

Rhinotrophyl®

solution pour pulvérisation nasale

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

1. QU'EST-CE QUE RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

PREPARATION NASALE A VISEE ANTISEPTIQUE (R. Système respiratoire) – code ATC :R01AX10
Acide ténoïque, sel d'éthanolamine : à visée décongestionnante et antiseptique.

Ce médicament est préconisé en traitement local d'appoint des rhumes et des rhinopharyngites. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A connaître AVANT DE PRENDRE RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale ?

Ne prenez jamais RHINOTROPHYL, solution pour pulvérisation nasale:

Si vous êtes allergique à l'un des constituants, en particulier aux parabènes.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de propyle sodé et du parahydroxybenzoate de méthyle sodé et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

Dès l'ouverture du conditionnement, et à fortiori dès la première utilisation d'une préparation à usage

nasal, une contamination microbienne est possible. Ne pas garder trop longtemps une préparation à usage nasal entamée.

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

Mises en garde spéciales

En cas de fièvre, maux de tête importants, douleur de l'oreille ou autres symptômes associés, consultez votre médecin.

Autres médicaments et RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin, car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

L'utilisation de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

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

RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation contient :

Liste des excipients à effet notoire :

Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E216), parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E218)

3. COMMENT PRENDRE RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

Adulte: 1 pulvérisation dans chaque narine 4 à 6 fois par jour

Utilisation chez les enfants

Enfant de plus de 30 mois: 1 pulvérisation dans chaque narine 3 à 4 fois par jour

Nourrisson: 1 pulvérisation dans chaque narine 2 fois par jour

Les pulvérisations nasales se font avec la tête légèrement penchée en arrière et le flacon en position verticale.

Durée du traitement: Le traitement ne devra pas dépasser quelques jours

Si vous oubliez de prendre RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Possible irritation nasale
- Réactions d'hypersensibilité telles qu'œdème, érythème ou urticaire

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient RHINOTROPHYL solution pour pulvérisation nasale

- La substance active est :
Acide ténoïque, sel d'éthanolamine : 3 g pour 100 ml de solution pour pulvérisation nasale

- Les autres excipients sont :
hydrogénophosphate de sodium dodécahydraté,
hydrogénophosphate de sodium dihydraté,
parahydroxybenzoate de méthyle sodé,
parahydroxybenzoate de propyle sodé, eau purifiée.

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

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

Boîte de 1 flacon de 12 ml.

Titulaire et Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

Laboratoires JOLLY-JATEL: 28 avenue Carnot – 78100-St Germain en Laye - France

Fabricant

Laboratoires JOLLY-JATEL: 28 avenue Carnot – 78100-St Germain en Laye - France

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : septembre 2017