# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 05/08/2024

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

#### ARTISIAL, solution pour pulvérisation endo-buccale

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorure de potassium	0,062450 g
Chlorure de sodium	
Chlorure de magnésium, 6H <sub>2</sub> O	
Chlorure de calcium, 2H <sub>2</sub> O	
Phosphate dipotassique	
Phosphate monopotassique	

Pour 100 ml de solution pour pulvérisation endo-buccale.

Excipient à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle (E218).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour pulvérisation endo-buccale.

#### 4. DONNEES CLINIQUES

#### 4.1. Indications thérapeutiques

Hyposialies ou asialies, notamment celles secondaires à l'irradiation des voies supérieures aérodigestives.

#### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### **Posologie**

Environ 6 à 8 pulvérisations par jour.

#### Mode d'administration

A utiliser en pulvérisations endo-buccales. Tenir le flacon bien verticalement lors de la pulvérisation, diffuseur en haut et dirigé vers l'intérieur de la bouche. Exercer une pression sur le diffuseur pour obtenir une pulvérisation.

## 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1

#### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Dans le cas d'hyposialies entraînant des lésions des muqueuses, informer le patient de la nécessité d'avoir une hygiène bucco-dentaire stricte et d'associer éventuellement un traitement fluoré topique par l'application de gels fluorés à l'aide de gouttières.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

#### 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

#### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Compte tenu des données disponibles, l'utilisation chez la femme enceinte ou qui allaite est possible.

# 4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Sans objet.

#### 4.8. Effets indésirables

Quelques cas de picotements, nausées et brûlures ont été signalés.

Ces phénomènes, dont l'apparition est exceptionnelle, cèdent spontanément à l'arrêt du traitement.

#### Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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.ansm.sante.fr.

## 4.9. Surdosage

Sans objet.

#### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

#### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Substitut salivaire. Code ATC : A01AD11

#### 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Non renseigné.

#### 5.3. Données de sécurité préclinique

Non renseigné.

#### 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

#### 6.1. Liste des excipients

Sorbitol, carboxyméthylcellulose sodique, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), eau purifiée. Gaz de pressurisation : azote stérile.

#### 6.2. Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.3. Durée de conservation

2 ans.

# 6.4. Précautions particulières de conservation

Récipient sous pression : à protéger des rayons du soleil, ne pas exposer à plus de 50°C. Ne pas brûler ou percer, même après usage.

#### 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

50 ml ou 100 ml en flacon pressurisé (aluminium) avec un embout pulvérisateur allongé (propylène, polyéthylène et polyoxyméthylène).

#### 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

# 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

# **BIOCODEX**

22 RUE DES AQUEDUCS

#### 94250 GENTILLY

# 8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

-324 539-2:50 ml en flacon d'aluminium

-324 540-0: 100 ml en flacon d'aluminium

#### 9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

#### 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

# 11. DOSIMETRIE

Sans objet.

# 12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Sans objet.

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.