

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable

L-Cystine, acétate de vitamine A enrobé, soufre précipité, levure *Saccharomyces cerevisiae*

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 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique: Autres médicaments du rhume, code ATC : R05X (R. Système respiratoire)

Traitement symptomatique d'appoint des affections rhinopharyngées du nourrisson de plus de 6 mois et de l'enfant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable?

Ne prenez jamais SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable:

- si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous prenez une dose de 10 000 UI/j ou plus de vitamine A, apportée par le Solacy associée à un antibiotique de la classe des cyclines.
- si vous prenez un médicament contenant des rétinoïdes (dérivés de la vitamine A)

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable.

Eviter de prolonger le traitement en cas d'intolérance digestive.

Cette spécialité contenant de la vitamine A (rétinol), tenir compte des doses administrées en cas de prise simultanée d'autre spécialité contenant cette vitamine. Chaque comprimé contient 1000 UI de vitamine A (rétinol), il convient de respecter impérativement les posologies recommandées.

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

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/iso maltase (maladie héréditaires rares).

Autres médicaments et Solacy pédiatrique, comprimé pour suspension buvable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous ne devez pas prendre Solacy pédiatrique si vous prenez un médicament contenant des rétinoïdes (dérivés de la vitamine A).

Vous ne devez pas prendre un antibiotique de la classe des cyclines associé à Solacy pédiatrique à une posologie amenant 10 000 UI/j ou plus de vitamine A. Cela correspondrait à plus de 3 fois la posologie normale du Solacy, pédiatrique chez l'enfant à partir de 5 ans.

Grossesse et allaitement

Bien que l'usage de ce médicament soit réservé à l'enfant, l'attitude à adopter pendant la grossesse et l'allaitement est mentionnée à titre informatif.

Chez la femme adulte enceinte ou qui allaite, compte tenu de l'apport alimentaire quotidien, il est recommandé de ne pas dépasser une dose journalière de 5000 UI de vitamine A apportée par des médicaments.

En conséquence, ne pas dépasser la posologie recommandée par votre médecin.

Solacy pédiatrique, comprimé pour suspension buvable contient du saccharose.

3. COMMENT PRENDRE SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est:

- de 6 mois à 30 mois : 1 comprimé par jour, pendant 3 mois
- de 30 mois à 5 ans : 2 comprimés par jour, pendant 3 mois
- à partir de 5 ans : 3 comprimés par jour, pendant 3 mois

A prendre de préférence au cours du repas.

RESERVE au nourrisson de plus de 6 mois et à l'enfant.

Durée du traitement : En cure de 3 mois.

Il est IMPERATIF de délayer le comprimé dans un peu d'eau ou tout autre liquide froid avant de prendre ce médicament car la prise de comprimé non délitée chez l'enfant de moins de 6 ans peut entraîner une fausse route (risque d'avaler de travers et de s'étouffer).

Si vous avez pris plus de SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

En cas de prise par erreur d'une dose trop élevée, des manifestations de surdosage en vitamine A peuvent apparaître. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Possibilité de troubles digestifs (douleurs d'estomac)

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 SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable

• Les substances actives sont :	
L-Cystine.....	36,30 mg
Soufre précipité	11,00 mg
Acétate de vitamine A enrobé*	
quantité correspondant en rétinol.....	1000 UI
Levure <i>Saccharomyces cerevisiae</i> **	38,70 mg

Pour un comprimé de 243 mg.

*Composition de l'acétate de vitamine A enrobé : acétate de vitamine A cristallisé à 500 000 UI/g, gélatine, saccharose, amidon de maïs, antioxydant (BHT).

**Levure *Saccharomyces cerevisiae* : constituée par fermentation haute de *Saccharomyces cerevisiae* lavée et séchée.

- Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, acide citrique anhydre, cyclamate de sodium, arôme fraise***

***Composition de l'arôme fraise : maltodextrine, gomme arabique, dextrose, gamma undécalactone, acide butyrique, butyryllactate de butyl-isobutyrate de cinnamyle, diacétyl, di-n-propylcétone, isovalérianate d'éthyle, acétate d'héliotropyle, octine carbonate de méthyle, salicylate de méthyle, éthylvanilline, vanilline, maltol, éthylmaltol, héliotropine, bétanaphthyléthyléther, aldéhyde benzoïque

Qu'est-ce que SOLACY PEDIATRIQUE, comprimé pour suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur

60 comprimés pour suspension buvable sous étui carton

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES GRIMBERG SA
44 AVENUE GEORGES POMPIDOU
92300 LEVALLOIS-PERRET

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES GRIMBERG SA
ZA DES BOUTRIES, RUE VERMONT

78704 CONFLANS-SAINTE-HONORINE

Fabricant

LABORATOIRES GRIMBERG SA
ZA DES BOUTRIES, RUE VERMONT
78704 CONFLANS-SAINTE-HONORINE

Dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Octobre 2018

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