

FLUIDIBRONC® Sirop

Carbocistéine

FORME ET PRESENTATIONS

Fluidibronc® Sirop Adultes : Flacon en polyéthylène de 250 ml.

Fluidibronc® Sirop Enfants : Flacon en verre de 125 ml.

COMPOSITION

* Sirop Adultes :

Carbocistéine.....5 g
Excipients q.s.p.....100 ml

Excipient à effet notoire : saccharose

* Sirop Enfants :

Carbocistéine.....2 g
Excipients q.s.p.....100 ml

Excipient à effet notoire : saccharose

INDICATIONS

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës : bronchite aiguë et épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

* Sirop Enfants :

- 2 à 5 ans : 1 cuillère à café, 2 fois par jour ;

- plus de 5 ans : 1 cuillère à café, 3 fois par jour.

* Sirop Adultes : 3 cuillères à soupe par jour.

CONTRE-INDICATIONS

-Hypersensibilité à l'un des constituants

-Fluidibronc® Sirop Adultes est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 15 ans

-Fluidibronc® Sirop Enfants est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans

PRECAUTIONS D'EMPLOI

-Utiliser avec précaution en cas d'ulcère gastro- duodénal.

-En raison de la présence de saccharose, ces médicaments sont contre-indiqués

en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

-En cas de diabète ou de régime hypoglycémique, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre : 2 g pour 5 ml de sirop Fluidibronc® Adultes et 3,5 g pour 5 ml de sirop Fluidibronc® Enfants.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

L'association avec des antitussifs et des substances asséchant les sécrétions est déconseillée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est déconseillé d'utiliser ces médicaments en cas de grossesse et allaitement.

EFFETS INDESIRABLES

Possibilité de phénomènes d'intolérance digestive (gastralgies, nausées, diarrhées) : il est alors conseillé de réduire la dose.

SURDOSAGE

Aucun cas de surdosage n'a été décrit à ce jour.

PHARMACODYNAMIE

Classe pharmacothérapeutique: MUCOLYTIQUE. (R: Système respiratoire). Code

FLUIDIBRONC® Syrup

Carbocisteine

FORM AND PRESENTATIONS

Fluidibronc® Adults syrup: 250 ml polyethylene bottle.

Fluidibronc® Children's syrup: 125 ml glass bottle.

COMPOSITION

* Adult syrup :

Carbocisteine.....5 g
Excipients s.q.f.....100 ml

Excipient with known effect: saccharose

* Children's syrup:

Carbocisteine.....2 g
Excipients s.q.f.....100 ml

Excipient with known effect: saccharose.

INDICATIONS

Treatment of problems with bronchial secretion, notably during acute bronchial illness: acute bronchitis and acute episodes of chronic bronchopneumonia.

MODE OF USE AND POSOLOGY

* Children's syrup:

-2 to 5 years old: 1 teaspoonful, twice a day.

-Over 5 years old: 1 teaspoonful, 3 times per day.

* Adult syrup: 3 tablespoonfuls per day.

CONTRA-INDICATIONS

-Hypersensitivity to one of the components

-Fluidibronc® Adults syrup is contraindicated in children under 15 years old

-Fluidibronc® Children's syrup is contraindicated in children under 2 years old

PRECAUTIONS OF USE

-Use with caution in case of peptic ulcer.

-Due to the presence of saccharose, these drugs are contra-indicated in case of fructose intolerance, glucose-galactose malabsorption or sucrase-isomaltase insufficiency.

-In case of diabetes or low-carbohydrate diet, take account, in the daily ration, of sucrose content: 2 g per 5 ml of Fluidibronc® Adult syrup and 3.5 g per 5 ml of Fluidibronc® Children's syrup.

DRUG INTERACTIONS

Combination with antitussive drugs and substances which dry secretions is inadvisable.

PREGNANCY AND BREAST-FEEDING

Administering these medicines is inadvisable during pregnancy and breast-feeding.

SIDE EFFECTS

Possible cases of digestive intolerance (gastralgia, nausea, diarrhoea): it is then recommended to reduce the dose.

OVERDOSE

No case of overdose has been written to date.

PHARMACODYNAMICS

Pharmacotherapeutic group: MUCOLYTIC. (R: Respiratory System). ATC code: R05CB01.

ATC: R05CB01.

La carbocistéine est un mucomodificateur de type mucolytique. Elle exerce son action sur la phase gel du mucus, vraisemblablement en rompant les ponts disulfures des glycoprotéines et favorise ainsi l'expectoration.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver à une température inférieure à 25°C.

Vente libre

Fluidibronc® Adultes
Fluidibronc® Enfants

AMM : n° E-2005-215
AMM : n° E-2005-216

Carbocisteine is a mucolytic type mucomodificateur. It exerts its action on the gel phase of the mucus, presumably by disrupting the disulfide bonds of the glycoprotein and thus promotes expectoration.

STORING CONDITIONS

Store below 25°C.

OTC drug

Fluidibronc® Adults
Fluidibronc® Children

AMM : n° E-2005-215
AMM : n° E-2005-216

Date de révision de la notice : Avril 2015 Leaflet revision date: April 2015

La date de péremption indiquée se réfère au produit correctement conservé dans le conditionnement intact
The indicated expiration date concerns the product correctly conserved in the intact bottle



25 B.P. 276 Abidjan 25 - Côte d'Ivoire
Email : olea@umaline.com