

NASALIX®

Triamcinolone acétonide 55µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale Flacon de 120 doses

1-IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Composition

Acétonide de triamcinolone.....55 µg/dose

Excipients : édétate disodique, glucose anhydre, cellulose microcristalline et carmellose sodique (AVICEL CL 611), polysorbate 80, chlorure de benzalkonium, acide chlorhydrique dilué, hydroxyde de sodium, eau ppi.

Un flacon correspond à 120 pulvérisations. Une pulvérisation de 100 milligrammes correspond à une dose de 55 microgrammes d'actéonide de triamcinolone.

Excipient à effet notoire : Chlorure de benzalkonium.

Forme pharmaceutique: suspension pour pulvérisation nasale.

Classe pharmacothérapeutique: GLUCOCORTICOÏDE PAR VOIE LO-CAL (R : Système respiratoire).

2-INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES:

Ce médicament contient un corticoïde.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué :

Chez l'adulte : en traitement de la rhinite allergique (saisonnnière et parannuelle).

Chez l'enfant de plus de 6 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière uniquement (rhume des foins)

3-CONTRE-INDICATIONS:

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'un des composants,
- Si vous saignez du nez,
- En cas d'herpès nasal, buccal ou oculaire
- Chez l'enfant de moins de 6 ans

4-MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.**

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète .

Chez l'enfant de plus de 6 ans, l'utilisation ne doit pas dépasser 3 mois

Précautions d'emploi:

Ce médicament est un traitement régulier, son efficacité sur les symptômes peut n'apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres, il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit .

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen ORL détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé régulièrement.

5-INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS:

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il convient de signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

6-GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Ce médicament ne peut être utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez

votre médecin lui seul jugera du traitement le mieux adapté à votre cas. Ce médicament peut être administré en cure courte pendant l'allaitement.

7-SPORTIFS:

Attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

8-POSÉOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

Posologie

Adulte : 220µg par jour, soit 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. La posologie peut être diminuée à 110 µg par jour, soit 1 pulvérisation dans chaque narine une fois l'amélioration des symptômes obtenue.
Enfant de plus de 6 ans en traitement de la rhinite allergique saisonnière uniquement : 110 µg par jour soit 1 pulvérisation dans chaque narine 1 fois par jour le matin.

Chez l'enfant, la durée du traitement sera limitée à 3 mois maximum en l'absence de données suffisantes de tolérance au-delà de cette durée de traitement.

La mise en route et la durée du traitement sont fonction de l'exposition à l'allergène.

En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration: Voie nasale .

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré:

Ce médicament doit être administré une fois par jour le matin.

Conduite à tenir au cas ou l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise:

Si vous avez oublié de prendre ce médicament ; ne faites pas de pulvérisations supplémentaires mais poursuivez votre traitement normalement.

9-Effets indésirables:

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

Possibilité de saignement de nez, de maux de tête, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la candidose.

SIGNALÉZ A VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ SUR CETTE NOTICE.

10-CONSERVATION:

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Médicament enregistré n°: 065/22 E 028/18 LISTE 1

Fabrique, conditionne par: GENCO PHARM, détenteur de la DE : GENERRIC LAB zone industrielle, voie : C -BP : 73 Alger -Algérie.

Date de révision de la notice: Juillet 2018.