

CETIRIZINE GL® 10 mg/ml Solution buvable

Avec pipette graduée

Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. QU'EST-CE QUE CETIRIZINE GL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CETIRIZINE GL est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie chez l'adulte et l'enfant de plus de 2 ans. Il est indiqué dans :

– le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.

– le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CETIRIZINE GL® ?

Contre-indications : Ne prenez jamais CETIRIZINE GL

– Si vous avez une maladie grave des reins.

– Si vous êtes allergique à l'un des composants de ce médicament (Voir composition), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Mises en garde : Faites attention avec CETIRIZINE GL et demandez conseil à votre médecin si :

– Vous avez une insuffisance rénale (le médecin adaptera votre posologie si nécessaire).

– Si vous avez des problèmes pour uriner (en raison de problèmes au niveau de la moelle épinière ou de problèmes de vessie ou de prostate).

– Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de convulsions.

Précautions d'emploi :

– Il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec CETIRIZINE GL.

– Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats.

Dans tous les cas, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Prise d'autres médicaments :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament y compris les médicaments achetés sans ordonnance.

Grossesse et allaitement :

Vous ne devez pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf si votre médecin vous le prescrit.

La cétirizine passe dans le lait maternel. C'est pourquoi vous ne devez pas prendre CETIRIZINE GL pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre réaction au traitement par CETIRIZINE GL.

Excipients à effets notables :

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE CETIRIZINE GL® ?

Veillez prendre ce médicament en respectant la prescription de votre médecin ou les indications de votre pharmacien.

Le volume prélevé à l'aide de la pipette doit être versé dans une cuillère ou dilué dans un peu d'eau et pris par voie orale. La solution sera prise immédiatement après dilution.

Adultes et adolescents de plus de 12 ans : 10 mg une fois par jour, soit 1 ml.

Enfants de 6 à 12 ans : 5 mg deux fois par jour, soit 0,5 ml deux fois par jour.

Enfants de 2 à 6 ans : 2,5 mg deux fois par jour, soit 0,25 ml deux fois par jour.

Insuffisance rénale : En cas d'insuffisance rénale, veuillez contacter votre médecin. Il adaptera votre posologie si nécessaire.

Durée du traitement :

La durée du traitement est déterminée par votre médecin. Elle dépend du type et de la durée de vos symptômes.

Surdosage : Si vous avez pris plus de CETIRIZINE GL que vous n'auriez dû,

contactez votre médecin. Il décidera alors des mesures à prendre.

En cas de surdosage, il a été rapporté des effets indésirables tels que confusion, diarrhée, sensations vertigineuses, fatigue, céphalée, sensation de malaise, dilatation des pupilles, démaugéonement, agitation, sédation, somnolence, stupeur, augmentation anormale du rythme cardiaque, tremblements et rétention urinaire.

Si vous oubliez de prendre CETIRIZINE GL :

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

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

– Réactions allergiques, y compris réactions graves et angioedème (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge).

Ces réactions peuvent apparaître immédiatement ou de façon retardée par rapport à la prise du médicament.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent concerner jusqu'à 1 patient sur 100)

– Agitation

– Paresthésie (sensation tactile anormale au niveau de la peau)

– Diarrhée

– Prurit (démangeaison), éruption cutanée

– Asthénie (fatigue intense), malaise

Effets indésirables rares (peuvent concerner jusqu'à 1 patient sur 1000)

– Hypersensibilité

– Dépression, hallucinations, agressivité, confusion, insomnie

– Convulsions

– Tachycardie (battements du cœur trop rapides)

– Anomalies du fonctionnement du foie

– Urticaire, œdème (gonflement)

– Prise de poids

Effets indésirables très rares (peuvent concerner jusqu'à 1 patient sur 10000)

– Thrombocytopénie (diminution des plaquettes sanguines)

– Tics (contractions musculaires involontaires répétées)

– Syncope, dyskésie (mouvements involontaires), dystonie (contraction musculaire anormalement prolongée), tremblements, dysgueisie (altération du goût)

– Vision floue, troubles de l'accommodation (difficultés à voir de façon nette), crises oculogyres (mouvements circulaires incontrôlés des yeux)

– Angioedème (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge), érythème pigmenté fixe

– Troubles de l'élimination de l'urine (incontinence nocturne, douleur et/ou difficultés à uriner)

Effets indésirables de fréquence indéterminée

– Amnésie, troubles de la mémoire

– Idées suicidaires

– Vertige (impression de rotation ou de mouvement)

– Rétention urinaire (incapacité à vider complètement la vessie)

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CETIRIZINE GL® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte et le flacon.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient CETIRIZINE GL ?

– La substance active est : le dichlorhydrate de cétirizine. Un ml contient 10 mg de dichlorhydrate de cétirizine. .

– Les autres composants sont : glycérol à 85%, propylène glycol, saccharine sodique, parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et de propyle (E216), acétate de sodium trihydraté, acide acétique glacial, eau purifiée.

– Excipients à effets notoire : parahydroxybenzoate de méthyle (1,35 mg/ml), parahydroxybenzoate de propyle (0,15 mg/ml).

Aspect et présentation :

CETIRIZINE GL est un liquide limpide et incolore.

Boîtes de 1 flacon de 15 ml de solution.

Fabricant, conditionneur et détenteur de la DE : Genericlub. Zone industrielle de

Rouiba, voie C, BP 73, Rouiba, Alger, Algérie.

Date de révision de la notice : Février 2016.

N° de la DE : 17/01A.041/065

Liste II : Médicament soumis à prescription.

