

HELICIDINE 10 POUR CENT SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide. **1. DENOMINATION DU MEDICAMENT : HELICIDINE 10 POUR CENT SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide.** **2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :** Hélicidine 10 ml. Pour 100 ml de sirop. Excipients à effet notoire : Maltitol liquide, Parahydroxybenzoate de méthyle, Sodium. Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1. **3. FORME PHARMACEUTIQUE :** Sirop. **4. DONNEES CLINIQUES.** **4.1. Indications thérapeutiques :** Traitement symptomatique des toux non productives gênantes. **4.2. Posologie et mode d'administration :** Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où survient la toux. **Adultes :** 2 cuillères à soupe 3 fois par jour. **Enfants :** 2 ml/kg/jour répartis en 3 prises soit :
• enfants de 25 à 50 kg (environ 8 à 15 ans): 3 à 5 cuillères à soupe par jour. • enfants de 15 à 25 kg (environ 4 à 8 ans): 1 cuillère à soupe 3 fois par jour. • enfants de 12 à 15 kg (de 24 mois à environ 4 ans): 2 cuillères à café 3 fois par jour. **4.3. Contre-indications:** • Hypersensibilité à la substance active hélicidine, ou à l'un des excipients (notamment au parahydroxybenzoate de méthyle et autres sels de parahydroxybenzoates) mentionnés à la rubrique 6.1. • Allergie connue ou suspectée aux escargots ou à la tropomyosine (voir rubrique 4.4). • Nourrissons (moins de 2 ans) (voir rubrique 4.4). **4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Mises en garde spéciales :** En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique. Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter. L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle. Hélicidine peut induire un surencombrement bronchique chez le nourrisson. En effet, ses capacités de drainage du mucus bronchique sont limitées, en raison des particularités physiologiques de son arbre respiratoire. Elle ne doit donc pas être utilisée chez le nourrisson (voir rubriques 4.3 et 4.8). Le traitement devra être réévalué en cas de persistance ou d'aggravation des symptômes ou de la pathologie. L'hélicidine est une mucoglycoprotéine extraite de l'escargot (*Helix pomatia* L.). Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant des antécédents de réactions allergiques alimentaires avérées aux escargots. Ce médicament peut contenir des traces de tropomyosine pouvant entraîner des réactions allergiques chez des patients présentant une hypersensibilité à cette protéine. La prudence est requise chez les patients ayant une allergie aux acariens, à la blatte ou aux crustacés du fait d'une possible réaction croisée. **Précautions d'emploi :** Ce médicament contient du sirop de glucose hydrogéné (ou maltitol liquide). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose. Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) ; il peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées). Ce médicament contient 62 mg de sodium par dose de 15 ml (cuillère à soupe), ce qui équivaut à 3% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS de 2 g de sodium par adulte. **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 :** A utiliser avec prudence chez la femme enceinte ou qui allaite, faute de données cliniques exploitables. **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :** Aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'a été observé. **4.8. Effets indésirables :** Les effets indésirables sont classés par fréquence, en utilisant la classification suivante : très fréquents (>1/10) ; fréquents (>1/100 à <1/10) ; peu fréquents (>1/1000 à <1/100) ; rares (>1/10000 à <1/1000) ; très rares (<1/10000). Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles). • **Troubles cutanés et des tissus sous-cutanés :** Fréquence indéterminée : angioœdème, urticaire, prurit, éruption cutanée, éruption maculopapuleuse. • **Troubles du système immunitaire :** Fréquence indéterminée : réactions d'hypersensibilité, réaction anaphylactique, choc anaphylactique. • **Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux :** Fréquence indéterminée : risque de surencombrement bronchique notamment chez le nourrisson et chez certains patients incapables d'expectoration efficace (voir rubriques 4.3 et 4.4). **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.signalement-sante.gouv.fr. **4.9. Surdosage :** Aucun signe spécifique n'a été observé lors de la description de cas de surdosage. **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES.** **5.1. Propriétés pharmacodynamiques : Classe pharmacothérapeutique : ANTITUSSIF D'ACTION PERIPHERIQUE. (R. Système respiratoire).** L'hélicidine est une mucoglycoprotéine extraite d'*Helix pomatia* L. **5.2. Propriétés pharmacocinétiques :** Non renseignée. **5.3. Données de sécurité préclinique :** Non renseignée. **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES.** **6.1. Liste des excipients :** Gomme xanthane, saccharine sodique, maltitol liquide, arôme framboise*, parahydroxybenzoate de méthyle, sorbate de potassium, eau purifiée. *Composition de l'arôme framboise : jus concentré de framboise, vanilline, acétate d'héliotropyle, oxyphénylone, ionones, acide lactique. **6.2. Incompatibilités :** Sans objet. **6.3. Durée de conservation :** Avant ouverture : 3 ans. Après ouverture : 6 mois. **6.4. Précautions particulières de conservation :** Avant ouverture : Pas de précaution particulière de conservation. Après ouverture : A conserver à une température ne dépassant pas 25° C. **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur :** Flacon ambré en polyéthylène téréphtalate (PET) de 125 ml ou 250 ml, fermé par un bouchon à vis en aluminium muni d'un joint en polyéthylène. **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation :** Pas d'exigences particulières. **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ :** THERABEL LUCIEN PHARMA 18 rue Camille Pelletan - 92300 Levallois-Perret. **EXPLOITANT DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ :** CENTRE SPÉCIALITÉS PHARMACEUTIQUES - 76 Avenue du Midi - 63802 Courmoulin d'Auvergne. **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ :** • 223 855-6 ou 34009 223 855 6 3 : 125 ml en flacon (polyéthylène ambré). • 223 856-2 ou 34009 223 856 2 4 : 250 ml en flacon (polyéthylène ambré). **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION :** 01/2011. **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :** 07/2022. **11. DOSIMETRIE :** Sans objet. **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES :** Sans objet. **PRIX (hors honoraire de dispensation) et CTJ selon poids et âge (basé sur les frais d'acquisition) :** • Flacon PET de 125 ml : 1,83 € • Flacon PET de 250 ml : 2,82 € (CTJ : 0,27 à 1,52 €) **REMB. SÉC. SOC. À 15 %. COLLECT.** **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale.

Conformément au Règlement Général sur la Protection des Données (RGPD) en vigueur depuis le 25 mai 2018, vous bénéficiez d'un droit d'accès, de rectification ou d'opposition des données vous concernant, que vous pouvez exercer en vous adressant à : TLP 18 rue Camille Pelletan 92300 Levallois-Perret ou par e-mail : tlp@therabel.com.