

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Acetylcysteine EG 200 mg granulés pour solution buvable
Acetylcysteine EG 600 mg granulés pour solution buvable
acétylcystéine

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.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi 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 ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

Que contient cette notice?

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

1. Qu'est-ce qu'Acetylcysteine EG et dans quel cas est-il utilisé?

Acetylcysteine EG est un médicament utilisé pour fluidifier les mucosités (dissout les mucosités qui se forment lors d'affections des voies respiratoires) et pour le traitement de la bronchite chronique (BPCO - Broncho Pneumopathie Chronique Obstructive) se manifestant par une toux chronique, la formation de mucus et une augmentation progressive de la dyspnée et causée par une infection chronique des voies respiratoires et le stress oxydatif.

Acetylcysteine EG est utilisé dans les affections suivantes:

- A. Bronchite chronique (BPCO)
Pour diminuer le risque et la gravité des exacerbations.
- B. Mucoviscidose (maladie caractérisée par un épaissement du mucus)
En cas de mucoviscidose, un traitement oral, de par sa plus grande souplesse, peut être utilisé en complément d'un traitement aérosol.
- C. Affections aiguës des voies respiratoires
Pour fluidifier les mucosités purulentes et épaisses qui se forment lors d'infections des voies respiratoires.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Acetylcysteine EG?

Ne prenez jamais Acetylcysteine EG

- si vous êtes allergique à l'acétylcystéine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Ne pas utiliser chez les enfants en dessous de 2 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Acétylcystéine EG

- si vous avez de l'asthme. En cas de survenue d'un bronchospasme (rétrécissement des voies respiratoires), le traitement doit être arrêté immédiatement et un traitement adéquat doit être mis en place.
- si vous éprouvez des difficultés à expectorer les mucosités qui encombrant les voies respiratoires, celles-ci doivent être maintenues libres en adoptant une position favorisant le drainage ou, si nécessaire, par aspiration.
- si vous avez la phénylcétonurie (une concentration élevée de phénylalanine dans le sang), une maladie cardiaque ou d'hypertension artérielle. Consultez la rubrique "Acétylcystéine EG granulés pour solution buvable contient d'aspartame comme édulcorant (E951)".
- si vous souffrez d'ulcères peptiques ou en avez déjà souffert, ou si vous avez des risques de saignements gastro-intestinaux. Les patients souffrant d'un ulcère peptique doivent utiliser l'acétylcystéine avec prudence, en particulier, s'ils prennent en même temps des médicaments ayant un effet irritant connu sur la muqueuse de l'estomac. Jusqu'à présent, l'expérience avec Acétylcystéine EG n'indique toutefois aucun risque accru d'irritation de la muqueuse de l'estomac à la dose de 600 mg/jour.
- en cas de vomissements. Acétylcystéine EG peut augmenter l'intensité des vomissements.
- si vous ressentez des symptômes allergiques, y compris de l'urticaire en général; il faut interrompre le traitement car les symptômes médicaux ne sont pas contrôlés.
- chez les enfants de moins de 2 ans, car cela peut causer une obstruction des voies respiratoires. Consultez la rubrique "Ne prenez jamais Acétylcystéine EG".
- si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique "Autres médicaments et Acétylcystéine EG".

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Une légère odeur de soufre ne signifie pas une baisse de qualité du produit, mais est liée au principe actif.

Autres médicaments et Acétylcystéine EG

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

Des études d'interaction n'ont été réalisées que chez l'adulte.

L'utilisation simultanée de nitroglycérine peut causer une baisse importante de la pression artérielle, susceptible d'entraîner des maux de tête.

Éviter de préférence l'utilisation simultanée d'antitussifs car ils diminuent le réflexe de toux et pourraient ainsi provoquer une accumulation de mucus.

Acétylcystéine EG peut influencer l'action de certains antibiotiques (substances qui détruisent les bactéries) ou en diminuer l'action lorsque ceux-ci sont directement mélangés. C'est pourquoi la dissolution de formulations d'acétylcystéine avec d'autres médicaments n'est pas recommandée. Il est également conseillé, lors de la prise d'antibiotiques ou d'autres médicaments par voie orale, de les prendre soit deux heures avant ou après la prise d'Acétylcystéine EG ou de choisir une autre voie d'administration (consultez votre médecin).

L'utilisation simultanée d'Acétylcystéine EG et de carbamazépine pourrait donner lieu à une baisse d'activité de la carbamazépine.

L'acétylcystéine peut avoir une interaction avec les sels de métaux lourds, comme les sels d'or, de fer et de calcium. C'est pourquoi il est préférable de prévoir un étalement entre la prise d'Acétylcystéine EG et celle de sels métalliques ou de les absorber par des voies d'administration différentes.

Le charbon actif peut réduire l'effet d'Acétylcystéine EG.

Il n'est pas conseillé de mélanger Acétylcystéine EG, une fois dissoute, à d'autres médicaments.

Acétylcystéine EG avec des aliments, boissons et de l'alcool

Pas de données particulières.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Il existe des données limitées sur l'utilisation de l'acétylcystéine chez la femme enceinte. Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets délétères sur l'enfant à naître suite à l'utilisation d'Acétylcystéine EG pendant la grossesse. Evitez l'utilisation de Acétylcystéine EG pendant la grossesse, à moins que votre médecin ne vous le dise.

Allaitement

On ne sait pas si l'acétylcystéine est excrétée dans le lait maternel. Un risque pour les nouveau-nés ne peut être exclu. Si vous allaitez ou si vous prévoyez de le faire, votre médecin ou votre pharmacien vous indiquera si vous devez interrompre le traitement avec Acétylcystéine EG.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Acétylcystéine EG n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Acétylcystéine EG 200 mg granulés pour solution buvable contient du sorbitol

Ce médicament contient 723.34 mg de sorbitol par sachet granulé pour solution buvable. Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Acétylcystéine EG 600 mg granulés pour solution buvable contient du sorbitol

Ce médicament contient 2170 mg de sorbitol par sachet granulé pour solution buvable. Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Acétylcystéine EG 200 mg granulés pour solution buvable contient d'aspartame comme édulcorant (E951)

Ce médicament contient 26 mg d'aspartam par sachet granulé pour solution buvable.

L'aspartam contient une source de phénylalanine.

Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

Acetylcysteine EG 600 mg granulés pour solution buvable contient d'aspartame comme édulcorant (E951)

Ce médicament contient 78 mg d'aspartam par sachet granulé pour solution buvable.

L'aspartam contient une source de phénylalanine.

Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

Acetylcysteine EG granulés pour solution buvable contient du jaune orangé S (E110)

Peut provoquer des réactions allergiques.

3. Comment prendre Acetylcysteine EG?

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

La dose recommandée est de:

Traitement des affections des voies respiratoires:

- Des enfants de 2 à 7 ans: 400 mg (120 à 600 mg) par jour, en 2 à 3 prises,
p. ex. 1 sachet de 200 mg, deux fois par jour.
- Des adultes et enfants de plus de 7 ans: 600 mg par jour, en 1 à 3 prises,
p. ex. 1 sachet de 200 mg, trois fois par jour.
1 sachet de 600 mg, une fois par jour.

Mucoviscidose:

- Des enfants de 2 à 6 ans: 120 mg à 600 mg par jour,
p. ex. 1 demi-sachet de 200 mg (100 mg), trois fois par jour.
- Des adultes et enfants de plus de 6 ans: 600 mg par jour,
p. ex. 1 sachet de 200 mg, trois fois par jour.
1 sachet de 600 mg, une fois par jour.

En règle générale la dose doit être adaptée en fonction des résultats obtenus et de l'état du patient.

Mode d'utilisation

Dissoudre la quantité nécessaire dans un demi-verre d'eau ou dans une autre boisson non alcoolisée (p. ex. jus de fruit). On obtient ainsi une préparation au goût agréable qui peut être ingérée telle quelle. Les sachets utilisés partiellement peuvent être conservés jusqu'à la prochaine prise (il est conseillé d'utiliser l'autre moitié du sachet dans les 24 heures). Toutefois, lorsque le produit est dissous, la solution doit être utilisée immédiatement.

Chez les jeunes enfants, la solution peut être administrée à la cuillère ou incorporée au biberon.

Une légère odeur de soufre ne signifie pas une baisse de qualité du produit, mais est liée au principe actif.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre Acetylcysteine EG.

Les périodes de traitement peuvent être de quelques semaines, plusieurs mois ou à vie et peuvent être interrompues par des périodes sans traitement dont la durée dépend de l'état général du patient.

Si vous avez pris plus d'Acetylcysteine EG que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop d'Acétylcystéine EG, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

La toxicité de l'acétylcystéine est limitée. En cas d'ingestion de doses élevées, des effets indésirables (tels que nausées, vomissements et diarrhée, cfr "4. Quels sont les effets indésirables éventuels?") peuvent apparaître. Il n'y a pas d'antidote spécifique à l'acétylcystéine. La plupart du temps, un traitement approprié des symptômes suffit. Si les symptômes sont sévères il est préférable de consulter un médecin.

Si vous oubliez de prendre Acétylcystéine EG

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante à l'heure normale.

Si vous arrêtez de prendre Acétylcystéine EG

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez utiliser Acétylcystéine EG.

N'arrêtez pas prématurément votre traitement.

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 indésirables éventuels?

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

Le pourcentage des cas où un certain effet indésirable est possible, est repris ci-dessous: très fréquent: $\geq 1/10$; fréquent: $\geq 1/100$, $< 1/10$; peu fréquent: $\geq 1/1000$, $< 1/100$; rare: $\geq 1/10000$, $< 1/1000$; très rare: $< 1/10000$; fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital local si vous avez un des effets secondaires (très rares) suivants:

- réactions cutanées sévères (comme le syndrome de Stevens-Johnson et le syndrome de Lyell).
- réactions allergiques (hypersensibilité) sévères: ceci est caractérisé par une éruption cutanée, démangeaisons, accumulation de liquide (œdème), difficultés à respirer et perte de conscience.

Autres effets indésirables:

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100):

- Maux de tête;
- Bourdonnement dans les oreilles;
- Fréquence cardiaque rapide (tachycardie);
- Hypersécrétion du mucus bronchique (bronchorrhée) et le nez qui coule (rhinorrhée);
- Vomissements, diarrhées, douleurs abdominales, nausées;
- Inflammation de la bouche (stomatite);
- Urticaire;
- Fièvre;
- Diminution de la pression artérielle.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000):

- Essoufflement;
- Rétrécissement des voies respiratoires (bronchospasme);

- Digestion avec des facultés affaiblies.

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000):

- Saignements;
- Etourdissements.

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

- Œdème du visage.

Une diminution de l'agrégation plaquettaire en présence d'acétylcystéine a été confirmée dans plusieurs études. La signification clinique n'a pas encore été déterminée.

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 site internet: www.afmps.be. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Acetylcysteine EG?

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

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni 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 Acetylcysteine EG

Acetylcysteine EG 200 mg granulés pour solution buvable

- **La substance active est l'acétylcystéine, correspondant à 200 mg par sachet.**
- Les autres composants sont: aspartame (E951), jaune orangé S (E110), goût d'agrumes, sorbitol (E420) (voir rubrique "Acetylcysteine EG granulés pour solution buvable contient" pour plus d'informations).

Acetylcysteine EG 600 mg granulés pour solution buvable

- **La substance active est l'acétylcystéine, correspondant à 600 mg par sachet.**
- Les autres composants sont: aspartame (E951), jaune orangé S (E110), goût d'agrumes, sorbitol (E420) (voir rubrique "Acetylcysteine EG granulés pour solution buvable contient" pour plus d'informations).

Aspect d'Acetylcysteine EG et contenu de l'emballage extérieur

Acetylcysteine EG 200 mg granulés pour solution buvable (sachets)

Poudre homogène blanche ou rose pâle avec goût d'agrumes.

Boîte renfermant 30 sachets de 3 g.

Notice

Acétylcystéine EG 600 mg granulés pour solution buvable (sachets)

Poudre homogène blanche ou rose pâle avec goût d'agrumes.

Boîte renfermant 10, 14, 30, 60, 100, 150 ou 200 sachets de 3 g.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Eurogenerics SA - Esplanade Heysel b22 - 1020 Bruxelles

Fabricant

Lamp San Prospero SpA – Via della Pace 25/A – 41030 San Prospero (Modena) – Italie

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Acétylcystéine EG 200 mg granulés pour solution buvable: BE178263

Acétylcystéine EG 600 mg granulés pour solution buvable: BE178245

Mode de délivrance: délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2024.