

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Konakion 10 mg/1 ml
solution injectable et buvable
Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml
solution injectable et buvable

Phytoménadione

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?:

1. Qu'est-ce que Konakion et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Konakion
3. Comment utiliser Konakion
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Konakion
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Konakion et dans quel cas est-il utilisé ?

Konakion contient un médicament appelé phytoménadione. Il s'agit d'une vitamine synthétique appelée vitamine K₁. Konakion est utilisé dans les cas suivants :

- Pour prévenir et traiter les hémorragies sévères après l'utilisation de certains médicaments utilisés pour rendre votre sang plus fluide (appelés anticoagulants).
- Pour traiter un manque de vitamine K dans votre organisme.
- Pour prévenir et traiter les hémorragies sévères chez le nouveau-né.

Konakion agit en aidant votre corps à fabriquer des facteurs de coagulation du sang. Ces facteurs de coagulation aident à stopper les saignements.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Konakion ?

N'utilisez jamais Konakion:

- Si vous êtes allergiques à phytoménadione ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Si vous n'êtes pas sûr que ceci s'applique à vous, parlez-en à votre médecin, avant que l'on vous administre Konakion.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Konakion :

- Si vous présentez des problèmes sévères au foie.
- Chez les nouveau-nés, ne pas dépasser la dose de 5 mg/jour. La prudence est de rigueur chez les prématurés.

Autres médicaments et Konakion

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament. Konakion peut modifier la façon dont certains médicaments agissent, tandis que certains autres médicaments peuvent modifier la façon dont Konakion agit.

En particulier, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

- des médicaments utilisés pour stopper la coagulation sanguine (les anticoagulants).
- des antibiotiques, sulfonamides ou salicylates.
- des médicaments contre l'épilepsie.
- de la cholestyramine (médicament utilisé pour réduire les graisses dans le sang).
- des huiles minérales.

Konakion ne neutralise pas l'effet de l'héparine.

Konakion avec des aliments et boissons

Après avoir vidé le contenu de la pipette ou de la seringue dans votre bouche (lorsque Konakion est utilisé par voie orale), on peut prendre un peu de liquide.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Votre médecin décidera alors si vous devez recevoir Konakion.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Konakion n'est pas susceptible d'affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des outils ou des machines. Si vous remarquez des problèmes qui pourraient affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des outils ou des machines lorsque vous prenez Konakion, parlez-en à votre médecin.

Konakion contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par ampoule, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment utiliser Konakion ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Konakion peut être administré par injection dans une veine ou un muscle (uniquement pour le Konakion paediatric) ou par la bouche (par voie orale). Votre médecin déterminera comment Konakion sera administré en fonction de chaque cas particulier.

Utilisation chez les enfants

Konakion peut être administré à votre enfant par injection dans une veine ou un muscle ou par la bouche. Le mode d'administration dépendra de la raison pour laquelle le médicament est utilisé et du fait que votre bébé soit né prématurément ou pas.

Chez les enfants de moins de 1 an, les doses sont plus faibles et Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable sera utilisé.

Les enfants de plus de 1 an pourront utiliser par voie orale Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable.

Prévention des saignements suite à une carence en vitamine K

Bébés en bonne santé arrivés à terme ou presque à terme

Ces bébés recevront :

- soit une seule injection (1 mg) à la naissance ou peu de temps après la naissance ;
- soit une première dose (2 mg) par la bouche (voie orale) à la naissance ou peu de temps après la naissance. Celle-ci sera suivie d'une seconde dose de 2 mg après 4 à 7 jours et d'une troisième dose de 2 mg à 1 mois. Chez les nourrissons exclusivement nourris au lait maternisé, la troisième dose peut être omise.

Une dose unique de 1 mg (0,1 ml) en intramusculaire est recommandée chez les enfants qui ne sont pas assurés de recevoir une deuxième dose par voie orale, ou, en cas d'allaitement, qui ne sont pas assurés de recevoir une troisième dose par voie orale.

Bébés prématurés ou à terme avec un risque particulier de saignements

- Ces bébés recevront Konakion par injection à la naissance ou peu de temps après celle-ci.
- Des injections supplémentaires peuvent être administrées plus tard si votre bébé présente encore des risques de saignements.

Doses supplémentaires :

- Les bébés qui ont reçu de la vitamine K par voie orale et qui sont nourris au sein (ne reçoivent pas de lait maternisé) peuvent avoir besoin de doses supplémentaires de vitamine K par voie orale.
- Les bébés nourris au biberon ayant reçu les deux doses de vitamine K par voie orale peuvent ne pas avoir besoin de doses supplémentaires de vitamine K. Ceci parce que c'est inclus dans le lait maternisé

Comment prendre Konakion par voie orale

Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable

Les images dans cette notice vous montrent comment donner les doses à votre bébé par la bouche, en utilisant les pipettes fournies dans l'emballage. Si vous n'êtes pas sûr ou si vous avez des inquiétudes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. 1. Ampoule et pipette 2. 2. Pour ouvrir l'ampoule

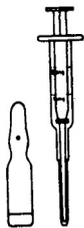


Image 1

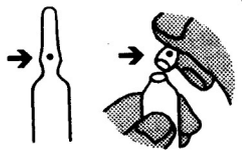


Image 2

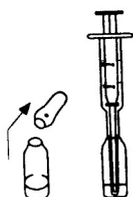
– L'image 1 montre l'ampoule (le petit container en verre) et la pipette. La partie de la pipette qui peut être déplacée est appelée le piston.

– Secouez l'ampoule de sorte de faire descendre le liquide dans le fond de l'ampoule. Ne l'utilisez pas si le liquide est trouble.

– Tenez la partie inférieure de l'ampoule entre le pouce et l'index d'une main. Assurez-vous que le point est tourné vers le pouce (voir l'image 2).

– Tenez le haut de l'ampoule entre le pouce et l'index de l'autre main. Cassez l'ampoule en poussant sur la partie supérieure vers le côté opposé du point (voir l'image 2).

3. Placez la pipette dans l'ampoule. L'extrémité de la pipette doit toucher le fond de l'ampoule (voir l'image 3). Tirez lentement le piston pour faire monter le médicament dans la pipette jusqu'au niveau de la seconde marque (2 mg) se trouvant sur le côté de la pipette.



La pipette est conçue pour délivrer la dose appropriée à partir de l'ampoule. Il peut rester un peu de liquide dans l'ampoule après que vous ayez prélevé la dose. C'est OK. Ne pas administrer le liquide restant à votre bébé.

Image 3

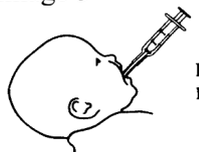


Image 4

4. Placez la pipette dans la bouche de votre bébé comme montré dans l'image 4. Poussez doucement sur le piston pour administrer le médicament à votre bébé.

Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable

Procédez de la même manière que pour Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable, mais utilisez une seringue et une aiguille à la place de la pipette, étant donné que la pipette n'est pas disponible pour Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable.

Utilisez la seringue munie de l'aiguille pour prélever la dose appropriée à partir de l'ampoule.

Enlevez l'aiguille de la seringue pour être en mesure d'administrer la dose par voie orale.

Information pour le staff médical:

Comment administrer Konakion par injection dans une veine ou un muscle

Le contenu des ampoules ne doit pas être dilué ou mélangé à d'autres médicaments, mais peut être injecté dans la partie inférieure d'un dispositif de perfusion, pendant l'administration continue de chlorure de sodium 0,9% ou de dextrose 5%. L'administration se fera de préférence par injection intraveineuse lente. Par voie intramusculaire, pratiquez une injection profonde dans le muscle fessier. Konakion 10 mg/1 ml ne sera pas administré en intramusculaire.

Si vous avez utilisé plus de Konakion que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé trop de Konakion, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245). Les effets suivants peuvent se produire : jaunisse (signes qui sont le jaunissement de la peau ou du blanc des yeux), mal au ventre, constipation, selles molles, malaise apparent, agitation, éruption cutanée et modifications de la façon dont le foie fonctionne (montrées par les tests sanguins).

Le traitement d'un surdosage suspecté aura pour but de soulager les symptômes.

Si vous oubliez d'utiliser Konakion

- Pour savoir quand utiliser la dose suivante, parlez-en à votre médecin.
- N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser.

Si quelqu'un utilise Konakion par erreur, il en parlera à un médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent se produire avec ce médicament :

Réactions allergiques (très rarement)

Les signes peuvent inclure :

- Gonflement de la gorge, de la face, des lèvres et de la bouche. Cela peut vous rendre difficile de respirer ou d'avaler.
- Gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles.

Si vous avez une réaction allergique, **prévenez immédiatement votre médecin.**

Une réaction à l'endroit où l'injection a été administrée

Très rarement, celle-ci peut être sévère. Les signes peuvent inclure enflure et rougeur le long de la veine dans laquelle le médicament a été injecté, qui est très tendre et douloureuse au toucher.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration (voir ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Pour la Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
Boîte Postale 97
B-1000 BRUXELLES Madou
Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail: adr@afmps.be

Pour le Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
crpv@chru-nancy.fr
Tél: (+33) 3 83 65 60 85 / 87

ou

Division de la Pharmacie et des Médicaments
Direction de la Santé à Luxembourg
pharmacovigilance@ms.etat.lu
Tél.: (+352) 2478 5592

Link pour le formulaire : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

5. Comment conserver Konakion

- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur.
- Pour des raisons de stabilité, le contenu résiduel des ampoules ouvertes ne pourra pas être utilisé et sera détruit.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette et l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Konakion

La substance active est la vitamine K₁ (phytoménadione).

Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable: chaque ampoule d'1 ml de liquide médicamenteux contient 10 mg de phytoménadione.

Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable: chaque ampoule de 0,2 ml de liquide médicamenteux contient 2 mg de phytoménadione.

Les autres composants sont l'acide glycocholique, l'hydroxyde de sodium, la lécithine, l'acide chlorhydrique et l'eau pour préparations injectables.

Aspect de Konakion et contenu de l'emballage extérieur

Konakion est un liquide jaune pâle légèrement opalescent ('solution injectable et buvable').

Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable est fourni en emballages de 10 ampoules en verre brun.

Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable est fourni en emballages de 5 ampoules en verre brun et 5 pipettes en plastique pour l'administration orale.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, Ziegelhof 24, 17489 Greifswald, Allemagne

Fabricant

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, Ziegelhof 23-24, 17489 Greifswald, Allemagne

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Konakion 10 mg/1 ml solution injectable et buvable: BE055221.

Konakion paediatric 2 mg/0,2 ml solution injectable et buvable: BE175813.

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2021.