

BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire

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.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire ?
3. COMMENT UTILISER BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE BRONCHODERMINE ENFANTS, SUPPOSITOIRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ASSOCIATION A VISEE ANTISEPTIQUE ET EXPECTORANTE

(R. Système respiratoire)

Traitement d'appoint des affections bronchiques aiguës bénignes chez l'enfant à partir de 30 mois.

La durée de traitement est limitée à 3 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BRONCHODERMINE ENFANTS, SUPPOSITOIRE ?

N'utilisez jamais BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire dans les cas suivants:

- Allergie à l'un des constituants.
- Enfants de moins de 30 mois.
- Enfants ayant des antécédents d'épilepsie ou de convulsions fébriles.
- Enfants ayant des antécédents récents de lésion ano-rectale.
- Allergie aux anesthésiques locaux (amyléine).

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

Faites attention avec BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire

Mises en garde spéciales

Cette spécialité contient du cinéole et de l'huile de pin qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

- Ne pas prolonger la durée de traitement au delà de 3 jours en raison:
 - du risque d'accumulation des dérivés terpéniques (cinéole et huile de pin) dans l'organisme y compris le cerveau, et en particulier risque de troubles neurologiques,
 - du risque d'irritations à type de brûlure au niveau du rectum.
- Ne pas dépasser les doses recommandées en raison de l'augmentation du risque de survenue d'effets indésirables et de troubles liés à un surdosage.
- Les dérivés terpéniques étant inflammables, ne pas approcher cette spécialité d'une flamme.

Un avis médical est nécessaire:

- en cas d'expectoration grasse ou purulente,
- si l'enfant est atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Précautions d'emploi

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

En cas convulsions anciennes ou récentes, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ne pas utiliser en même temps que d'autres produits (médicaments ou cosmétiques) contenant des dérivés terpéniques (par exemple camphre, cinéole, niaouli, thym sauvage, terpinéol, terpine, citral, menthol et huiles essentielles d'aiguilles de pin, eucalyptus et térébenthine) quelle que soit la voie d'administration (orale, rectale, cutanée ou pulmonaire).
Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et Allaitement

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

3. COMMENT UTILISER BRONCHODERMINE ENFANTS, SUPPOSITOIRE ?

Posologie

RESERVE A L'ENFANT A PARTIR DE 30 MOIS.

- à partir de 30 mois jusqu'à 6 ans: 1 suppositoire par jour.
- de 6 à 10 ans: 2 suppositoires par jour.
- de 10 à 15 ans: 3 suppositoires par jour.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE:

IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS. NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Mode et voie d'administration

Voie rectale.

Le choix de la voie rectale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

Durée du traitement

Ne pas dépasser 3 jours de traitement. Si les troubles persistent, consultez votre médecin.

Si vous avez utilisé plus de BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire que vous n'auriez dû:

En raison de la présence de cinéole et d'huile de pin et en cas de non-respect des doses préconisées: risque de convulsions chez l'enfant et le nourrisson.

Consulter votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de troubles digestifs (nausées, vomissements).

En raison de la présence de dérivés terpéniques (cinéole, huile de pin) et en cas de non respect des doses préconisées, risque de convulsions chez l'enfant.

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 BRONCHODERMINE ENFANTS, SUPPOSITOIRE ?

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

Ne pas utiliser BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

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

Que contient BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire ?

Les substances actives sont:

Cinéole 0,0200 g
Chlorhydrate d'amyléine 0,0025 g
Gaïacol liquide 0,1000 g
Huile essentielle de pin reconstituée 0,0250 g

Pour un suppositoire de 2 g.

Les autres composants sont:

Rocou, triglycérides semi-synthétiques.

Qu'est-ce que BRONCHODERMINE ENFANTS, suppositoire et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suppositoire, boîte de 10 suppositoires.

Titulaire

SOCIETE D'ETUDES ET DE RECHERCHES PHARMACEUTIQUES
5, RUE DU GABIAN
IMMEUBLE "LE TRITON"
98000 MONACO
MONACO

Exploitant

S.E.R.P.
5, RUE DU GABIAN
IMMEUBLE "LE TRITON"
98000 MONACO
MONACO

Fabricant

S.E.R.P.
5, RUE DU GABIAN
IMMEUBLE "LE TRITON"
98000 MONACO
MONACO

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 10/02/2012.

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