

## Notice d'utilisation : Information pour l'utilisateur

Allergospasmin® N

1 mg/0,5 mg par pulvérisation

Inhalation par gaz comprimé, suspension

Substances actives : Cromogliccate de sodium (Ph. Eur.)/

Chlorhydrate de reprotétil

Pour utilisation chez les enfants et les adultes

Lisez attentivement la notice avant de commencer à utiliser ce médicament, car elle contient des informations importantes.

- Conservez la notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela s'applique également aux effets indésirables qui ne sont pas mentionnés dans cette notice. Voir section 4.

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce qu'Allergospasmin N et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Allergospasmin N ?
3. Comment utiliser Allergospasmin N ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Allergospasmin N ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### 1. Qu'est-ce qu'Allergospasmin N et dans quel cas est-il utilisé ?

Allergospasmin N est un médicament anti-inflammatoire et bronchodilatateur. Indications

- Pour le traitement symptomatique aigu de la dyspnée soudaine (surtout les formes allergiques ainsi que celles déclenchées par l'effort, le stress ou les infections). Remarque : Un traitement à long terme doit être orienté vers les symptômes et ne doit être effectué qu'en association avec une thérapie anti-inflammatoire continue.
- Prévention ciblée de l'asthme d'effort ou en cas de contact allergène prévisible.

#### 2. Que devez-vous savoir avant d'utiliser Allergospasmin N ?

Allergospasmin N ne doit pas être utilisé,

- si vous êtes allergique au cromogliccate de sodium, au chlorhydrate de reprotétil et au menthol/huile de menthe poivrée ou à l'un des autres composants mentionnés à la section 6.1 de ce médicament.
- si une forme particulière de pneumonie (pneumonie éosinophile) survient pendant le traitement. Dans ce cas, le traitement par Allergospasmin N doit être interrompu.
- chez les nourrissons et les jeunes enfants de moins de 2 ans (risque de spasme laryngé).

### Avertissements et précautions

Informez votre médecin avant de commencer l'utilisation si vous avez l'une des maladies suivantes :

- Antécédents de maladies cardiaques, en particulier un infarctus du myocarde récent,
- modification pathologique des artères coronaires avec angine de poitrine,
- troubles du rythme cardiaque
- hypertrophie pathologique du cœur (cardiomyopathie obstructive hypertrophique)
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- hyperthyroïdie sévère

Si vous souffrez de palpitations (troubles du rythme cardiaque tachycardiques), l'utilisation d'Allergospasmin N ne doit se faire que sous des précautions particulières, par exemple une surveillance (contrôle ECG). Étant donné qu'après l'administration de doses élevées, la glycémie ainsi que les acides gras libres peuvent augmenter, un contrôle régulier de la glycémie est nécessaire chez les diabétiques. En cas d'utilisation à dose plus élevée, un contrôle du taux de potassium dans le sérum sanguin est également nécessaire, surtout en cas de traitement concomitant avec des médicaments diurétiques et ceux pour le traitement des insuffisances cardiaques (par exemple, les glycosides cardiaques).

Un besoin croissant d'Allergospasmin N est un signe d'aggravation de la maladie. Dans cette situation, le plan de traitement doit être réévalué par le médecin et, si nécessaire, redéfini par l'administration supplémentaire de médicaments anti-inflammatoires ou d'autres médicaments.

Si, malgré le traitement prescrit, il n'y a pas d'amélioration satisfaisante ou même une aggravation de la maladie, une consultation médicale est nécessaire pour éventuellement compléter le traitement par une combinaison avec d'autres médicaments (anti-inflammatoires supplémentaires comme les corticoïdes et/ou des substances bronchodilatatrices comme la théophylline) ou pour définir un changement de dosage.

Une aggravation soudaine et croissante des symptômes de l'asthme peut être mortelle. Dans ces cas, une aide médicale doit être demandée immédiatement. Un dépassement significatif de la dose prescrite peut être dangereux.

Il a été rapporté à plusieurs reprises un risque considérable de survenue de complications graves de la maladie sous-jacente, pouvant aller jusqu'à des décès, lorsque l'asthme était traité avec des préparations à inhaler contenant des  $\beta$ -sympathomimétiques en monothérapie pendant une longue période avec des doses élevées ou excessives et que le traitement anti-inflammatoire était insuffisant. Les liens de causalité n'ont pas encore pu être suffisamment élucidés. Un rôle déterminant semble cependant être joué par le traitement anti-inflammatoire insuffisant.

#### Enfants

Les nourrissons et les jeunes enfants de moins de 2 ans ne doivent pas utiliser Allergo- spasmin N (risque de spasme laryngé).

Les enfants doivent être informés par le médecin, en fonction de leur âge, du dosage à respecter ainsi que des éventuels effets secondaires.

Effets en cas d'utilisation abusive à des fins de dopage

L'utilisation d'Allergospasmin N peut conduire à des résultats positifs lors des contrôles antidopage.

Utilisation d'Allergospasmin N avec d'autres médicaments Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez d'autres médicaments, avez récemment pris/utilisé d'autres médicaments ou envisagez de prendre/utiliser d'autres médicaments.

En cas d'utilisation simultanée de

- autres substances bronchodilatatrices comme les adrénaline ou les méthylxanthines (par exemple, la théophylline), il faut faire attention à une possible augmentation des effets secondaires décrits pour le chlorhydrate de reprotétil.
- médicaments antihypertenseurs (principalement les bêta-bloquants), l'effet du chlorhydrate de reprotétil est annulé. Cela peut entraîner une crise d'asthme.
- inhibiteurs de la monoamine oxydase (inhibiteurs de la MAO-A) et antidépresseurs tricycliques, une augmentation de l'effet du chlorhydrate de reprotétil sur le système cardiovasculaire peut être déclenchée.

Utilisation d'Allergospasmin N avec de l'alcool

En général, il convient de s'abstenir de consommer des boissons alcoolisées lors d'un traitement médicamenteux. Aucune précaution particulière n'est requise autrement.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou allaitez, ou si vous pensez être enceinte ou envisagez de le devenir, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Pendant la grossesse, Allergospasmin N ne doit être utilisé que dans des cas de maladie grave sous une stricte évaluation du rapport bénéfice-risque, car il n'existe pas d'expérience suffisante avec Allergospasmin N pendant la grossesse. Le cromoglicatate de sodium passe dans le lait maternel en très petites quantités.

Après l'application par inhalation de chlorhydrate de reprotétil, la dose atteignant la circulation sanguine de la mère n'est pas mesurable. Un risque pour le nourrisson allaité est donc probablement inexistant.

Aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Allergospasmin N a une influence faible sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En raison de réactions individuelles différentes, la capacité à participer activement à la circulation routière ou à utiliser des machines peut être altérée dans certains cas, notamment au début du traitement ainsi qu'en cas de dosage plus élevé ou excessif. Cela est particulièrement vrai en cas de consommation simultanée d'alcool, de sédatifs et de somnifères.

Allergospasmin N contient de l'éthanol (alcool)

Ce médicament contient 0,7 mg d'alcool (éthanol) par pulvérisation correspondant à 0,7 mg/70,0 mg. La quantité dans 1 pulvérisation de ce médicament correspond à moins de 1 ml de bière ou 1 ml de vin. La faible quantité d'alcool dans ce médicament n'a pas d'effets perceptibles.

Allergospasmin N contient du sodium.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par 10 ml, c'est-à-dire qu'il est pratiquement « sans sodium ».

### 3. Comment utiliser Allergospasmin N ?

Utilisez toujours ce médicament exactement comme prescrit par votre médecin. Consultez votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le dosage dépend de la nature et de la gravité de la maladie.

Pour les adultes et les enfants, à condition qu'ils soient en âge de manipuler correctement un aérosol-doseur, les recommandations suivantes s'appliquent :

Le dosage dépend de l'ampleur des troubles respiratoires (comme par exemple la toux, l'expectoration, la dyspnée). La dose initiale est de 2 pulvérisations 4 fois par jour.

Allergospasmin N, c'est-à-dire 2 inhalations après le lever, à midi, en début de soirée et avant le coucher, en respectant un intervalle d'au moins 3 heures. Une fois l'effet thérapeutique atteint, la dose quotidienne peut être progressivement réduite sous surveillance médicale, tant que les symptômes sont contrôlés.

Pour la prévention ciblée de l'asthme d'effort ou du contact allergénique prévisible, environ 10 à 15 minutes avant, 2 pulvérisations d'Allergospasmin N peuvent être inhalées. Ceci est généralement nécessaire uniquement si l'inhalation précédente remonte à plus de 3 heures.

Pour le traitement aigu des spasmes bronchiques soudains et de la dyspnée paroxystique, une pulvérisation supplémentaire d'Allergospasmin N peut être inhalée. Cela conduit dans la plupart des cas à un soulagement rapide de la respiration. Si la dyspnée ne s'est pas sensiblement améliorée cinq minutes après l'inhalation de la première pulvérisation, une autre pulvérisation peut être inhalée. Si même une deuxième pulvérisation ne résout pas la crise sévère de dyspnée, d'autres pulvérisations peuvent être nécessaires. Dans ces cas, une aide médicale doit être sollicitée immédiatement.

La dose quotidienne totale ne doit pas dépasser 16 pulvérisations, car un dosage plus élevé n'apporte généralement pas de bénéfice thérapeutique supplémentaire, mais augmente la probabilité d'apparition d'effets secondaires graves.

#### Mode d'emploi :

L'aérosol doit toujours être maintenu verticalement, avec le fond vers le haut, quelle que soit la position du corps lors de l'inhalation. Si possible, l'application doit se faire en position assise ou debout. Avant la première utilisation, libérez 4 pulvérisations dans l'air pour préparer l'aérosol-doseur à l'emploi ! Si Allergospasmin N n'a pas été utilisé pendant plus de 2 jours, au moins 2 pulvérisations doivent être libérées dans l'air pour préparer à nouveau l'aérosol-doseur à l'emploi.

1. Retirer le capuchon de protection orange.
2. Avant chaque pulvérisation, secouer vigoureusement l'aérosol-doseur maintenu verticalement.
3. Expirer profondément. Ne pas expirer dans l'embout buccal.
4. Envelopper complètement l'embout buccal avec les lèvres. Inspirer lentement et profondément tout en appuyant sur le récipient métallique jusqu'à la butée pour libérer une pulvérisation.
5. Retirez l'embout de la bouche. Retenez votre souffle quelques secondes, puis expirez lentement par le nez.

6. En règle générale, répétez l'inhalation après environ une minute en respectant les points 3 à 5. Ensuite, remettez le capuchon de protection orange sur le boîtier en plastique.

#### Informations importantes sur l'entretien et le nettoyage

Allergospasmin N est une préparation médicamenteuse dans laquelle les deux principes actifs sont présents sous forme solide finement dispersée. Un certain résidu de ces solides dans le boîtier en plastique est inévitable. Pour que votre aérosol doseur fonctionne correctement, le boîtier en plastique doit être nettoyé tous les deux à trois jours, de préférence même quotidiennement. Cela empêche l'obstruction de l'orifice de pulvérisation par l'utilisation.

Si l'orifice de pulvérisation se bouche malgré tout ou si un tel dysfonctionnement se manifeste, n'essayez pas de prélever d'autres pulvérisations, mais utilisez le boîtier en plastique uniquement après un nouveau nettoyage. L'aérosol doseur fonctionnera alors à nouveau parfaitement.

Pour nettoyer, retirez le capuchon de protection orange et sortez le récipient métallique du boîtier en plastique. Tenez le boîtier en plastique avec l'embout vers le bas sous le jet d'eau tiède pour dissoudre d'éventuelles adhérences dans l'orifice de pulvérisation (voir illustration). Ensuite, secouez l'eau et laissez bien sécher le boîtier en plastique (de préférence toute la nuit) avant de remettre le récipient métallique en place et de remettre le capuchon de protection orange. Le capuchon de protection en caoutchouc sur la valve du récipient métallique doit être bien ajusté et ne doit pas être retiré. Ce capuchon est important pour le bon fonctionnement de l'appareil de pulvérisation.

#### Durée de l'application :

La durée de l'application est déterminée par votre médecin traitant. Le traitement de l'asthme est généralement un traitement de longue durée et doit être effectué par étapes en fonction de la gravité. Le succès du traitement doit être vérifié par des examens médicaux réguliers. Il peut être dangereux pour vous d'augmenter l'utilisation d'Allergospasmin N sans avis médical.

Une augmentation de la demande d'Allergospasmin N est un signe d'aggravation de la maladie.

Dans cette situation, le plan de traitement doit être réévalué par le médecin et, si nécessaire, redéfini par l'administration supplémentaire de médicaments anti-inflammatoires ou d'autres médicaments. Pour l'évaluation médicale de l'évolution de la maladie ainsi que du succès du traitement bronchodilatateur et anti-inflammatoire, un auto-contrôle quotidien selon les instructions médicales est important. Cela se fait

par exemple, par l'enregistrement du débit expiratoire de pointe mesuré avec le débitmètre de pointe. Veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien si vous avez l'impression que l'effet d'Allergospasmin N est trop fort ou trop faible.

Si vous avez utilisé une quantité plus importante d'Allergospasmin N que vous n'auriez dû Les symptômes de surdosage sont principalement dus au principe actif Reproterol-hydrochloride contenu dans Allergospasmin N. En cas de surdosage sévère de Reproterol-hydrochloride, il peut y avoir des palpitations (tachycardie), des troubles du rythme cardiaque (arythmies), une pression artérielle basse (hypotension) jusqu'au choc, de l'agitation, des douleurs thoraciques, des maux de tête et des tremblements violents des mains (tremblements), mais aussi de tout le corps. De plus, la concentration de potassium dans le sérum peut diminuer, le taux de sucre dans le sang peut augmenter ou un état pathologique avec

un pH bas dans les tissus et le sang dû à une teneur accrue en acide lactique (acidose lactique) peut survenir.

En cas de suspicion de surdosage avec Allergospasmin N, aucune autre inhalation ne doit être effectuée. Contactez immédiatement votre médecin, qui pourra initier un traitement symptomatique.

Si de grandes quantités de l'aérosol doseur ont été avalées accidentellement, un lavage gastrique doit être envisagé ; le charbon actif et les laxatifs peuvent réduire l'effet indésirable du  $\beta_2$ -sympathomimétique. Les  $\beta_1$ -bloquants (par exemple, Aténolol, Métoprolol) conviennent comme antidote, mais ceux-ci doivent également être utilisés avec précaution pour éviter autant que possible une aggravation de la dyspnée chez les patients asthmatiques. Chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque, il est préférable d'administrer des sédatifs (par exemple, les benzodiazépines). En même temps, la fonction cardiaque doit être surveillée par ECG.

Si vous avez oublié d'utiliser Allergospasmin N  
N'utilisez pas le double de la quantité si vous avez oublié l'application précédente, mais continuez le traitement normalement.

Si vous arrêtez l'utilisation d'Allergospasmin N  
Si vous souhaitez interrompre ou arrêter prématurément le traitement, veuillez en informer votre médecin afin qu'il puisse discuter avec vous des mesures de traitement supplémentaires.  
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### 4. Quelles sont les effets secondaires possibles ?

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

Pour l'évaluation des effets secondaires, les fréquences suivantes sont utilisées :

Très fréquent : plus de 1 patient traité sur 10

Fréquent : 1 à 10 patients traités sur 100

Occasionnel : 1 à 10 patients traités sur 1 000

Rare : 1 à 10 patients traités sur 10 000

Très rare : moins de 1 patient traité sur 10 000

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

#### Reproterolhydrochlorid

Occasionnellement, en particulier en cas de sensibilité particulière et/ou de dosage plus élevé, des tremblements fins des doigts (tremblement), des palpitations, un sentiment d'agitation ou des maux de tête peuvent survenir, mais ils disparaissent généralement après 1 à 2 semaines de traitement.

Une augmentation de ces symptômes ainsi que des palpitations (tachycardie) sont des signes de surdosage. Le médicament doit être administré à une dose plus faible dans ces cas, et le médecin traitant doit être informé immédiatement.

Lors du traitement par le Reproterolhydrochlorid, la concentration de potassium dans le sérum peut diminuer et la glycémie peut augmenter. Cependant, ces effets se manifestent généralement à des doses plus élevées (veuillez également consulter les instructions dans la section « Si vous avez utilisé une quantité plus importante d'Allergospasmin N que vous n'auriez dû »).

#### Natriumcromoglicat

Après inhalation de Natriumcromoglicat, une irritation de la gorge et de la trachée accompagnée de toux peut survenir, pouvant dans certains cas entraîner un spasme des bronches (bronchoconstriction réflexe).

Dans de très rares cas, le bronchospasme peut être si prononcé que le traitement doit être interrompu.

Un spasme des bronches (bronchoconstriction) est contré dans cette combinaison par le Reproterolhydrochlorid inhalé simultanément, qui a un effet bronchodilatateur (bronchospasmolytique). Chez les asthmatiques, des inflammations de la peau ou des muscles (dermatite, myosite) ainsi qu'une inflammation des muqueuses de l'estomac et des intestins (gastro-entérite) ont été observées sous traitement par Natriumcromoglicat. Ces effets secondaires n'étaient pas graves et ont complètement régressé après l'arrêt du Natriumcromoglicat. Dans de rares cas, il a été signalé l'apparition de Éruption cutanée (exanthème cutané). Très rarement, l'apparition d'une forme particulière de pneumonie (pneumonie éosinophile) a été observée.

Dans certains cas, des réactions d'hypersensibilité particulièrement graves (réactions anaphylactiques généralisées) avec spasmes bronchiques (bronchospasmes) ont été rapportées en lien avec un traitement par Natriumcromoglicat.

En outre, les effets indésirables suivants ont été décrits dans certains cas, qui font en partie partie du spectre connu des effets secondaires du Natriumcromoglicat herausfallen:

Œdème du larynx (œdème laryngé), enrouement, œdèmes des tissus (œdème de Quincke) avec atteinte des lèvres, du visage et/ou des membres, vertiges, nausées, œdème de la glande parotide (œdème parotidien), douleurs articulaires, hémoptysie, douleurs musculaires, inflammation des nerfs périphériques (névrite), inflammation des artères (artérite), péricardite, dysurie et néphrotoxicité.

Le tableau suivant donne un aperçu des effets indésirables pouvant survenir lors de l'utilisation de Reproterol ou de cromoglicat de sodium, classés par systèmes d'organes et fréquence.

Affections du système immunitaire	Très rarement	Réactions d'hypersensibilité Connues avec bronchospasmes (Réaction anaphylactique avec bronchospasmes) Non con-
	nu Réactions d'hypersensibilité	(y compris prurit, urticaire, éruption cutanée (exanthème), hypotension

		artérielle (hypotonie), gonflement des tissus (œdème de Quincke) avec implication des lèvres, du visage et/ou des membres) ßén)
Troubles du métabolisme et de la nutrition gén	Très rare dix	Diminution de la concentration de potassium dans le sérum, augmentation du taux de glucose dans le sérum
Troubles psychiatriques maladies	Occasionnel légèrement Inconnu peut	Sensation d'agitation Hyperactivité, troubles du sommeil, hallucinations (notamment chez les enfants jusqu'à 12 ans)
Maladies du système nerveux	Occasionnellement Très rarement	Tremblement fin des doigts (tremblement fin), maux de tête Vertiges, inflammation des nerfs périphériques (Neurite périphérique) Maladies cardiaques Occasionnel-
lement	Occasionnel-léger Très rarement Non connu	Palpitations, tachycardie (Tachycardie) Péricardite (Péricardite) Troubles du rythme cardiaque, Influence sur la pression artérielle (diminution ou augmentation)
Maladies vasculaires	Très rarement	Artérite Maladies des
voies respiratoires, du thorax et du médiastin diastinums	Très rarement	Toux, irritation de la gorge et de la trachée, Bronchospasme, forme spéciale d'une inflammation pulmonaire (Pneumonie éosinophile), gonflement du larynx (œdème laryngé), enrrouement, hémoptysie Affections du
système gastro-intestinal Très rare-	ment Inflammation de la muqueuse	de l'estomac et des intestins (Gastro-entérite), vomissements irritation, gonflement de la glande parotide (gonflement de la parotide)
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Très rarement	inflammation de la peau (dermatite)
Affections des muscles squelettiques, du tissu conjonctif et des os	Très rarement	inflammation musculaire (myosite), douleurs articulaires, douleurs musculaires
Affections de la Reins et voies urinaires	Très rarement	Difficulté à uriner (Dysurie), lésion rénale (Néphrotoxicité) rotoxicité)

En cas d'apparition d'effets indésirables légers, la dose d'Allergospasmin N doit être réduite.

En cas d'apparition d'effets indésirables graves, Allergospasmin N ne doit plus être inhalé et le médecin doit être immédiatement informé des symptômes apparus chez vous !

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si l'un des effets indésirables mentionnés vous affecte de manière significative ou si vous remarquez des effets indésirables qui ne sont pas indiqués dans cette notice.

Autres effets indésirables possibles

Autres effets secondaires possibles

Déclaration des effets indésirables

Déclaration des effets indésirables

Si vous remarquez des effets secondaires, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique également aux effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice. Vous pouvez également signaler les effets secondaires directement à l'Institut fédéral des médicaments et des dispositifs médicaux, Département de pharmacovigilance, Kurt-Georg-kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, site web : <https://www.bfarm.de>. En signalant les effets secondaires, vous pouvez contribuer à fournir plus d'informations sur la sécurité de ce médicament.

Conservez ce médicament hors de la portée des enfants.

Vous ne devez pas utiliser le médicament après la date indiquée sur l'emballage extérieur apparaît.

Vous ne devez pas utiliser le médicament après la date indiquée sur l'emballage extérieur et sur le récipient après « Utilisable jusqu'au » indiqué date de péremption ne plus utiliser. La date de péremption se réfère au dernier jour du mois indiqué du mois.

Conditions de conservation :

Le récipient est sous pression. Protéger de l'exposition au soleil et d'un fort échauffement (au-dessus de +50°C) ainsi que de l'humidité. Ne pas ouvrir de force. Ne pas ouvrir de force ou brûler même après utilisation.

## 6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Allergospasmin N :

– Les substances actives sont :

1 pulvérisation de 70,00 mg contient :

1 mg de cromoglicatate de sodium (Ph. Eur.) et 0,5 mg de chlorhydrate de reprotétil, ce qui correspond à une quantité libérée par l'embout buccal de 0,82 mg de cromoglicatate de sodium et 0,41 mg de chlorhydrate de reprotétil.

– Les autres composants sont :

Apafluran, Poly (oxyéthylène)-25-glycéroltrioleate, Éthanol, Saccharine-sodium, Dentomint PH 799959 (arôme)

Ce médicament contient des gaz à effet de serre fluorés.

Chaque inhalateur contient 17,234g de HFC-227ea correspondant à 0,055 tonnes d'équivalent CO<sub>2</sub> (potentiel de réchauffement global GWP = 3220).

Aspect d'Allergospasmin N et contenu de l'emballage :

Les deux principes actifs se présentent sous forme de poudre blanche. Allergospasmin® N est disponible dans les emballages suivants :

1 x 10ml inhalation de gaz comprimé, suspension avec au moins 200 pulvérisations

2 x 10ml (N 2) inhalation de gaz comprimé, suspension avec au moins 2 x 200 pulvérisations

3 x 10ml (N 3) inhalation de gaz comprimé, suspension avec au moins 3 x 200 pulvérisations

Exploitant pharmaceutique

Viatrix Healthcare GmbH

Rue de Liège 5

53842 Troisdorf

Fabricant :

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

30-36 Avenue Gustave Eiffel

37100 Tours

FRANCE

ou

Mylan Germany GmbH

Succursale de Bad Homburg

Rue Benz 1

D-61352 Bad Homburg v. d. Höhe

Cette notice a été révisée pour la dernière fois en novembre 2024.

Allergospasmin® N est soumis à prescription médicale

Chère patiente, cher patient,

Allergospasmin N contient une substance bronchodilatatrice (chlorhydrate de reprotétil) et une substance anti-inflammatoire (cromogliciate de sodium). La réussite du traitement avec

Allergospasmin N dépend de l'utilisation correcte du médicament selon les recommandations posologiques de votre médecin. N'oubliez pas : Ce n'est que si vous utilisez Allergospasmin N régulièrement selon les instructions de votre médecin

que le médicament peut déployer toute son efficacité. Profitez de la possibilité de l'autocontrôle en

déterminant quotidiennement votre débit de pointe avec un débitmètre de pointe. La consignation régulière des résultats permet à votre médecin traitant une meilleure évaluation de votre maladie - une condition importante pour votre traitement.