

Dénomination du médicament

COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire
Grindélia (extrait hydro-alcoolique mou de), Gelsémium (extrait hydro-alcoolique mou de)

Encadré

Veillez 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : Association à visée antitussive (R. Système respiratoire)

Ce médicament est utilisé comme traitement d'appoint des affections bronchiques aiguës bénignes chez le nourrisson jusqu'à 30 mois.

Attention :

Si les troubles persistent consulter le médecin.

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

N'utilisez jamais COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire :

- si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si votre enfant a des antécédents récents de lésions de l'anus ou du rectum (contre-indication liée à la voie d'administration).

Avertissements et précautions

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire

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

COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire contient du propylèneglycol.

3. COMMENT UTILISER COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire ?

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.

Posologie

1 à 2 suppositoire par jour.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale.

Mode d'administration

Voie rectale. Réservé au nourrisson jusqu'à 30 mois.

Si vous avez utilisé plus de COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire que vous n’auriez dû

La forme suppositoire rend cette éventualité improbable.

Si vous oubliez d'utiliser COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire

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

Si vous arrêtez d'utiliser COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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 raison de la présence de propylèneglycol, risque d’irritation cutanée.

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 : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

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

5. COMMENT CONSERVER COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire ?

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

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l’emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l’égout ou 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 COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire

· La(les) substance(s) active(s) est (sont) :

Grindélia (extrait hydro-alcoolique mou de)..... 10,0 mg

Gelsémium (extrait hydro-alcoolique mou de)..... 5,0 mg

Pour un suppositoire.

· Les autres composants sont : Propylèneglycol, glycérides hémisynthétiques solides

Qu’est-ce que COQUELUSEDAL NOURRISSONS, suppositoire et contenu de l’emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de suppositoire.

Boîte de 6, 10 ou 12 suppositoires

Titulaire de l’autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES ELERTE

181 - 183 RUE ANDRÉ KARMAN

93300 AUBERVILLIERS

Exploitant de l’autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES ELERTE

181 - 183 RUE ANDRÉ KARMAN

93300 AUBERVILLIERS

Fabricant

LABORATOIRES ELERTE

181 - 183 RUE ANDRÉ KARMAN

93300 AUBERVILLIERS

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l’ANSM (France).