

Storinyl®

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 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **STORINYL®**, sirop et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **STORINYL®, sirop** ?
3. Comment prendre **STORINYL®, sirop** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **STORINYL®, sirop** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE STORINYL®, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique

STORINYL®, sirop est médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement symptomatique :

- du rhume (congestion nasale, écoulement nasal, éternuement, mal de gorge mineur).
- de la toux sèche et grasse.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STORINYL®, sirop?

Ne prenez jamais STORINYL®, sirop:

- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Si les symptômes persistent ou s'aggravent au-delà de 3 jours ou en cas de fièvre supérieure à 38,5°C, consulter un médecin.
- Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.
- Ce médicament contient 4,3 g de saccharose pour une dose de 5 ml et 13,0 g pour une dose de 15 ml, ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré.
- Ce médicament contient 13,2 mg de benzoate de sodium pour une dose de 5 ml et 39,6 mg pour une dose de 15 ml équivalent à 2,64 mg/ml. Le benzoate de sodium peut accroître le risque d'ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 5 ml et 15 ml, c.-à.-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et STORINYL[®], sirop

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

STORINYL[®], sirop avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

STORINYL[®], sirop peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

STORINYL[®], sirop contient du saccharose et du benzoate de sodium (E211)

Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE STORINYL[®], sirop?

Posologie

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 2 ans sans avis médical.

Adultes et enfants de plus de 12 ans : 1 dose de 15 ml à l'aide du godet doseur 3 à 5 fois par jour.

Enfants de 2 ans à 12 ans : 1 dose de 5 ml à l'aide du godet doseur 3 fois par jour.

Enfants de moins de 2 ans : 1 dose de 5 ml à l'aide du godet doseur à diluer dans une petite quantité de liquide 3 fois par jour.

Espacer les prises dès amélioration et cesser les prises dès la disparition des symptômes.

Durée de traitement

La durée de traitement ne doit pas dépasser une semaine.

Mode d'administration

Voie orale

Si vous avez pris plus de STORINYL[®], sirop que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STORINYL[®], sirop:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre STORINYL[®], sirop:

Sans objet.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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 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

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER STORINYL[®], SIROP?

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

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

Ne pas conserver au-delà de 6 mois après première ouverture.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 STORINYL[®], sirop

- Les substances actives sont :

Dulcamara 5 CH.....0,01 g

Ferrum phosphoricum 9 CH.....0,01 g

Hydrastis canadensis 9 CH.....0,01 g

Kalium bichromicum 9 CH.....0,01 g

Nux vomica 9 CH.....0,01 g

Pour 100 g de sirop

- Les autres composants sont :

Eau purifiée, saccharose, benzoate de sodium (E211), acide citrique monohydraté (E330).

Qu'est-ce que STORINYL[®], sirop et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop.

Une boîte contient un flacon de 200 ml et un godet doseur (15 mL) gradué à 5 mL et 15 mL.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS

69510 MESSIMY

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS

69510 MESSIMY

FRANCE

Fabricant

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS

69510 MESSIMY

FRANCE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

Mai 2021

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).