

COQUELUSEDAL ENFANT suppositoire

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'information et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Association à visée antitussive (R. Système respiratoire)

Ce médicament est utilisé comme traitement d'appoint des affections bronchiques aiguës bénignes chez l'enfant de plus de 30 mois à 15 ans.

La durée du traitement est limitée à 3 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire ?

N'utilisez jamais COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants
- enfant de moins de 30 mois (2 ans et demi)
- enfant ayant des antécédents d'épilepsie ou de convulsions fébriles
- enfant ayant des antécédents récents de lésion de l'anus ou du rectum

En raison de la présence de dérivés terpéniques, ce médicament est GENELEMENT DECONSEILLE, sauf avis contraire de votre médecin, lors de l'allaitement.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde spéciales

Cette spécialité contient du niaouli qui peut entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions, chez le nourrisson et chez l'enfant.

- Ne pas prolonger la durée du traitement au-delà de 3 jours en raison :
 - o du risque d'accumulation du dérivé terpénique (niaouli) dans l'organisme y compris le cerveau et en particulier, risque de troubles neurologiques.
 - o du risque d'irritations à type de brûlure au niveau du rectum
- Ne pas dépasser les doses recommandées en raison de l'augmentation du risque de survenue d'effets indésirables et de troubles liés à un surdosage.
- Les dérivés terpéniques étant inflammables, ne pas approcher cette spécialité d'une flamme.

En cas d'apparition de fièvre, d'une expectoration grasse ou purulente, ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, demander un avis à votre médecin.

Respecter la posologie et la durée d'utilisation mentionnées dans cette notice.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi

En cas d'antécédents de convulsions, demander conseil à votre médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ne pas utiliser en même temps que d'autres produits (médicaments ou cosmétiques) contenant des dérivés terpéniques (par exemple camphre, cinéole, niaouli, thym sauvage, terpinéol, terpine, citral, menthol et huiles essentielles d'aiguilles de pin, eucalyptus et thérebenthine) quelle que soit la voie d'administration (orale, rectale, cutanée ou pulmonaire).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT UTILISER COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire ?

Posologie : Réservé à l'enfant de plus de 30 mois à 15 ans.

1 à 2 suppositoires par jour.

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 d'administration : Voie rectale. Le choix de la voie rectale n'est déterminé que par la commodité d'administration du médicament.

Durée du traitement : la durée du traitement est limitée à 3 jours. L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible, en raison des risques de toxicité locale.

Si vous avez utilisé plus de COQUELUSEDAL enfant, suppositoire que vous n'auriez dû :

En raison de la présence de niaouli et en cas de non-respect des doses préconisées : risque de convulsions chez l'enfant et le nourrisson. Consulter votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Des effets locaux (irritation de l'anus ou du rectum), liés à la voie d'administration, peuvent être observés. Ils sont d'autant plus fréquents et intenses que la durée d'utilisation est prolongée, le rythme d'administration et la posologie élevés.

En cas de non-respect de la dose recommandée, risque de convulsions chez le nourrisson.

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

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.

5. COMMENT CONSERVER COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire ?

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient COQUELUSEDAL ENFANT, suppositoire ?

Les substances actives sont :

huile essentielle de niaouli 20 mg, extrait hydro-alcoolique mou de grindéila 20 mg, extrait hydro-alcoolique mou de gelsémium 10 mg pour un suppositoire.

Les autres composants sont : propylène glycol, glycérides hémi-synthétiques solides

Ce médicament se présente sous forme de suppositoire. Boîte de 10.

Titulaire/exploitant/fabricant : Laboratoires ELERTE

181-183, rue André Karman – 93300 AUBERVILLIERS - France - tél : +33(0)1 48 34 75 03

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 10 février 2012.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Afssaps (France). 970063-J