

Apyrex®

Paracétamol 3%

Suspension buvable pédiatrique

Identification du Médicament

Composition

Paracétamol 3 g
Excipients : Sorbitol cristallisable, saccharose, glycérol, cellulose dispersible, polysorbate 80, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), arôme sucre blanc, essence d'orange, jaune orange S (E110), eau purifiée q.s.p 100 ml

Forme Pharmaceutique

Suspension buvable
Flacon de 90 ml avec godet doseur gradué en kg

Classe Thérapeutique

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES
(N : Système nerveux central)

Dans quels cas utiliser ce médicament ? (Indications thérapeutique)

Ce médicament contient du paracétamol.
Il est indiqué dans les maladies avec douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.
Cette présentation est réservée à l'enfant de 4 à 32 Kg (soit environ de 1 mois à 12 ans) ; lire attentivement la rubrique «Posologie»

ATTENTION!

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des constituants
- Maladie grave du foie
- Si l'enfant suit un régime sans fructose, en raison de la présence du sorbitol

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le KAYEXALATE, sauf avis contraire de votre médecin.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Mise en garde spéciales

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée

Précautions d'emploi

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin
 - En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
 - En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER MEME S'IL S'AGIT D'UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN MEME S'IL S'AGIT D'UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE

Grossesse - Allaitement

A titre indicatif : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.
D'UNE FACON GENERALE IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Liste des excipients à effet notoire

Saccharose – Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) – Jaune orange S (E110) – Sorbitol

Comment utiliser ce médicament? (posologie)

Posologie :

La posologie dépend du poids de l'enfant

La dose quotidienne recommandée de paracétamol est d'environ 60 mg/kg/jour, à répartir en 4 ou 6 prises par jour, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures. La dose par prise est indiquée sur le godet doseur par des graduations correspondantes au poids de l'enfant 4-8-12-16 kg.

Les autres graduations correspondent aux poids intermédiaires 6-10-14 kg.

A chaque prise, remplir le godet doseur jusqu'à la graduation correspondante au poids de l'enfant.

Quand le poids de l'enfant se situe entre deux graduations ; remplir le godet doseur jusqu'à la graduation inférieure

Exemple : pour un enfant de 4 à 5 kg : remplir le godet doseur jusqu'à la graduation 4 Kg

Exemple : pour un enfant de 18 à 19 kg : remplir une fois le godet doseur jusqu'à la graduation 10 kg, puis remplir une 2ème fois jusqu'à la graduation 8 kg.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN

Voie et Mode d'administration

VOIE ORALE. La suspension peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de boisson (eau, lait ou jus de fruit). Le flacon doit être agité avant emploi

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes :

- découvrez votre enfant
- faites le boire
- ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud

Fréquence et moments auxquels le médicament doit être administré

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures au minimum.

Durée du traitement

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Le surdosage en paracétamol peut altérer gravement le foie.

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, arrêter le traitement et prévenir en urgence un médecin.

Effets non souhaités et gênants (Effets indésirables)

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption cutanée ou une rougeur ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage ou du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives ; Dans ce cas consulter votre médecin.

- En raison de la présence de sorbitol, ce médicament peut provoquer une diarrhée.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE

Conditions de conservations

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur

A conserver à une température inférieure à 25°C

Présentation

AMM N° : 925 353 1

CECI EST UN MEDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais non comme les autres.
- un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

Ne laissez jamais les médicaments à portée des mains des enfants



Fabriqué par les Laboratoires TERIAK
CHEYLUS 1111 ZAGHOUAN

FAP027/01