

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT (RCP)

G E N C Y D O ® ,

s o l u t i o n p o u r p u l v é r i s a t i o n n a s a l e

DENOMINATION DU MEDICAMENT

Gencydo ®, solution pour pulvérisation nasale

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE : Succus citri 1 DH (10 g) Succus cydoniae 1 DH (10 g) pour 100 g. *Excipients* : eau purifiée, chlorure de sodium, qsp 100 g.

FORME PHARMACEUTIQUE : solution pour pulvérisation nasale. **DONNEES CLINIQUES** : *Indications thérapeutiques* : médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans la rhinite allergique (rhume des foins). *Posologie et mode d'administration* : adultes et enfants de plus de 12 ans : 1 à 2 pulvérisations dans chaque narine, 3 à 5 fois par jour. Enfants de 6 à 12 ans : 1 pulvérisation dans chaque narine, 3 à 5 fois par jour. *Contre-indications* : hypersensibilité à l'un des constituants. *Grossesse – Allaitement* : il n'existe pas à l'heure actuelle de données disponibles pour évaluer un éventuel effet malformatif ou foetotoxique. *Effets indésirables* : l'action astringente de Gencydo® peut induire une sensation de brûlure, de courte durée. Cette manifestation est en relation avec l'effet souhaité du médicament. **PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES** : *Propriétés pharmacodynamiques* : l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel de ses composants. **DONNEES PHARMACEUTIQUES** : *Durée de conservation* : 3 ans. *Précautions particulières de conservation* : conserver à une température ne dépassant pas 30°C. *Nature et contenance du récipient* : flacon à fond rond en verre brun de classe hydrolytique I, multidoses de 20 ml, équipé d'un système de pulvérisation qui empêche les sécrétions et l'air de pénétrer dans le flacon. Amorcer la pompe avant utilisation. Introduire l'embout à la verticale dans la narine. Pulvériser tout en inspirant légèrement par le nez. Nettoyer l'embout après chaque pulvérisation. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE** : Laboratoires WELEDA SA, 9 rue Eugène Jung, 68330 Huningue. **PRESENTATION** : 20 ml en flacon (verre) muni d'un système propulseur. **NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE** : 34 009 311 926 26. **DATE DE PREMIERE AUTORISATION** : mai 1949. **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**: février 2010. **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE** : médicament non soumis à prescription médicale.