

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN 1,5 mg/ml, sirop

Bromhydrate de dextrométhorphane

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours prendre Toularynx dextrométhorphane avec prudence pour en obtenir les meilleurs effets.



Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 10 jours, consultez un médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Toularynx dextrométhorphane et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Toularynx dextrométhorphane?
3. Comment prendre Toularynx dextrométhorphane?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Toularynx dextrométhorphane?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Toularynx dextrométhorphane appartient au groupe des antitussifs.

Toularynx dextrométhorphane est indiqué dans le traitement des symptômes d'une toux sèche et gênante.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN?

Ne prenez jamais Toularynx dextrométhorphane

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au bromhydrate de dextrométhorphane ou à l'un des autres composants contenus dans Toularynx dextrométhorphane .
- En cas de problèmes respiratoires graves.
- Chez les enfants de moins de 6 ans.
- En cas de troubles de la fonction hépatique.
- Si vous utilisez déjà certains médicaments contre la dépression (des inhibiteurs de la monoamine-oxydase).

Faites attention avec Toularynx dextrométhorphane

- En cas de difficultés respiratoires, Toularynx dextrométhorphane ne sera administré qu'avec toutes les précautions nécessaires.
- Si vous utilisez d'autres médicaments. Veuillez également lire la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Utilisation d'autres médicaments

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

Toularynx dextrométhorphan ne peut en aucun cas être pris en même temps que certains médicaments contre la dépression (des inhibiteurs de la monoamine-oxydase).

Aliments et boissons

Toularynx dextrométhorphan peut renforcer l'action de l'alcool.

Grossesse et allaitement

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

La prudence est de rigueur lors de l'utilisation de Toularynx dextrométhorphan pendant la grossesse, surtout pendant les trois premiers mois. L'utilisation de Toularynx dextrométhorphan à la fin de la grossesse et pendant la période d'allaitement doit être évitée, car cela pourrait freiner la respiration du nouveau-né.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les personnes qui conduisent des véhicules ou qui manipulent des machines doivent savoir qu'un dosage trop élevé peut diminuer les facultés d'attention.

L'utilisation d'alcool peut encore renforcer cette action.

Informations importantes concernant certains composants de Toularynx dextrométhorphan

Toularynx dextrométhorphan contient du sorbitol. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant d'utiliser ce médicament. Le sorbitol peut avoir un effet laxatif. La valeur calorique est 2,6 kcal/g sorbitol.

Toularynx dextrométhorphan contient aussi du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle. Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Le packaging contient un godet qui peut mesurer jusqu'à 30 ml. Le flacon est fermé par une fermeture de sécurité enfant qui doit être ouverte comme suite: poussez sur le bouchon à visser en plastique tout en le tournant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre (voir figure).



La dose habituelle est:

Adultes et enfants à partir de 12 ans: 2 cuillères à café (= 10 ml) 4 à 6 fois par jour.

Enfants de 6 à 12 ans: 2 cuillères à café (= 10 ml) 2 à 3 fois par jour.

Ne pas donner aux enfants de moins de 6 ans.

Toularynx dextrométhorphan peut être utilisé par les diabétiques.

La durée du traitement doit être aussi courte que possible.

Si vous avez pris plus de Toularynx dextrométhorphan que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Toularynx dextromethorphan, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Il se peut qu'une dose trop importante soit absorbée accidentellement, surtout par des enfants. Si l'on soupçonne un surdosage, il faudra surveiller soigneusement le patient et l'hospitaliser si nécessaire. Les symptômes de surdosage sont: envie de vomir, diminution des capacités visuelles, convulsions, confusion, agitation, difficultés respiratoires et somnolence.

L'antidote est la naloxone.

Si vous oubliez de prendre Toularynx dextromethorphan

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

Si vous arrêtez de prendre Toularynx dextromethorphan

L'arrêt du traitement n'entraîne aucun problème spécifique.

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, Toularynx dextromethorphan peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Très rarement surviennent des effets comme de la somnolence, des vertiges, des maux de tête, de l'excitation, de la confusion et de la constipation.
- En cas de dosage très élevé, la fonction respiratoire peut être déprimée.
- Une utilisation prolongée à doses élevées peut provoquer une accoutumance.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. A conserver dans l'emballage d'origine. Ne pas utiliser Toularynx dextromethorphan après la date de péremption mentionnée sur la boîte/l'étiquette après «EXP». Les deux premiers chiffres indiquent le mois, les deux ou quatre derniers l'année. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

Que contient Toularynx dextromethorphan

- La substance active est: bromhydrate de dextrométhorphane 1,5 mg/ml.
- Les autres composants sont: saccharine sodique - solution de sorbitol - parahydroxybenzoate de méthyle - parahydroxybenzoate de propyle - propylène glycol - arôme - eau purifiée.

Qu'est-ce que Toularynx dextromethorphan et contenu de l'emballage extérieur

Toularynx dextromethorphan se présente sous forme de sirop.

Sirop en flacon de 180 ml en verre avec une fermeture de sécurité enfant en polypropylène munie d'un disque d'étanchéité en polyéthylène, fourni avec un godet de 30ml.

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

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A.

Rijksweg 9 – 2880 BORNEM – Belgique

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE156256

Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2017