| Module 1.3.1.3 - FR | NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR |
|--|--|
| MELISANA S.A. Av. du Four à Briques 1 B-1140 Bruxelles | Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5ml sirop |
| Variation IB A.2.b. Umbrella branding | Page 1 / 5 |

Notice: information de l'utilisateur

Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop

Carbocistéine

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

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

Oue contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop et dans quel cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop
- 3. Comment utiliser Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
- 5. Comment conserver Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop et dans quel cas est-il utilisé?

La carbocistéine est utilisée pour son action fluidifiante sur les mucosités en cas d'affections des voies respiratoires accompagnées de toux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop ?

N'utilisez jamais Siroxyl Carbocistéine sirop

- Si vous êtes allergique à la carbocistéine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un ulcère actif de l'estomac (ulcère gastro-duodénal).
- Si vous souffrez de phénylcétonurie (maladie métabolique héréditaire et congénitale).
- Ne pas utiliser Siroxyl Carbocistéine sirop chez les enfants âgés de moins de 2 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Si la prise de Siroxyl Carbocistéine sirop n'améliore pas les symptômes, demandez un avis médical.

La prudence s'impose si vous êtes une personne âgée, si vous avez déjà eu des ulcères dans le tractus gastrointestinal ou si vous prenez simultanément des médicaments connus pour leur potentiel à provoquer des hémorragies dans le tractus gastro-intestinal, ou encore si vous utilisez ce médicament pendant une longue période. Arrêtez de prendre ce médicament si de telles hémorragies se produisent.

Si vous êtes diabétique, veuillez exclusivement prendre la forme 'Siroxyl Carbocistéine sans sucre 250 mg/5 ml solution buvable'.

Autres médicaments et Siroxyl Carbocistéine sirop

| Module 1.3.1.3 - FR | NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR |
|--|--|
| MELISANA S.A. Av. du Four à Briques 1 B-1140 Bruxelles | Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5ml sirop |
| Variation IB A.2.b. Umbrella branding | Page 2 / 5 |

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Siroxyl Carbocistéine sirop peut être associé à un traitement antibiotique.

Siroxyl Carbocistéine sirop avec des aliments, boissons et de l'alcool Sans objet.

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.

L'administration de Siroxyl Carbocistéine sirop est déconseillée pendant la période de grossesse et d'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Siroxyl Carbocistéine sirop contient du saccharose

Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. Les adultes prennent 12 g de saccharose par prise, les enfants entre 12 et 15 ans prennent 6 g de saccharose par prise, les enfants entre 5 et 12 ans prennent 3 g de saccharose par prise et les enfants entre 2 et 5 ans prennent 2 g de saccharose par prise. La prudence est de mise chez les patients diabétiques. Peut être nocif pour les dents.

Siroxyl Carbocistéine sirop contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle

Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient 33 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par 5 ml. Cela équivaut à 1,65 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Comment utiliser Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop?

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

La dose recommandée est :

- Ne pas dépasser les quantités indiquées :

* de 2 à 5 ans : 5 ml 2 fois par jour, soit 500 mg de carbocistéine par jour. * de 5 à 12 ans : 7,5 ml 2 fois par jour, soit 750 mg de carbocistéine par jour. 15 ml 2 fois par jour, soit 1500 mg de carbocistéine par jour. * de 12 à 15 ans : * Adultes (à partir de 15 ans) : 30 ml 2 fois par jour, soit 3 g de carbocistéine par jour.

Le médicament est fourni avec un godet gradué à 5 ml, 7,5 ml et 15 ml.

Ne pas administrer aux enfants âgés de moins de 2 ans.

N.B.: La forme Siroxyl Carbocistéine enfants est mieux adaptée pour les enfants.

Le traitement doit être pris en moyenne pendant une quinzaine de jours. Certaines affections chroniques nécessitent un traitement de 3 à 4 semaines.

Mode et voie d'administration

| Module 1.3.1.3 - FR | NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR |
|--|--|
| MELISANA S.A. Av. du Four à Briques 1 | Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5ml sirop |
| B-1140 Bruxelles Variation IB A.2.b. Umbrella branding | Page 3 / 5 |

Administration orale.

Le traitement par Siroxyl Carbocistéine sirop doit être réévalué par votre médecin traitant en l'absence d'amélioration après 3 jours consécutifs de traitement.

Si vous avez pris plus de Siroxyl Carbocistéine sirop que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Siroxyl Carbocistéine sirop, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

Les signes d'un surdosage sont des troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements). En cas de suspicion de surdosage, une aide médicale doit être demandée avant tout. En principe, une admission à l'hôpital n'est pas nécessaire.

Si vous oubliez de prendre Siroxyl Carbocistéine sirop

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser Siroxyl Carbocistéine sirop Sans objet.

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.

Arrêtez l'utilisation de Siroxyl Carbocistéine sirop et prenez contact avec votre médecin ou rendezvous directement à l'hôpital si vous présentez les symptômes suivants (fréquence indéterminée) :

- Vous développez une réaction allergique. Les signes peuvent être les suivants : éruption cutanée (avec ou sans formation de cloques), problèmes pour avaler ou pour respirer, gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- Fréquents (peuvent se produire chez moins de 1 patient sur 10) : maux d'estomac, nausées, vomissements et diarrhée. Le cas échéant, il est conseillé de diminuer la quantité. Ces effets indésirables ont été rapportés à une fréquence de 1,13 % pour le médicament et à une fréquence de 4,26 % pour le placebo.
- Rares (peuvent se produire chez moins de 1 patient sur 1 000) : maux de tête ; le cas échéant, il est conseillé de diminuer la dose.
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : hémorragies dans le tractus gastro-intestinal, réactions cutanées incluant de petites vésicules rouges sur la peau, une plaque surélevée et clairement délimitée, accompagnée de rougeurs et, parfois, de cloques, apparaissant toujours au même endroit. Dans ces cas, arrêtez immédiatement l'administration.

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:

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé www.afmps.be Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

| Module 1.3.1.3 - FR | NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR |
|--|--|
| MELISANA S.A. Av. du Four à Briques 1 B-1140 Bruxelles | Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5ml sirop |
| Variation IB A.2.b. Umbrella branding | Page 4 / 5 |

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet: www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop?

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

Conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas conserver au réfrigérateur.

Durée de conservation après ouverture : 60 jours.

N'utilisez pas Siroxyl Carbocistéine sirop après la date de péremption indiquée sur 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 Siroxyl Carbocistéine sirop

La substance active est la carbocistéine.

Les autres composants sont : parahydroxybenzoate de méthyle – parahydroxybenzoate de propyle – saccharose – hydroxyde de sodium – esprit pectoral de synthèse (dérog. 42/531) – eau purifiée.

Voir aussi rubrique 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop ? « Siroxyl Carbocistéine sirop contient... ».

Aspect de Siroxyl Carbocistéine sirop et contenu de l'emballage extérieur

Siroxyl Carbocistéine sirop est commercialisé sous la présentation suivante : flacon de 250 ml, accompagné d'un godet gradué.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Pour tout complément d'information sur ce médicament, prenez contact avec le titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

MELISANA S.A.

Av. du Four à Briques 1

B-1140 Bruxelles

Fabricant de Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop

H2 PHARMA ZA La Croix Bonnet 21 rue Jacques Tati F-78390 Bois-d'Arcy France

Numéro d'Autorisation de mise sur le marché

| Module 1.3.1.3 - FR | NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR |
|--|--|
| MELISANA S.A. Av. du Four à Briques 1 | Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5ml sirop |
| B-1140 Bruxelles | |
| Variation IB A.2.b. Umbrella branding | Page 5 / 5 |

Siroxyl Carbocistéine 250 mg/5 ml sirop : BE : BE115482

LU: 2011030985

Mode de délivrance

Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2024.