

BRONCHODERMINE ADULTES

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'informations 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 BRONCHODERMINE ADULTES, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Association à visée antiseptique et expectorante. (R. Système respiratoire)

Ce médicament est utilisé comme traitement d'appoint des affections bronchiques aiguës bénignes chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BRONCHODERMINE ADULTES, suppositoire ?

N'utilisez jamais Bronchodermine Adultes, suppositoire dans les cas suivants:

- allergie à l'un des constituants,
- en cas d'allergie aux anesthésiques locaux (amyléine),
- lésions récentes de l'anus et du rectum (en raison de la voie d'administration).

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

Faites attention avec Bronchodermine Adultes, suppositoire :

Mises en garde spéciales

Respecter les posologies et les durées de traitement préconisées.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas d'expectoration grasse ou purulente,
- en cas de maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons,
- en cas d'épilepsie ancienne ou récente.

Précautions d'emploi

Il existe un dosage plus adapté à l'enfant.

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

Prise ou Utilisation d'autres médicaments

Ce médicament contient des dérivés terpéniques (cinéole, huile essentielle de pin). D'autres produits (médicaments ou produits cosmétiques) en contiennent ou contiennent un autre dérivé terpénique. Ne les associer pas, quelque soit la voie d'administration (orale, rectale, cutanée ou pulmonaire) afin de ne pas dépasser les posologies maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

• Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

• Evitez d'utiliser ce médicament si vous allaitez. En effet, ce médicament contient des dérivés terpéniques (cinéole, huile de pin) qui peuvent avoir une toxicité neurologique chez les nourrissons.

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

Conduite de véhicule et utilisation de machines

Aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été rapporté.

3. COMMENT UTILISER BRONCHODERMINE ADULTES, suppositoire ?

Posologie et mode d'administration

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 à 3 suppositoires par jour (voie rectale).

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

Ce médicament vous a été personnellement délivré dans une situation précise : il ne peut être adapté à un autre cas. Ne pas le conseiller à une autre personne.

Durée du traitement

Ne pas dépasser quelques jours de traitement. Si les troubles persistent, consultez votre médecin.

Si vous avez utilisé plus de Bronchodermine Adultes, suppositoire que vous n'auriez dû :

Une utilisation répétée et prolongée peut entraîner des brûlures rectales.

En raison de la présence de cinéole et d'huile essentielle de pin et en cas de non respect des doses recommandées, il existe, à dose excessive, un risque d'agitation et de confusion chez le sujet âgé.

En cas d'ingestion accidentelle ou d'erreur d'administration chez l'enfant ou le nourrisson, il existe un risque de troubles neurologiques.

Si vous oubliez d'utiliser Bronchodermine Adultes, suppositoire :

Ne prenez pas double dose pour compenser celle que vous auriez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Bronchodermine Enfants, suppositoire peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Possibilité de troubles digestifs (nausées, vomissements).

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 BRONCHODERMINE ADULTES, suppositoire ?

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

Ne pas utiliser Bronchodermine Adultes, suppositoire après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 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 Bronchodermine Adultes, suppositoire ?

Les substances actives pour un suppositoire de 3 g sont : cinéole (0,04 g), chlorhydrate d'amyléine (0,005 g), gaiacol liquide (0,2 g), huile essentielle de pin reconstituée (0,05 g).

Les autres composants sont : rocou, triglycérides semi-synthétiques.

Qu'est ce que Bronchodermine Adultes, suppositoire et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suppositoire en boîte de 10.

Titulaire/Exploitant/Fabricant

SOCIETE D'ETUDES ET DE RECHERCHES PHARMACEUTIQUES (S.E.R.P.)

Immeuble Le Triton - 5 rue du Gabian - 98000 MONACO

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 28 janvier 2013.

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