

### Nom du médicament

NALSCUE 0,9 mg/0,1 ml, solution pour pulvérisation nasale en récipient unidose



### Composition

Chaque pulvérisateur de 0,1 ml contient 0,9 mg de chlorhydrate de naloxone anhydre

### Présentation

Une boîte contient 2 doses de naloxone, réparties dans 4 pulvérisateurs à usage unique : chaque pulvérisateur ne servira qu'une seule fois, dans une seule narine.

### Indications thérapeutiques

La solution pour pulvérisation nasale NALSCUE® 0,9 mg/0,1 ml est indiquée dans le traitement d'urgence des surdosages aux opiacés :

- Que ces surdosages soient certains ou suspectés
- Lorsqu'ils se manifestent par une dépression respiratoire
- Chez l'adulte et chez l'enfant dès 1 mois
- Dans l'attente d'une prise en charge par les équipes d'urgence

### Contre-indication

L'utilisation de la solution pour pulvérisation nasale NALSCUE® 0,9 mg/0,1 ml est contre-indiquée chez le nouveau-né.

### Posologie

Une dose de NALSCUE® à administrer correspond à 1,8 mg de chlorhydrate de naloxone.

- La première dose de naloxone correspond à l'administration de 2 pulvérisations, soit 2 x 0,9 mg de naloxone (on utilise un pulvérisateur de NALSCUE® par narine).
- Si la fréquence respiratoire de la victime ne s'améliore pas (inférieure à 10 à 12 inspirations par minute) dans les 3 à 5 minutes qui suivent, ou si les signes de surdosage réapparaissent, on administre alors la deuxième dose, qui correspond à 2 autres pulvérisations (on utilise de nouveau un spray par narine).

### Mode d'administration

NALSCUE® ne peut s'administrer que par voie nasale. Chaque pulvérisateur à usage unique, doit être utilisé dans une seule narine.

### Mises en garde & précautions d'emploi

Des instructions doivent être fournies aux personnes à qui on prescrit et/ou dispense la naloxone (consommateurs d'opiacés ou leur entourage) :

- ① L'administration de la solution pour pulvérisation nasale NALSCUE® 0,9 mg/0,1 ml ne se substitue pas à une prise en charge par les équipes d'urgence. En cas de surdose aux opiacés, l'appel des secours (aux numéros 15 ou 112) reste le 1er geste à effectuer.
- ② La victime d'une surdose doit être allongée sur le dos.
- ③ Chaque pulvérisateur doit être utilisé dans une seule narine et est à usage unique. Il ne faut donc jamais tester les pulvérisateurs avant de s'en servir.

### A savoir

- Dans certains cas, l'administration de NALSCUE® peut générer un syndrome de manque. Il est indispensable d'informer la victime de la nécessité de ne pas consommer d'opiacés pendant plusieurs heures pour éviter l'apparition d'une nouvelle surdose.
- Après administration de NALSCUE®, si la fréquence respiratoire s'améliore, il faut mettre le patient en PLS et attendre l'arrivée des services d'urgence. En revanche, si le patient ne respire pas, des gestes de premiers secours seront nécessaires tel que le massage cardiaque. Les régulateurs téléphoniques des pompiers ou du SAMU pourront vous conseiller sur la conduite à tenir.

### Nom du médicament

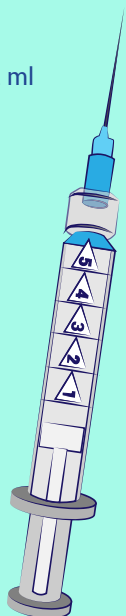
PRENOXAD 0,91 MG/ML, solution injectable en seringue préremplie de 2 ml

### Composition

Chlorhydrate de naloxone, acide chlorhydrique dilué, eau PPI, chlorure de sodium. La seringue de 2 ml contient 1,82 mg de chlorhydrate de naloxone. Une seringue contient cinq doses.

### Présentation

Une boîte contient une seringue pré-remplie de 5 doses, et 2 aiguilles. Une dose est égale à 0,4 ml soit 0,36 mg de chlorhydrate de naloxone.



### Indication thérapeutique

PRENOXAD® est indiqué dans le traitement d'urgence dans :

- les surdosages aux opioïdes
- chez le patient présentant des troubles de la conscience et une dépression respiratoire
- en attendant les secours médicalisés
- chez l'adulte.

### Posologie

Une dose de Prenoxad® correspond à 0,36 mg de chlorhydrate de naloxone. Prenoxad® est injecté par voie intramusculaire.

La première dose correspond à 0,4 ml (soit 1/5ème de la seringue, jusqu'au premier trait). Tant que la fréquence respiratoire ne s'améliore pas (reste inférieure à 10 par minute) ni l'état de conscience, une nouvelle dose de 0,4 ml doit être injectée toutes les 2 à 3 minutes.

### Mode d'administration

Prenoxad® s'administre par la voie intramusculaire. Il se présente sous la forme d'une seringue pré-remplie graduée : chaque graduation correspond à une dose de 0,4 ml. Une seringue contient 5 doses. L'emballage contient 2 aiguilles au cas où la première serait endommagée. La seringue pré-remplie de Prenoxad® est destinée à 1 patient unique et pour 1 seul épisode de surdosage.

### Mise en garde et précautions

Les instructions suivantes doivent être fournies aux personnes à qui on prescrit et/ou dispense la naloxone (consommateurs ou patients traités par opioïdes et leur entourage désigné) :

1. L'administration de Prenoxad® ne se substitue pas à une prise en charge par les équipes d'urgence. En cas de surdose aux opioïdes, l'appel des secours (aux numéros 15 ou 112) reste le 1er geste à effectuer.
2. La victime d'une surdose doit être allongée sur le dos.
3. L'utilisation de Prenoxad® peut entraîner un risque de piqûre accidentelle.
4. Sevrage brutal : la levée brutale et complète de l'action des opioïdes par la naloxone peut provoquer l'apparition brutale d'un syndrome de sevrage.
5. Il existe un risque de résurgence de la dépression respiratoire et des troubles de la conscience car la naloxone s'élimine plus vite que les opioïdes.
6. Il existe un risque d'apparition d'hématomes sur le point d'injection chez les patients sous anticoagulants.

#### Précautions chez l'enfant :

L'utilisation de Prenoxad® n'est pas indiquée chez l'enfant, hors structure médicalisée. Il est préférable, en cas d'overdose de l'enfant ou de l'adolescent, d'utiliser une forme intranasale de naloxone, par exemple Nalscue®. Si vous ne disposez que de Prenoxad®, n'en administrez qu'une seule dose.

#### Précautions chez la femme allaitante :

En cas d'administration à une femme allaitante, en informer impérativement les secours pour qu'ils déterminent la période pendant laquelle l'allaitement doit être interrompu.