

Clarix Enfants

Pentoxyvérine 0,15% ENFANTS

CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop

Citrate de pentoxyvérine

Ce médicament est une spécialité d'AUTOMEDICATION destinée à être utilisée sans consultation ni prescription d'un médecin. La persistance des symptômes, l'aggravation ou l'apparition de nouveaux troubles, imposent de prendre un avis médical. Lisez attentivement la notice, et pour toute précision, comme en cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien.

Dans cette notice :

- 1 – QU'EST-CE QUE CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
- 2 – QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop !
- 3 – COMMENT PRENDRE CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ?
- 4 – QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- 5 – COMMENT CONSERVER CLARIX TOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop !
- 6 – INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
- 1 – QU'EST-CE QUE CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ET DANS QUELS CAS EST- IL UTILISE ?

ANTITUSSIF

(R = système respiratoire)

Traitement de courte durée des toux sèches et des toux d'irritation.

2 – QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLARIX TOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop :

CE MEDICAMENT NE DOIT PAS ETRE PRIS PAR VOTRE ENFANT EN CAS :

- d'allergie à l'un des constituants notamment aux parabènes (parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle),
- d'asthme,
- d'insuffisance respiratoire.

- de gêne urinaire liée à une maladie de la prostate,
- de risque de glaucome par fermeture de l'angle.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse. EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop : Mises en garde spéciales :

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS.

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

-Ne traitez pas 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 de votre enfant devient grasse, s'accompagne d'encombrements, de crachats, de fièvre, prenez l'avis de votre médecin.

-Ce médicament contient du saccharose, du fructose et du glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares)..

-Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques.

-Ce médicament contient un agent azoïque le colorant (E151), le colorant (E124) et le colorant (E102) et peut provoquer des réactions allergiques.

N'utilisez ce médicament qu'avec précaution (précautions d'emploi) :

-En cas de survenue de fièvre, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours, ne pas augmenter les doses au delà de ce qui est préconisé, ne pas prendre conjointement un autre antitussif, mais CONSULTEZ VOTRE MEDECIN. -N'associez pas un médicament fluidifiant des sécrétions bronchiques (expectorant, mucolytique) avec cet antitussif. -Ce médicament contient 2,8 g de saccharose par 1 cuillère-mesure (5 ml) ou 1,4 g de saccharose par 1/2 cuillère-mesure dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète. **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament contient un antitussif, le citrate de pentoxyvérine. D'autres médicaments en contiennent ou contiennent un autre antitussif. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

Aliments et boissons

La consommation de boissons alcoolisées doit être évitée pendant la durée du traitement.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation de ce médicament vous est déconseillée pendant la grossesse et la période d'allaitement.

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament provoque parfois une somnolence discrète et transitoire ou des vertiges risquant d'être dangereux chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de certaines machines. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises. Il peut être utile de commencer le traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Informations importantes concernant certains composants de CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop:

parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), Saccharose (2,8 g par cuillère-mesure de 5 ml ou 1,4 g de saccharose par 1/2 cuillère-mesure), colorant (E124), colorant (E151) et colorant (E102)

3 – COMMENT PRENDRE CLARIXTOUX SECHE PENTOXIVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ?

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 6 ans.

RESERVE A L'ENFANT DE 6 A 15 ANS ET PESANT PLUS DE 20 KG.

7Enfant de plus de 20 kg à 30 kg, soit de 6 ans jusqu'à environ 10 ans : 1 cuillère-mesure par prise, à renouveler si nécessaire au bout de 6 heures, sans dépasser 4 prises par jour.

8Enfant de 30 à 40 kg, soit environ de 10 à 13 ans : 1 cuillère-mesure + 1/2 cuillère-mesure par prise, à renouveler si nécessaire au bout de 6 heures, sans dépasser 4 prises par jour.

9Enfant de 40 à 50 kg, soit environ de 13 à 15 ans : 2 cuillères-mesure par prise, à renouveler si nécessaire au bout de 6 heures, sans dépasser 4 prises par jour.

En cas de maladie du foie ou des reins : consultez votre médecin afin qu'il puisse adapter la posologie. La durée du traitement doit être courte (limitée à 5 jours).

Le traitement doit être limité aux horaires où survient la toux, sans dépasser les doses prescrites.

Mode et voie d'administration. Voie orale.

Fréquence d'administration

Espaced les prises d'au minimum 6 heures.

Ce médicament n'est à administrer qu'aux horaires où survient la toux (par exemple, pour une toux ne survenant que le soir, une prise unique de ce médicament le soir peut suffire).

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

Si vous avez pris plus de CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage accidentel, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN.

-- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet : Possibilité de :

10 réactions allergiques, notamment cutanées,

11 constipation, sécheresse buccale,

12 plus rarement : somnolence, gêne respiratoire, palpitations, troubles visuels, troubles urinaires, confusion,

13 en raison de la présence de parabènes (parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle), ce médicament peut provoquer de l'urticaire. 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.

-- COMMENT CONSERVER CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ?

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

Ne pas utiliser CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop après la date de péremption mentionnée sur le flacon. 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.

-- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop ? La substance active est :

Citrate de pentoxycvérine0,15 g

Pour 100 ml de sirop. 1 cuillère-mesure (5 ml) contient

7,5 mg de citrate de pentoxycvérine. 1/2 cuillère-mesure (2,5 ml) contient 3,75 mg de citrate de

pentoxycvérine. **Les autres composants sont :**

Saccharose, arôme vanille/caramel¹¹¹, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), eau purifiée. Composition de l'arôme vanille/caramel : teintures de vanilline et de raisin, distillats de cacao et de vanilline solubilisés dans un mélange de sirop de glucose/fructose, alcool éthylique, eau, propylène glycol, colorant (E 151), colorant (E 124), colorant (E 102). **Qu'est-ce que CLARIXTOUX SECHE PENTOXYVERINE 0,15% ENFANTS, sirop et contenu de l'emballage extérieur ?** Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 150 ml. **Titulaire / Exploitant**

COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANÇAISE Place Lucien Auvert - 77020 Melun

Cedex **Fabricant** DELPHARM TOURS

La Baraudière - 37170 Chambray Les Tours

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 6 Novembre 2009.