

Notice d'information du patient
SEKROL® Sirop

Chlorhydrate d'ambroxol 30 mg/5 ml

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. **Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.**

1. Qu'est-ce que SEKROL® Sirop et dans quel cas est-il utilisé?

Ce médicament est utilisé pour réduire la viscosité du mucus, ce qui facilite l'expectoration, en particulier lors du traitement de maladies aiguës ou chroniques des voies respiratoires associées à une augmentation de la viscosité du mucus dans les poumons et les bronches (code ATC: R05CB06).

2. Que devez-vous savoir avant de prendre SEKROL® Sirop ?

Ne prenez pas SEKROL® Sirop

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'ambroxol et/ou à la bromhexine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans *la rubrique 6*;
- chez les enfants de moins de 12 ans, l'utilisation de SEKROL® Sirop exige une surveillance médicale.

Utilisation de SEKROL® Sirop avec d'autres médicaments

- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance ou un remède homéopathique ou à base de plantes.
- Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez des médicaments contre la toux (antitussifs); les médicaments supprimant le réflexe de toux ne doivent pas être utilisés avec SEKROL® Sirop. Le réflexe de toux est important pour l'expectoration du mucus liquéfié et son élimination des poumons.
- Utilisez SEKROL® Sirop avec prudence si vous souffrez d'une maladie hépatique ou rénale, ou si vous présentez un ulcère gastrique ou duodéal.

Grossesse, allaitement et fertilité

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'ambroxol pénètre dans l'organisme de l'enfant à naître. Ne prenez pas SEKROL® Sirop si vous êtes enceinte, en particulier pendant les trois premiers mois de grossesse.
- L'ambroxol passe dans le lait maternel. Ne prenez pas SEKROL® Sirop si vous allaitez.

Conduite et utilisation de machines

- SEKROL® Sirop ne semble pas affecter la capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre SEKROL® Sirop?

Si vous avez des questions sur l'utilisation de SEKROL® Sirop, consultez votre médecin ou votre pharmacien et suivez scrupuleusement ses instructions. À moins que votre médecin ne recommande un autre protocole de traitement, les doses orales sont les suivantes: **Adultes**: 5 à 10 ml trois fois par jour pendant les 2-3 premiers jours de traitement, puis 5 ml deux ou trois fois par jour pour le traitement d'entretien.

Mode d'administration

- SEKROL® Sirop doit être pris par voie orale après un repas au moyen de la cuillère doseuse incluse.
- Ne prenez pas SEKROL® Sirop le soir juste avant de vous coucher.

Durée du traitement

- SEKROL® Sirop ne doit pas être pris pendant plus de 4-5 jours en l'absence de recommandation médicale.
- Si vous ne vous sentez pas mieux ou si votre état a empiré après 4-5 jours, consultez un médecin.
- **Si vous avez pris plus de SEKROL® Sirop que vous n'auriez dû**: aucun cas de surdosage n'a été rapporté à ce jour. Un surdosage important peut entraîner une production accrue de salive, des nausées, des vomissements et une baisse de la pression artérielle. Veuillez contacter votre médecin.
- **Si vous avez oublié de prendre le médicament**: ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié de prendre une dose, vous devez prendre la dose prescrite suivante au moment prévu.

4. Effets secondaires possibles

SEKROL® Sirop est généralement bien toléré. Cependant, comme tout médicament, SEKROL® Sirop peut causer des effets secondaires, qui ne se manifestent néanmoins pas chez tous les patients. **Peu fréquent** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1 000): réactions d'hypersensibilité telles qu'éruption cutanée, gonflement du visage, troubles respiratoires, démangeaisons, fièvre, nausées, douleurs abdominales, vomissements. **Très rare** (moins de 1 patient sur 10 000 ou incidence

inconnue): réactions allergiques sévères (anaphylactiques), y compris choc anaphylactique, réactions cutanées graves telles que syndrome de Lyell ou syndrome de Stevens-Johnson. ***Si vous présentez un ou plusieurs effets secondaires, qu'ils soient répertoriés ci-dessus ou non, arrêtez immédiatement de prendre SEKROL® Sirop et contactez votre médecin ou votre pharmacien.***

5. Comment conserver SEKROL® Sirop?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, dans l'emballage d'origine. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utilisez jamais ce médicament si la date de péremption imprimée sur l'emballage (Exp.) est dépassée. La date fait référence au dernier jour du mois.

6. Autres informations

Que contient SEKROL® Sirop: 5 ml de produit (= 1 cuillère) contiennent 30 mg de chlorhydrate d'ambroxol. Autres composants: méthylparabène, propylparabène, essence de cerise, sorbitol, acide citrique, citrate de sodium et eau purifiée. ***SEKROL® Sirop est fourni*** en flacons de 150 ml dotés d'un bouchon à visser en plastique, avec une cuillère doseuse portant des repères de 2,5 ml et 5 ml.

Remarque: SEKROL® Sirop est également disponible dans un autre dosage adapté aux enfants: Chlorhydrate d'ambroxol 15 mg/5 ml en flacon de 100 ml. ***SEKROL® Sirop est disponible sans ordonnance.***

Nom du fabricant: Bilim Pharmaceuticals, GOSB 41480 Gebze, Kocaeli, Turquie.

Titulaire de l'enregistrement/la licence: Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse

Dernière révision de la présente notice: Avril 2016.