SEKROL









Sekrol® sirop pédiatrique 15 mg / 5ml - Flacon de 100 ml

Sekrol® sirop adulte 30 mg / 5ml - Flacon de 150 ml

Ouand utiliser le SEKROL®

Dans les situations ou le mucus, le phlegme ou les sécrétions bronchiques sont difficiles à expectorer et empêchent le patient à respirer librement et profondément.

TOUX GRASSE, BRONCHITE, TOUX ASTHMATIFORME, BRONCHECTASIE

SEKROL®

15 mg / 5 ml - Sirop, flacon de 100 ml

	AGE	QUANTITÉ À ADMINISTRER		
	< 2 ans	1 à 2,5 ml (1/2 mesure), 2 fois par jour		
	2 - 5 ans	2,5 à 5 ml (1/2 à 1 mesure), 3 fois par jour		
	5 - 12 ans	5 à 10 ml (1 à 2 mesure), 2 fois par jour		
	à partir de 12 ans	10 à 20 ml, 3 fois par jour pendant les 2 à 3 premiers jours du traitement. 10 ml, 2 à 3 fois par jour en traitement d'entretien.		

SEKROL®

30 mg / 5 ml - Sirop, flacon de 150 ml

5 à 10 ml, 3 fois par jour pendant les 2 à 3 premiers jours du traitement.

5 ml, 2 à 3 fois par jour en traitement d'entretien

Il n'est pas nécessaire de réduire ou d'ajuster la posologie pour les patients âgés.

Pour les enfants de moins de 2 ans, le médecin traitant décide d'utiliser SEKROL® 15mg/5ml individuellement. En abscence d'avis médical, donner le médicament à un enfant en dessous de 2 ans est déconseillé.

SEKROL[®] convient pour les patients diabétiques



La Référence de l'Excellence www.dafrapharma.com

FISEKF_1_2024_FINAL





TOUX GRASSE, BRONCHITE, TOUX ASTHMATIFORME, BRONCHECTASIE Respirer librement et profondément. L'arme polyvalente contre les toux grasses pour enfants et adultes

SEKROL®:

Fluidifiant

Expectorant

Le seul de sa classe indiqué chez des enfants en dessous de 2 ans



Pour les infos sur nos autres produits, veuillez consulter www.dafrapharma.com et créer votre compte personnel sur le site.





La Référence de l'Excellence www.dafrapharma.com

SEKROL®

Le traitement symptomatique de premier choix des maladies des voies respiratoires dans lesquelles on a une stagnation ou une pertubation des sécrétions du mucus.

- la viscosité du mucus est augmentée
- les sécrétions sont augmentées
- la clairance mucociliaire est affaiblie

SEKROL®	Qu'est ce que le SEKROL® fait?			
SÉCRÉTOLYTIQUE	Le mucus devient plus facile à expectorer.			
SÉCRÉTOMOTRICE	Le mucus est évacué d'une façon active à travers l'activité des structures ciliaires.			
FAVORISE LA PRODUCTION DE SURFACTANT	Le mucus est évacué plus facilement. Les échanges gaseuses dans les poumons s'améliorent. Le surfactant réduit la tension superficielle facilite l'expansion des alvéoles à l'inspiration maintient les alvéoles ouvertes pendant l'expiration			
AUGMENTATION DES GAMMAGLOBULINES	Renforcement du système immunitaire dans les poumons avec une action anti-inflammatoire indirecte dans les muqueuses.			
FAVORISE LA PÉNÉTRATION DES ANTIBIOTIQUES	Aide l'antibiotique à mieux agir contre des infections pulmonaires.			
ACTION ANTI-OXYDANTE (propriétés anti-radicaux libres)	Action contre les radicaux libres dans le tissu pulmonaire à travers la réduction de l'oxydation cellulaire nocive			

SEKROL° permet aux enfants et adultes de respirer librement et profondément.

SEKROL° est très bien toléré convient pour les patients diabétiques

Évitez d'associer **SEKROL**° à un antitussif. Cette association est irrationelle.



Pour le RCP complet, veuillez scanner ce code QR.



	SEKROL®	acétylcystéine	carbocystéine	guaïfénésine
Expectorant (aider et/ou induire la toux)	Х	Х	Х	Х
Mucolytique (coupe le mucus épais en petits morceaux)		Х		
Mucorégulateur (production d'un mucus moins épais)	X	Х	Х	Х
Mucokinetique – Sécrétomoteur (facilite l'évacuation ciliaire)	X	-	-	-
Production de surfactant Maturation des poumons – améliore les échanges gazeuses anti-adhésion – facilite le transport du mucus	X	-	-	-
Effet anti-inflammatoire (indirecte)	X		Х	
Favorise la pénétration des antibiotiques	X	-		
Peut être donné à des jeunes enfants (-2ans)	Х	-	-	-
Anti-oxydant	Х	Х	Х	

Pour les enfants de moins de 2 ans, le médecin décide d'utiliser **SEKROL®** 15mg/5ml individuellement. Indépendamment, l'administration du médicament à un enfant jusqu'à 2 ans n'est pas conseillée.

Grossesse

L'ambroxol traverse la barrière placentaire mais les études n'indiquent pas d'effets néfastes sur la grossesse, le développement embryonnaire ou fœtal, l'accouchement ou le développement postnatal. Néanmoins, les précautions habituelles en ce qui concerne l'usage de médicaments pendant la grossesse doivent être observées. En particulier pendant le premier trimestre, l'emploi de **SEKROL®** n'est pas recommandé.

Allaitement

L'ambroxol est excrété dans le lait maternel. Bien qu'aucun effet indésirable ne soit attendu auprès des nourrissons allaités, l'administration de **SEKROL®** (sauf avis médical) n'est pas recommandée au cours de la période de lactation.