vermont
78700 Conflans Sainte Honorine - FRANCE

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 12 Avril 2010.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.