

NOTICE

BRONCHOKOD® GÉ ADULTES sirop
carbocistéine – 5 pour cent



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT**Composition**

Carbocistéine 5 g
Excipients : saccharose, arôme caramel, parahydroxybenzoate de méthyle, hydroxyde de sodium, eau purifiée pour 100 ml.

Forme pharmaceutique et présentation

Sirop (Flacon de 300 ml).

Classe pharmaco-thérapeutique

Mucolytique

(R : Système Respiratoire)

Exploitant

sanofi-aventis france

1-13, boulevard Romain Rolland

75014 Paris – France

Information médicale : N° vert 0800 222 555

Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23

Fabricant

A. Nattermann & Cie GmbH

Nattermannallee 1

50829 Cologne – Allemagne

ou

Pierre Fabre Médicament Production

SIMAPHAC

Zone industrielle

45220 Chateaufort – France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un fluidifiant des sécrétions bronchiques et facilite ainsi leur évacuation par la toux.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches en particulier lors des bronchites aiguës.

ATTENTION !**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans le cas suivant :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants (notamment au parahydroxybenzoate de méthyle).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

Mises en garde spéciales

Un avis médical est nécessaire :

- en cas d'expectoration grasse ou purulente,
 - si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.
- Ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

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

Précautions d'emploi

En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenez compte dans la ration journalière de l'apport de 6 g de saccharose (sucre) par cuillère à soupe.

Ce médicament contient 97,05 mg de sodium par cuillère à soupe (15 ml) de sirop : en tenir compte en cas de régime strict ou pauvre en sel.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

En cas de grossesse ou d'allaitement, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.

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 D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients

Saccharose (sucre) : 6 g par cuillère à soupe, parahydroxybenzoate de méthyle, sodium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT**Posologie**

RÉSERVÉ À L'ADULTE.

La posologie usuelle est de 750 mg par prise à raison de 3 prises par jour, soit 1 cuillère à soupe 3 fois par jour (1 cuillère à soupe = 15 ml).

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DÉLIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être brève.

Ne pas dépasser 8 à 10 jours de traitement sans avis médical.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

Possibilité de troubles digestifs : douleurs d'estomac, nausées, diarrhées. Il est alors conseillé de réduire la posologie.

Possibilité de réactions cutanées allergiques telles que urticaire, démangeaison, éruption cutanée, gonflement du visage (angio-œdème).

Quelques cas d'érythème pigmenté fixe (tache cutanée brune) ont été rapportés.

En raison de la présence de parahydroxybenzoate de méthyle, risque de réactions allergiques éventuellement retardées.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Décembre 2007.