

# Ventoline® 0,5 mg/1 ml

SALBUTAMOL  
Solution injectable

273207

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### Dénomination

VENTOLINE® 0,5 mg/1 ml, solution injectable par voie sous-cutanée en ampoule

### Composition qualitative et quantitative

Salbutamol base ..... 0,5 mg

sous forme de sulfate de salbutamol

**Excipients** : chlorure de sodium, acide sulfurique, eau pour préparations injectables  
q.s.p. une ampoule

Gaz d'inertage : azote

### Forme pharmaceutique

Solution injectable par voie sous-cutanée, boîte de 6.

### Classe pharmaco-thérapeutique

AGONISTE SÉLECTIF DES BÊTA-2 RÉCEPTEURS PAR VOIE SYSTÉMIQUE

BRONCHODILATEUR-ANTIASTHMATIQUE

(R : Système Respiratoire)

### Nom et adresse de l'exploitant

Laboratoire GlaxoSmithKline - 100, route de Versailles - 78163 Marly-le-Roi Cedex

Information médicale : 01.39.17.84.44

### Fabriqué par :

GlaxoSmithKline S.p.A. - Strada Asolana Km 11

43056 San Polo di Torrile - Parme - Italie

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué chez l'asthmatique adulte en traitement de la crise d'asthme.

Ce médicament est un bêta-2 mimétique.

Il s'administre en injection sous-cutanée et exerce un effet bronchodilatateur rapide (il augmente le calibre des bronches).

## ATTENTION !

### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- allergie à l'un des constituants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Mise en garde spéciale

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

### Précautions d'emploi

Il convient d'informer le médecin si vous êtes atteint de maladie de la glande thyroïde, de maladie cardio-vasculaire (notamment troubles du rythme cardiaque, angine de poitrine, Hypertension artérielle), de diabète afin qu'il détermine les modalités de prescription et de surveillance les plus adaptées à votre cas.

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN en particulier les antidiabétiques oraux.

### Grossesse - Allaitement

Le salbutamol peut être dans les conditions normales, administré pendant la grossesse. En cas de grossesse ou d'allaitement prévenir votre médecin.

### Sportifs

Sportifs, attention cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### Posologie

À titre indicatif la posologie est de 1 ampoule par voie sous-cutanée à renouveler si nécessaire.

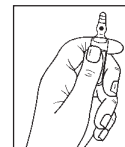
**Si les symptômes ne régressent pas rapidement après l'injection sous-cutanée ou s'ils réapparaissent quelques heures plus tard, il existe un risque d'évolution vers un asthme grave et une hospitalisation peut être nécessaire. Ne pas hésiter à contacter rapidement un médecin ou un service médical d'urgence si les symptômes réapparaissent après l'injection.**

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

### Mode et voie d'administration

Injection sous-cutanée exclusivement.

Ce médicament n'est pas adapté à l'administration par voie inhalée par nébuliseur.



### MODE D'EMPLOI POUR L'OUVERTURE DES AMPOULES



1. Tenir l'ampoule en orientant le point de couleur vers le haut. Si du liquide se trouve dans la partie haute de l'ampoule, tapoter pour le faire descendre dans le corps de l'ampoule.

2. Puis saisir l'extrémité de l'ampoule (au-dessus du point) et exercer une pression pour casser l'ampoule.

### Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Ce traitement s'administre au moment de la crise d'asthme lorsque votre traitement bronchodilatateur habituel à action rapide et de courte durée par voie inhalée ne suffit pas à faire céder la crise.

### Conduite à tenir en cas de surdosage

Consulter un médecin.

### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- palpitations, augmentation ou anomalie du rythme cardiaque,
- rougeurs, sueurs,
- crampes musculaires,
- maux de tête,
- tremblement des extrémités,
- troubles digestifs,
- diminution du taux de potassium dans le sang ou augmentation de la glycémie.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

### CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### Précautions particulières de conservation

À conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de la lumière.

### DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

MAI 2001



Le Laboratoire GlaxoSmithKline participe à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Il vous demande en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.

273207