

Dénomination du médicament

NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale
Ritioméтан magnésien

Encadré

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 étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?
3. COMMENT UTILISER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

PREPARATION NASALE POUR USAGE LOCAL
(R: système respiratoire)

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué en cas de rhume et de rhinopharyngite chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 mois.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

N'utilisez jamais NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale dans les cas suivants:

- allergie à l'un des constituants,
- en raison de la présence d'eucalyptol:
 - nourrisson de moins de 30 mois,
 - enfants ayant eu des convulsions dues à la fièvre ou non.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale:

Mises en garde spéciales

Cette spécialité contient de l'eucalyptol (dérivé terpénique) qui peut entraîner, à doses excessives:

- des accidents à type de convulsions, chez le nourrisson et chez l'enfant,
- des pauses respiratoires et des malaises chez le nourrisson.

Respectez les conseils d'utilisation, en particulier:

- ne jamais dépasser les doses recommandées ([voir Comment utiliser NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale](#)),
- respecter les durées de traitement préconisées,

- pulvériser ce médicament en tenant le flacon bien vertical, l'embout vers le haut.

Précautions d'emploi

- Dès l'ouverture du conditionnement, et a fortiori dès la première utilisation d'une préparation à usage nasal, une contamination microbienne est possible.
- En cas de fièvre, maux de tête importants, douleur de l'oreille ou autres symptômes associés, **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.**
- Chez l'adulte, en cas de crises d'épilepsie anciennes ou récentes, **DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN.**
- En raison de la présence de chlorure de myristalkonium (substance apparentée au chlorure de benzalkonium), ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

En cas d'allaitement, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants de NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale:

Liste des excipients à effet notoire: chlorure de myristalkonium.

3. COMMENT UTILISER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adulte: 4 à 6 pulvérisations par jour dans chaque narine.

Enfant de plus de 30 mois: 3 pulvérisations par jour dans chaque narine.

Mode et voie d'administration

Voie nasale.

1 - Tenir le flacon vertical lors des pulvérisations nasales. Oter le capuchon de protection transparent.

2 - Après mouchage, en tenant le flacon vertical, introduire l'extrémité de l'embouchure dans la narine, appuyer à fond.

3 - Relâcher dès l'émission de la solution. Essuyer l'embout et remettre le capuchon de protection.

4 - Ne pas incliner le flacon, car si le gaz s'échappe, la solution ne peut être expulsée.

Durée du traitement

Le traitement ne devra pas dépasser quelques jours.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage, en particulier chez le nourrisson ou chez l'enfant, en raison de la présence de dérivés terpéniques, consultez immédiatement votre médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet, notamment:

- possibilité d'allergie,
- irritation locale,
- en raison de la présence d'eucalyptol et en cas de non respect des doses préconisées:
 - risque de convulsions chez l'enfant,
 - possibilité d'agitation, de confusion et de somnolence chez les sujets âgés.

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

5. COMMENT CONSERVER NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

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

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale ?

La substance active est:

Ritiométan magnésien 1,945 g
Pour 100 ml de solution pour pulvérisation nasale.

Les autres composants sont:

Citrate de sodium, hydrogénophosphate de sodium dihydraté, polysorbate 80, cinéole (eucalyptol), chlorure de myristalkonium, eau purifiée.
Gaz propulseur: azote (pression: 7 bars).

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que NECYRANE, solution pour pulvérisation nasale et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de solution pour pulvérisation nasale.

Flacon pressurisé de 10 ml.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

PIERRE FABRE MEDICAMENT
45, PLACE ABEL GANCE
92100 BOULOGNE-BILLAN COURT

Exploitant

PIERRE FABRE MEDICAMENT
45 place Abel Gance
92100 BOULOGNE

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION
SITE PROGIPHARM
RUE DU LYCEE
45500 GIEN

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.