

Dénomination du médicament

MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon **Carbocistéine**

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez 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.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : MUCOLYTIQUE.

(R: Système respiratoire)

Ce médicament est un modificateur des sécrétions bronchiques.

Il facilite leur évacuation par la toux.

Ce médicament est préconisé en cas d'affection respiratoire récente s'accompagnant d'une difficulté d'expectoration.

Il est destiné à l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?

Ne prenez jamais MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon dans le cas suivant :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la carbocistéine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

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

Avertissements et précautions

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Faites attention avec MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon :

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (jaune orangé S) et peut provoquer des réactions allergiques.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase / isomaltase (maladies héréditaires rares).

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui ont pu entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

Ce médicament contient 12 % de vol d'éthanol (alcool), c'est-à-dire jusqu'à 1876 mg par dose, ce qui équivaut à 48 mL de bière, 20 mL de vin par dose.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Ce médicament contient 97 mg (ou 13 mmol) de sodium par dose administrée, équivalent à 49% de la dose journalière maximale recommandée pour un adulte. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées ([voir Posologie](#)).

Précautions d'emploi

Ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par la carbocistéine.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence en cas d'ulcère à l'estomac ou du duodénum.

Ce médicament contient 5,25 g de saccharose par cuillerée à soupe, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, *DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.*
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Enfants

Réservé à l'adulte.

Autres médicaments et MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon, avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

En cas de grossesse ou de désir de grossesse, ainsi qu'en cas d'allaitement prévenir votre médecin.

En cas d'allaitement, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon contient

saccharose (5,25 g par cuillère à soupe), alcool éthylique, parahydroxybenzoate de méthyle, jaune orangé S, sodium.

3. COMMENT PRENDRE MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?

Posologie

La posologie habituelle est d'une cuillère à soupe 3 fois par jour.

Durée du traitement

L'absence de guérison au bout de 5 jours de traitement impose de prendre un avis médical.

Si vous avez pris plus de MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon que vous n'auriez dû

Un surdosage pourra entraîner des troubles gastro-intestinaux.

Si vous avez pris plus de MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

Si vous oubliez de prendre MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon :

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

A fortes doses la survenue de troubles digestifs est possible (douleur à l'estomac, nausées, vomissements). Il est conseillé dans ce cas de réduire la posologie.

En raison de la présence de dérivés terpéniques et en cas de non-respect des doses préconisées : possibilité d'agitation, de confusion chez les sujets âgés.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance – Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de la lumière

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon

· La substance active est :

Carbocistéine..... 5 g

Pour 100 mL de solution buvable

· Les autres composants sont :

Parahydroxybenzoate de méthyle, saccharose, arôme caramel (extrait de vanille, vanilline, éthylvanilline, pipéronal, acide lévulinique, propylène glycol, triacétine), menthol, huile essentielle d'eucalyptus, alcool éthylique, hydroxyde de sodium, jaune orangé S, bleu patenté V, eau purifiée.

Qu'est-ce que MEDIBRONC ADULTES, solution buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ; flacon de 150, 200 ou 250 mL.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

P&G HEALTH FRANCE S.A.S.

163/165, QUAI AULAGNIER
92600 ASNIERES-SUR-SEINE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

P&G HEALTH FRANCE S.A.S.
18 C, BOULEVARD WINSTON CHURCHILL
21000 DIJON

Fabricant

FARMACLAIR
440, AVENUE DU GENERAL DE GAULLE
14200 HEROUVILLE SAINT CLAIR

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]
< {MM/AAAA}>< {mois AAAA}.>

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).