

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 07/06/2013

## Dénomination du médicament

**DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée**  
**Chlorure de benzalkonium**

## Encadré

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ceci est un médicament autorisé et contrôlé (voir n° d'identification sur l'emballage extérieur).
- Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est-à-dire sans consultation ni prescription d'un médecin.
- Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

**Si les symptômes s'aggravent ou persistent au delà de 5 jours, consultez un médecin.**

## Sommaire notice

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?
3. COMMENT UTILISER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

Antiseptiques et désinfectants. Ammoniums quaternaires.

#### Indications thérapeutiques

DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée est utilisé pour nettoyer de petites plaies récentes et éliminer les bactéries habituelles associées à l'infection des petites plaies. Le produit n'est pas destiné à améliorer la cicatrisation des plaies ou à être utilisé pour améliorer la cicatrisation des plaies.

Il ne doit pas être utilisé en cas de plaies importantes ou graves et est uniquement destiné à un usage occasionnel, localisé, à court terme. Le produit ne doit être utilisé qu'une fois en 24 heures.

Le produit est prêt à l'emploi et ne nécessite pas de dilution.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?**

### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet.

### **Contre-indications**

#### **N'utilisez jamais DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée:**

- Chez les bébés âgés de moins de 12 mois.
- Si vous êtes allergique ou hypersensible au chlorure de benzalkonium ou à l'un des autres composants contenus dans DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée.
- Ne convient pas pour un usage continu et ne peut être appliqué plus d'une fois en 24 heures.

### **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

#### **Faites attention avec DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée:**

- Ce médicament contient du propylèneglycol et peut induire des irritations de la peau.
- A proximité des yeux, des oreilles, des parties génitales ou dans la bouche. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincez abondamment à l'eau froide.
- N'inhaliez pas le produit. Pour usage externe uniquement.
- Sur des plaies importantes couvrant plus de 5% de la surface corporelle (il est estimé que le chiffre de 5% correspond à de petites plaies des deux genoux et des deux coudes).

### **Interactions avec d'autres médicaments**

#### **Utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

L'utilisation de DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée n'est pas recommandée en même temps que d'autres produits similaires, étant donné l'absence d'études au sujet des effets en cas d'utilisation avec d'autres médicaments.

### **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

#### **Grossesse et allaitement**

L'absorption cutanée de DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée est négligeable. Aussi, l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement ne devrait pas engendrer d'effets indésirables.

Afin d'éviter l'ingestion par un enfant allaité, l'utilisation sur les seins durant l'allaitement n'est pas recommandée.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Sportifs

Sans objet.

## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée n'affectera pas votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

## Liste des excipients à effet notoire

### Liste des excipients à effet notoire:

Propylèneglycol.

## 3. COMMENT UTILISER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?

### Instructions pour un bon usage

Respectez toujours les instructions ci-dessous concernant l'utilisation de DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Pour usage externe uniquement.

Vérifiez si le sceau du capuchon est intact avant la première utilisation. Lors d'une première utilisation ou après une longue période de non-utilisation, il peut être nécessaire d'amorcer le spray en pulvérisant tout d'abord sur un linge, par exemple, pour s'assurer qu'une dose complète est délivrée au niveau de la plaie.

## Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

**Pour les adultes et enfants de plus de 6 ans:** Appliquez une dose complète (1 à 2 pulvérisations) sur chaque plaie et laissez agir cinq minutes. Si nécessaire, éliminez tout liquide excédentaire au moyen d'un mouchoir propre ou d'une boule de coton.

**Pour les enfants âgés de 1 à 6 ans:** En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien ou à un professionnel de santé avant l'utilisation. Appliquez 1 pulvérisation sur chaque plaie (**ne peut être appliqué que sur un maximum de 4 plaies à la fois**) et laissez agir cinq minutes. Si nécessaire, éliminez tout liquide excédentaire au moyen d'un mouchoir propre ou d'une boule de coton.

Vaporisez à une distance de 4 à 15 cm. N'inhalez pas le produit.

Le savon peut inactiver le spray. Vous ne devez donc pas en utiliser simultanément pour nettoyer la plaie.

Le spray peut être appliqué à nouveau si la plaie se rouvre mais il n'est pas destiné à une utilisation continue et **ne doit être utilisé qu'une fois par jour, pendant un maximum de 3 à 5 jours.**

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, ou si vous avez un doute au sujet de vos symptômes, consultez un professionnel de la santé.

## Symptômes et instructions en cas de surdosage

Sans objet.

## Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet.

## Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

### Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée est susceptible d'avoir

des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Des effets indésirables très rares (touchant moins de 1 utilisateur sur 10 000) sont survenus lorsque le produit était utilisé pour nettoyer de petites plaies cutanées: démangeaison, rash cutané, irritation, sensation de brûlure, œdème, décoloration anormale de la peau ou rougeur.

Il peut se produire une réaction à l'endroit où le produit a été utilisé, comme une fissure de la peau. Si une telle réaction survient, cessez l'utilisation du produit et demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin. Si vous souffrez d'eczéma, l'utilisation de ce produit pourrait l'aggraver. Des chutes de cheveux ont été rapportées. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 5. COMMENT CONSERVER DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?

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

### Date de péremption

Ne pas utiliser DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée après la date de péremption mentionnée sur le flacon après {exp}. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

### Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

### Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### Liste complète des substances actives et des excipients

#### Que contient DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée ?

##### La substance active est:

Chlorure de benzalkonium .....	0,20
g	
	Pour 100 ml.

##### Les autres composants sont:

Propylèneglycol, phosphate monosodique dihydraté, phosphate disodique dodécahydraté, parfum de pin, édétate disodique et eau purifiée.

### Forme pharmaceutique et contenu

#### Qu'est-ce que DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

DETTOLPRO 0,2 %, solution pour pulvérisation cutanée est une solution incolore, transparente. Le produit est prêt à l'emploi et se présente en flacon pulvérisateur de 100 ml.

### Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

#### Titulaire

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD**  
 DELTA 1200  
 WELTON ROAD  
 DELTA BUSINESS PARK  
 SWINDON  
 WILTSHIRE

SN5 7XZ  
ROYAUME-UNI

### **Exploitant**

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE**  
15 RUE AMPERE  
91748 MASSY CEDEX  
FRANCE

### **Fabricant**

**RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD**  
DANSOM LANE  
HULL  
HU8 7DS  
ROYAUME-UNI

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

**Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:**

Conformément à la réglementation en vigueur.

### **Date d'approbation de la notice**

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

### **AMM sous circonstances exceptionnelles**

Sans objet.

### **Informations Internet**

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

### **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

### **Autres**

Sans objet.