

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 23/07/2008

Dénomination du médicament

VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop

Citrate de pentoxyvérine

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 après 5 jours, consultez votre 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?
3. COMMENT PRENDRE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un antitussif.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans le traitement de courte durée des toux sèches et des toux d'irritation chez l'adulte (à partir de 15 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop si :

- vous êtes allergique à l'un des constituants,
- vous êtes asthmatique,
- vous êtes insuffisant respiratoire,
- vous ressentez une gêne urinaire liée à une maladie de la prostate,
- vous avez un risque de glaucome par fermeture de l'angle.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**Faites attention avec VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop:****Mises en garde spéciales**

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE DES ENFANTS.

Un avis médical est indispensable dans les cas suivants:

- maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant de toux avec crachats,
- maladie du foie, épilepsie, ou grossesse en raison de la présence d'alcool.
 - Ne traitez pas par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.
 - Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, prenez l'avis de votre médecin.
 - Ce médicament contient du saccharose et du glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au saccharose ou au glucose (maladie héréditaire rare).
 - Ce médicament contient 10 % V/V d'éthanol (alcool), c'est-à-dire jusqu'à 1,17 g d'alcool par cuillère à soupe. L'utilisation de ce médicament est dangereuse pour les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Attention! Ce médicament contient de l'alcool: le titre alcoolique du sirop est de 10 % soit 1,17 g d'alcool par cuillère à soupe.

Précautions d'emploi

En cas de survenue de fièvre, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours, ne pas augmenter les doses au delà de ce qui est préconisé, ne pas prendre conjointement un autre antitussif, mais CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

- N'associez pas un médicament fluidifiant des sécrétions bronchiques (expectorant, mucolytique) avec cet antitussif.
- Ce médicament contient 2,4 g de saccharose par cuillère à soupe dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète.
- Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 180 mg de sodium par cuillère à soupe. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Interactions avec d'autres médicaments**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Ce médicament est déconseillé en association avec les médicaments provoquant une réaction antabuse

(rougeur du visage, sueurs, vomissements et palpitations) avec l'alcool (disulfirame, certains antibactériens, certains antifongiques), les dépresseurs du système nerveux central (antidépresseurs, antihistaminiques, anxiolytiques, neuroleptiques, morphiniques, certains antihypertenseurs), les médicaments destinés au traitement du diabète (chlorpropamide, glibenclamide, glipizide, insuline, metformine, sulfamides hypoglycémisants).

Ce médicament contient un antitussif, le citrate de **pentoxivérine**. D'autres médicaments en contiennent ou contiennent un autre antitussif. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées

La consommation de boissons alcoolisées doit être évitée pendant la durée du traitement.

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament vous est déconseillée pendant la grossesse et la période d'allaitement.

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

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament provoque parfois une somnolence discrète et transitoire ou des vertiges risquant d'être dangereux chez les conducteurs de véhicules (automobile...) et les utilisateurs de certaines machines. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises. Il peut-être utile de commencer le traitement le soir.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants de VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop: saccharose (2,4 g/15 ml), glucose, alcool (1,17 g/15 ml), sodium (180 mg/15 ml).

3. COMMENT PRENDRE VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie/Mode d'administration

Ce médicament est réservé à l'adulte (à partir de 15 ans)

1 cuillère à soupe de 15 ml par prise, à renouveler si nécessaire au bout de 6 heures, sans dépasser 4 prises par jour.

Chez le sujet âgé ou en cas de maladie du foie ou des reins: consultez votre médecin afin qu'il puisse adapter la posologie.

Fréquence d'administration

Le traitement doit être limité aux horaires où survient la toux, sans dépasser les doses prescrites.

Durée de traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage accidentel, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MEDECIN.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop:

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

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de:

- réactions allergiques, notamment cutanées,
- constipation, sécheresse buccale,
- plus rarement: somnolence, gêne respiratoire, palpitations, troubles visuels, troubles urinaires, confusion ou excitation chez le sujet âgé.

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 VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop après la date de péremption mentionnée sur le flacon.

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

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

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop ?

La substance active est:

Citrate de pentoxyvérine 0,150 g

Pour 100 ml.

1 cuillère à soupe (15 ml) contient 22,5 mg de citrate de pentoxyvérine.

Les autres composants sont:

Benzoate de sodium, chlorure de cétylpyridinium, citrate de sodium, saccharose, glucose liquide, caramel (E 150C), propylèneglycol, éthanol à 96 %, huile essentielle d'anis, arôme Tingle Flavour XD 2576 (racine de gingembre, menthol, éthanol), eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu**Qu'est-ce que VICKS SIROP PECTORAL 0,15 %, sirop et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 150 ml.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent**Titulaire****PROCTER & GAMBLE PHARMACEUTICALS FRANCE**

163/165, Quai Aulagnier
92600 ASNIERES SUR SEINE
FRANCE

Exploitant**PROCTER & GAMBLE PHARMACEUTICALS FRANCE**

163/165, Quai Aulagnier
92600 ASNIERES SUR SEINE
FRANCE

Fabricant**PROCTER & GAMBLE MANUFACTURING GMBH**

SULZBACHER STRASSE 40-50
658924 SCHWALBACH AM TAUNUS
ALLEMAGNE

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

Sans objet.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

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

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.