

COQUELUSEDAL ADULTES suppositoire

COMPOSITION

	adulte
Huile essentielle de niaouli	40 mg
Extrait hydroalcoolique mou de grindélia	40 mg
Extrait hydroalcoolique mou de gelsémium	20 mg
Excipients : propylèneglycol, glycérides hémi-synthétiques solides (type Witepsol WS55) q.s.p. 1 suppositoire.	
Boîte de 10 suppositoires.	

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ASSOCIATION A VISÉE ANTITUSSIVE (R. Système respiratoire).

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires ELERTE
181, 183, rue André Karman - 93303 AUBERVILLIERS Cedex - Tél. : 01-48-34-75-03

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ en cas de :
- lésions récentes de l'anus et du rectum (contre-indication liée à la voie d'administration).

En raison de la présence de dérivés terpéniques, ce médicament est GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ, sauf avis contraire de votre médecin, lors de l'allaitement.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

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

Cette spécialité contient des terpènes (huile essentielle de niaouli) qui peuvent entraîner à dose excessive des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant. Respecter la posologie et la durée du traitement recommandées dans cette notice.

En cas d'antécédent de convulsions, demander conseil à votre médecin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.



GROSSESSE - ALLAITEMENT

Pendant l'allaitement, la prise de ce médicament est déconseillée en raison du passage des constituants dans le lait maternel.

POSOLOGIE

Réservé à l'adulte.

1 à 2 suppositoires par jour.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DÉLIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE. IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ A UN AUTRE CAS ET NE PEUT PAS ÊTRE CONSEILLÉ A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION : voie rectale.

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

DURÉE DU TRAITEMENT

L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible (quelques jours) en raison des risques de toxicité locale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

La forme suppositoire rend cette éventualité improbable.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS (EFFETS INDÉSIRABLES)

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants.

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 cas de non-respect de la dose recommandée, risque d'agitation et de confusion chez le sujet âgé, en raison de la présence de dérivés terpéniques.

NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

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

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

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE : 13 février 2008

MALVOYANTS : UNE NOTICE EN BRAILLE VOUS SERA ADRESSÉE SUR SIMPLE DEMANDE AU : 08 00 39 39 51