

HEXAPNEUMINE® ENFANTS

Sirop

867750403.065

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Pholcodine	0,100 g
Maléate de chlorphénamine	0,010 g
Biclotymol	0,150 g
Excipients : Alcool, jaune orangé S, saccharose, gomme guar, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), acide citrique monohydraté, citrate de sodium, arôme orange, eau purifiée. Pour 100 ml de sirop.	

FORME PHARMACEUTIQUE

Sirop, flacon de 200 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTITUSSIF, ANTIHISTAMINIQUE A USAGE SYSTEMIQUE
(R : système respiratoire).

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires BOUCHARA-RECORDATI
68 rue Marjolin
92300 LEVALLOIS-PERRET - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient notamment un antitussif, la pholcodine et un antihistaminique, la chlorphénamine.

Il est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation chez l'enfant de plus de 15 kg (soit environ de 30 mois à 15 ans), en particulier lorsqu'elles surviennent le soir ou pendant la nuit.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants,
- toux chez l'asthmatique,
- insuffisance respiratoire,
- difficultés pour uriner,
- certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil),
- allaitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Ne pas traiter par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.

Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, demandez l'avis de votre médecin.

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant de toux avec crachats, un avis médical est indispensable.

Il conviendra de ne pas associer un médicament fluidifiant des sécrétions bronchiques (expectorant, mucolytique) à cet antitussif.

ATTENTION CE MEDICAMENT CONTIENT DE L'ALCOOL :

Le titre alcoolique du sirop est de 5,1 % soit
200 mg d'alcool par cuillère-mesure de 5 ml.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas de maladie au long cours du foie ou des reins. CONSULTEZ VOTRE MEDECIN afin qu'il puisse adapter la posologie.

La prise de ce médicament nécessite un AVIS MEDICAL en cas d'asthme ou de reflux gastro-œsophagien, PREVEZ VOTRE MEDECIN avant de donner ce médicament à votre enfant.

S'abstenir d'associer à ce traitement d'autres médicaments contenant de l'alcool.

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la teneur en sucre = 1,875 g pour une 1/2 cuillère-mesure (graduation de 2,5 ml) et 3,75 g par cuillère-mesure de 5 ml.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

Ce médicament contient notamment un antitussif, la pholcodine et un antihistaminique, la chlorphénamine. D'autres médicaments en contiennent.

Ne les associer pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration).

GROSSESSE - ALLAITEMENT

GROSSESSE

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine (une substance très voisine de la pholcodine), administrées chez les femmes qui allaitent, peuvent entraîner

des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson.

En cas d'allaitement, et par analogie avec la codéine, la prise de ce médicament est contre-indiquée.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, attention ! La somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'usage de ce médicament peuvent être importantes.

Ce phénomène est accentué par la prise d'autres médicaments contenant de l'alcool.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Alcool (200 mg par cuillère-mesure de 5 ml), saccharose (3,75 g par cuillère-mesure de 5 ml) et parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Réservé à l'enfant de plus de 15 kg (soit environ de 30 mois à 15 ans).

En l'absence d'efficacité, ne pas augmenter les doses au-delà de ce qui est préconisé, ne pas prendre conjointement un autre antitussif, mais consulter votre médecin.

Utiliser la cuillère-mesure de 5 ml avec une graduation à 2,5 ml fournie avec ce sirop :

- chez l'enfant de moins de 8 ans : se conformer à la prescription de votre médecin,
- chez l'enfant de 25 à 30 kg (soit environ entre 8 et 10 ans) : 1/2 cuillère-mesure (graduation à 2,5 ml) par prise, à renouveler, en cas de besoin, au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 prises par jour.
- chez l'enfant de 30 à 50 kg (soit environ entre 10 et 15 ans) : 1 cuillère-mesure (5 ml) par prise, à renouveler, en cas de besoin, au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 prises par jour.

Les âges approximatifs en fonction du poids sont donnés à titre indicatif.

Laver la cuillère-mesure après emploi.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

VOIE ORALE.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les prises doivent être espacées de plus de 4 heures.

DUREE DU TRAITEMENT

Le traitement doit être court (quelques jours) et limité aux moments où survient la toux.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Consultez un médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Certains effets nécessitent d'ARRÊTER IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT et d'AVERTIR UN MEDECIN :

- **Réactions allergiques :**
 - de type éruption cutanée (érythèmes, eczéma, purpura, urticaire),
 - œdème de Quincke (urticaire avec brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une gêne respiratoire);
 - choc anaphylactique;
- Baisse importante des globules blancs dans le sang pouvant se manifester par l'apparition ou la recrudescence d'une fièvre accompagnée ou non de signes d'infections,
- Diminution anormale des plaquettes dans le sang pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives.

D'autres sont plus fréquents :

- **Somnolence, baisse de la vigilance,**
- Gêne respiratoire (diminution du calibre des bronches),
- Troubles de la mémoire ou de la concentration, vertiges,
- Incoordination motrice, tremblements,
- Confusion, hallucination,
- Sécheresse de la bouche, troubles visuels, rétention d'urine, constipation, palpitations, baisse de pression artérielle,
- Nausées, vomissements.

Plus rarement, des signes d'excitation (agitation, nervosité, insomnie) peuvent survenir.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Septembre 2004.