

# HACTOSEC®

lévodropropizine

**TRAITEMENT DE LA TOUX SÈCHE INCOMMODANTE**

**MODE D'ACTION UNIQUE**

**EXCELLENTE EFFICACITÉ ET TOLÉRABILITÉ**

ADULTES	
10 ml (60 mg) de sirop, 3 fois par jour, à intervalles de minimum 6 heures.	
ENFANTS	
Patients pesant de 10 à 20 kg	2 ou 3 ml, 3 fois par jour
Patients pesant de 20 à 30 kg	5 ml, 3 fois par jour
Patients pesant plus de 30 kg	10 ml, 3 fois par jour

**ACTION PÉRIFÉRIQUE TRACHÉOBRONCHIQUE UNIQUE  
ABSENCE D'EFFET DÉPRIMANT CENTRAL**

**EFFICACITÉ SUPÉRIEURE AUX ANTITUSSIFS À ACTION CENTRAL**

*“HACTOSEC® (lévodropropizine) est un antitussif efficace chez si bien des enfants aussi bien que des adultes, avec des résultats significativement supérieurs dans la réduction de l'intensité de la toux, de la fréquence et des réveils nocturnes par rapport à d'autres antitussifs à action centrale.”*

*Zanasi et al. Multidisciplinary Respiratory Medicine (2015). 10:19.*

DAFRA PHARMA INTERNATIONAL

Bureau Central  
Slachthuisstraat 30/7  
2300 Turnhout – La Belgique



**La Référence de l'Excellence**

[www.dafrapharma.com](http://www.dafrapharma.com)

# HACTOSEC®

lévodropropizine



TRAITEMENT DE LA TOUX SÈCHE INCOMMODANTE  
AVEC UN MODE D'ACTION UNIQUE



EXCELLENTE  
EFFICACITÉ &  
TOLÉRABILITÉ



La Référence de l'Excellence

[www.dafrapharma.com](http://www.dafrapharma.com)

# HACTOSEC®

lévodropropizine



## COMPOSITION

### Que HACTOSEC® contient

Le principe actif est la lévdropropizine, 6 mg/ml. Les autres ingrédients sont: saccharose (0,5 g/ml), glycérol (0,1 g/ml), méthylparabène (E218), propylparabène (E216), arômes de café, arômes de cacao, acide citrique, eau purifiée.

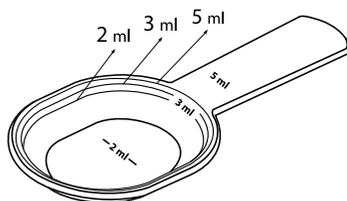
**HACTOSEC®** se présente dans un flacon de couleur sombre contenant 150 ml de sirop sous forme de solution claire et incolore. Une cuillère doseuse graduée indiquant les quantités de 2 ml, 3 ml et 5 ml est incluse dans l'emballage.

## INDICATIONS

**HACTOSEC®** est un sirop antitussif destinée à traiter la toux sèche incommode. (Code ATC: R05DB27)

## POSOLOGIE

Il est recommandé de prendre ce médicament en dehors des repas. Les administrations doivent être séparées par des intervalles de minimum 6 heures. L'emballage inclut une cuillère en plastique.



Remplie jusqu'au bord, elle contient 5ml, 3ml quand remplie jusqu'à la ligne du milieu et 2ml quand remplie jusqu'à la ligne inférieure.

**Adultes:** 10 ml (60 mg) de sirop, 3 fois par jour, à intervalles de minimum 6 heures.

**Enfants:** uniquement chez les enfants âgés de plus de 2 ans. En fonction de la sévérité des symptômes: 1 à 2 mg/kg, maximum 3 fois par jour, à intervalles de minimum 6 heures:

- patients pesant de 10 à 20 kg:  
2 ou 3 ml, 3 fois par jour;
- patients pesant de 20 à 30 kg:  
5 ml, 3 fois par jour;
- patients pesant plus de 30 kg:  
10 ml, 3 fois par jour.

## CONTRE-INDICATIONS

### Ne prenez pas HACTOSEC®

- Si vous êtes allergique à la lévodropropizine ou à tout autre ingrédient de ce médicament

(liste en section 6).

- Si vous êtes enceinte ou tentez de le devenir, ou si vous allaitez.
- Si vous souffrez d'une insuffisance hépatique sévère
- Si vous souffrez d'un syndrome de Kartagener (une maladie génétique) ou de toute autre affection caractérisée par un dysfonctionnement du système respiratoire
- Si votre organisme présente une intolérance à certains sucres (**HACTOSEC®** contient 0,50 g de saccharose/ml).
- Ce sirop ne doit pas être administré aux enfants de moins de 2 ans.

### **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI**

- Le rapport risque/bénéfice doit être pris en considération en cas d'insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- Les agents conservateurs (voir section 6-parabènes) contenus dans **HACTOSEC®** peuvent causer des réactions allergiques (parfois différées).
- Il est recommandé de faire preuve de prudence chez les enfants ainsi que pour les groupes à haut risque tels que les patients souffrant d'une pathologie hépatique ou d'épilepsie.
- Il est recommandé de faire preuve de prudence chez les patients diabétiques (le sirop contient 0,50 g de saccharose/ml).

### **INTERACTIONS**

- Les patients présentant une sensibilité aux médicaments sédatifs ne doivent pas prendre **HACTOSEC®** simultanément avec des sédatifs.
- Ne combinez pas ce sirop avec un médicament ayant une activité mucolytique ou expectorante.

### **GROSSESSE, ALLAITEMENT ET FERTILITÉ**

Ne prenez pas **HACTOSEC®** si vous êtes enceinte ou planifiez une grossesse, ou si vous allaitez.

### **EFFETS INDÉSIRABLES**

La plupart des effets secondaires sont modérés et passagers.

Ces effets peuvent inclure: anhélation, fatigue, somnolence, céphalée, tremblements, malaise, paresthésie, palpitations, tachycardie, hypotension, dyspnée, toux, œdème bronchique, nausée, vomissement, pyrosis et douleur abdominale, dyspepsie, diarrhée, éruptions cutanées allergiques, réaction d'hypersensibilité.

Si vous connaissez des effets secondaires quelconques, parlez-en avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Ceci comprend tous les effets secondaires possibles non cités dans la présente notice. En rapportant des effets secondaires, vous pouvez contribuer à augmenter la quantité d'informations disponibles concernant la sécurité de ce médicament.

### **CONSERVATION**

Conservez ce médicament à une température inférieure à 30 °C dans son emballage original, à l'abri de la lumière. Conservez le médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après l'expiration de la date de péremption figurant sur le flacon (étiquette) et l'emballage. La date de péremption correspond au dernier jour du mois concerné.

### **HACTOSEC® se vend uniquement sur ordonnance.**

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant:** Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse.

**Site de fabrication:** Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turquie.