

Feniramine® 0,01%

Dexchlorphéniramine

Sirop

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Maléate de dexchlorphéniramine..... 0,01g pour 100 ml de sirop.

Excipients : saccharose, benzoate de sodium, sorbitol, arôme framboise, rouge cochenille, acide citrique.

Excipients à effet notoire : saccharose, sorbitol, rouge cochenille. Flacon de 125 ml avec une cuillère-mesure de 5 ml.

INDICATIONS :

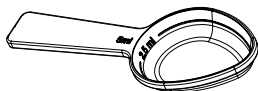
Traitement symptomatique des manifestations allergiques telles que rhinite (exemple: rhume des foins, rhinite non saisonnière), conjonctivite, urticaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

Nourrisson : une demi-cuillère-mesure de Feniramine® (remplir la cuillère-mesure jusqu'à la graduation 2,5 ml), 2 à 3 fois par jour.

Enfant de 30 mois à 10 ans : une cuillère-mesure de Feniramine® (remplir la cuillère-mesure jusqu'à la graduation 5 ml), 2 à 3 fois par jour.



Enfant de 10 à 15 ans : 2 cuillères-mesure de Feniramine® par prise, (remplir la cuillère-mesure jusqu'à la graduation 5 ml), 2 à 3 fois par jour.

Adulte : 4 cuillères-mesure de Feniramine® par prise, 3 ou 4 fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale. Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où survient la toux. Il convient de privilégier les prises le soir en raison de l'effet sédatif de la dexchlorphéniramine.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie à l'un des composants et notamment aux antihistaminiques.
- Difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre.
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression oculaire).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

• Prévenez votre médecin en cas de :

- Maladie au long cours du foie ou des reins.
- Prédisposition aux constipations, aux vertiges ou à la somnolence.
- Troubles de la prostate.
- Prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement.
- Ce médicament contient du saccharose et du sorbitol, son utilisation 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.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque et peut provoquer des réactions allergiques.
- Ce médicament contient 2 g de saccharose par 5 ml de sirop, en

tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Associations déconseillées : boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool.

Associations à prendre en compte : dépresseurs du système nerveux central, atropine et autres substances atropiniques.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : il est possible de prendre ce médicament pendant les 2 premiers trimestres de la grossesse. Son utilisation au cours du 3^{ème} trimestre ne doit être envisagée que si nécessaire, en se limitant à un usage ponctuel.

Allaitement : la prise de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Possibilité de survenue de somnolence accentuée par la prise de boissons ou de médicaments contenant de l'alcool. Il est préférable de débiter le traitement le soir.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Réactions allergiques : éruption cutanée (érythème, eczéma, purpura, urticaire), œdème de Quincke (urticaire avec brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une gêne respiratoire), choc anaphylactique.
- Baisse importante des globules blancs dans le sang pouvant se manifester par l'apparition ou la recrudescence d'une fièvre accompagnée ou non de signes d'infection.
- Diminution anormale des plaquettes dans le sang pouvant se traduire par des saignements du nez ou des gencives.
- Somnolence, baisse de la vigilance, troubles de la mémoire ou de la concentration, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé).
- Sécheresse de la bouche, troubles visuels, rétention d'urine, constipation, palpitations, baisse de la pression artérielle.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, consultez votre médecin.

CONSERVATION :

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de la lumière.

NE JAMAIS LAISSER CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Liste II.

Date de révision de la notice : Mai 2022.

D.E Algérie :

Feniramine® 0,01% : 17/01 A 007/035.

Fabricant, détenteur de la D.E et conditionneur :

Pharmalliance.

Domaine Kouchi Idir, Ouled Fayet-Alger, Algérie.



فينيرامين® 0,01 % ديكسكلورفينيرامين شراب

السكر أو في حالة داء السكري.

التفاعلات الدوائية :

الجمع غير الموصى به : المشروبات الكحولية والأدوية التي تحتوي على الكحول.

الجمع الذي يجب أن يؤخذ بعين الاعتبار : مثبطات الجهاز العصبي المركزي، الأتروبين والمواد الأتروبينية الأخرى.

الحمل والإرضاع :

الحمل : من الممكن تناول هذا الدواء خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل. لا يجب استخدام هذا الدواء خلال الثلث الثالث من الحمل إلا إذا لزم الأمر، وذلك في نفس الوقت.

الإرضاع : لا ينصح بتناول هذا الدواء أثناء الإرضاع.

الآثار على السيقا و استخدام الآلات :

يمكن الإحساس بالنعاس بسبب تناول المشروبات أو الأدوية التي تحتوي على الكحول. من الأفضل بدأ العلاج في المساء.

الآثار غير المرغوب فيها :

- حساسية : طفح جلدي (حمامي، أكزيما، فرفرية، شرى)، وذمة كانك (شرى مع تورم مفاجئ في الوجه والرقبة مما قد يسبب صعوبة في التنفس)، صدمة حساسية.
- انخفاض معتبر في خلايا الدم البيضاء في الدم والتي يمكن أن تتجلى في ظهور أو ارتفاع الحمى مع أو بدون علامات العدوى.
- انخفاض غير طبيعي للصفائح الدموية في الدم مما قد يؤدي إلى نزيف في الأنف أو اللثة.
- نعاس، انخفاض اليقظة، ضعف الذاكرة أو التركيز، دوار (أكثر شيوعاً عند المرضى المسنين).
- جفاف الفم، اضطرابات بصرية، احتباس البول، إمساك، خفقان، انخفاض ضغط الدم.

فرط الجرعة :

في حالة فرط الجرعة، استشر طبيبك.

طريقة الحفظ :

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 30°م، بعيداً عن الضوء.

قائمة II.

تاريخ مراجعة الوصفة : ماي 2022.

رقم مقرر التسجيل في الجزائر :

فينيرامين 0,01 % :

17/01 A 007/035

الصانع، صاحب مقرر التسجيل و المعبي :

فارماليانس.

حوش كوشي إدير، أولاد فايت - الجزائر.

التركيب و الشكل :

ماليات الديكسكلورفينيرامين 0,01 غ
لـ 100 مل من الشراب.

السواغات : ساكاروز، بنزوات الصوديوم، صوريبتول، نكهة التوت، ملون أحمر قرمزي، حمض الستريك.

سواغات ذات تأثير معلوم: ساكاروز، صوريبتول، ملون أحمر قرمزي. قارورة تحتوي على 125 مل مع ملعقة مدرجة 5 مل.

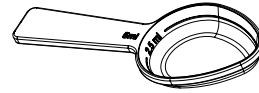
دواعي الاستعمال :

علاج أعراض مختلف أنواع الحساسية : التهاب الأنف (مثل: حمى القش، التهاب الأنف الغير موسمي)، التهاب الملتحمة، الشرى.

الجرعة و طريقة الاستعمال :

الجرعة :

الرضيع : نصف ملعقة من فينيرامين® (إملاً ملعقة القياس حتى التدرجة 2.5 مل)، من 2 إلى 3 مرات في اليوم.



الطفل من 30 شهراً إلى 10 سنوات : ملعقة واحدة من فينيرامين® (إملاً ملعقة القياس حتى التدرجة 5 مل)، من 2 إلى 3 مرات في اليوم. الأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين 10 إلى 15 سنة : ملعقتين من فينيرامين® لكل جرعة (إملاً ملعقة القياس حتى التدرجة 5 مل)، من 2 إلى 3 مرات في اليوم. للبالغين : 4 ملاعق من فينيرامين® لكل جرعة، 3 أو 4 مرات في اليوم.

طريقة الاستعمال :

عن طريق الفم. ينبغي أن يكون علاج الأعراض لمدة قصيرة (بضعة أيام)، ويقتصر على الأوقات التي يحدث فيها السعال. يجب أخذ الجرعات في المساء بسبب التأثير المهدئ للديكسكلورفينيرامين.

موانع الاستعمال :

- حساسية لأحد المكونات وخاصة مضادات الهيستامين.
- صعوبة في التبول ناتجة عن أمراض البروستاتا أو غيرها.
- بعض أشكال الجلوكوما (زيادة الضغط داخل العين).

تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال :

• أخبر طبيبك في حالة :

- مرض مزمن للكبد أو الكلى.
- احتمال حدوث إمساك، دوار أو نعاس.
- اضطرابات البروستات.
- تناول المشروبات الكحولية أو الأدوية التي تحتوي على الكحول أثناء العلاج.
- يحتوي هذا الدواء على الساكاروز و الصوريبتول. لا ينصح باستخدامه عند المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفركتوز أو سوء امتصاص الغلوكوز أو الغلاكتوز أو نقص السكران/إيزوماالتاز.
- يحتوي هذا الدواء على عامل ملون أزويك و يمكن أن يسبب ردود فعل تحسسية.
- يحتوي هذا الدواء على 2 غ من الساكاروز لكل 5 مل من المحلول، يجب أخذه بعين الاعتبار في الجرعة اليومية في حالة اتباع نظام غذائي قليل