

ANNEXE IIIB

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

TOXICARB, suspension buvable

Charbon activé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TOXICARB, suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOXICARB, suspension buvable ?
3. Comment prendre TOXICARB, suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TOXICARB, suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TOXICARB, suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDOTE

(V : Divers)

Indications thérapeutiques

Indication thérapeutique

TOXICARB, suspension buvable est destiné au traitement des intoxications ou des surdosages médicamenteux. Il fixe les substances toxiques et s'oppose à leur passage dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOXICARB, suspension buvable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais TOXICARB, suspension buvable dans le cas suivant :

- Intoxication par des produits corrosifs.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec TOXICARB, suspension buvable :

Bien agiter le flacon avant utilisation.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Le charbon activé fixe un large éventail de produits. En cas d'administrations répétées à des sujets sous traitement médical, il peut diminuer l'action des médicaments, même ceux qui ne sont pas administrés par voie orale.

SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RECEMMENT UN AUTRE MEDICAMENT, Y COMPRIS UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE, PARLEZ-EN A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Allaitement

La prise de ce médicament est possible pendant l'allaitement.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Liste des excipients à effet notoire

Glycérol, solution de saccharose.

3. COMMENT PRENDRE TOXICARB, suspension buvable ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Administrer TOXICARB, suspension buvable le plus tôt possible après l'ingestion du toxique présumé, soit isolément, soit avant et (ou) après évacuation digestive.

Il est recommandé de tenir compte de la capacité gastrique du patient.

La posologie de TOXICARB, suspension buvable est variable et doit être déterminée par le médecin pour chaque patient.

La dose pédiatrique doit être adaptée à l'âge et au poids corporel de l'enfant.

Administration unique :

- Adolescent et adultes : 25 à 100 g de charbon activé
- Enfant de 1 à 12 ans : 25 à 50 g de charbon activé
- Enfant jusqu'à un an : 0,5 à 1,0 g/kg de charbon activé

Administration répétée :

La dose optimale de charbon activée est inconnue, toutefois l'expérience clinique suggère d'administrer 50 à 100 g de charbon activé chez l'adulte puis de répéter l'administration toutes les heures, toutes les deux heures ou les quatre heures à une dose de 12,5 g/heure. Chez l'enfant de 1 à 5 ans, une dose initiale de 10 à 25 g de charbon activé doit être administrée, suivie par des doses répétées toutes les heures, les deux heures ou les quatre heures de 2,5 à 6 g (0,25 g/kg) selon l'évolution clinique.

Mode d'administration

Voie orale.

SI VOUS AVEZ L'IMPRESSION QUE L'EFFET DE TOXICARB, SUSPENSION BUVALE EST TROP FORT OU TROP FAIBLE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de TOXICARB, suspension buvable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre TOXICARB, suspension buvable :

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

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, TOXICARB, suspension buvable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

- vomissements (en cas d'administration trop rapide de quantités trop importantes de charbon activé),
- constipation,
- possibilité de coloration noire des selles.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDESIRABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. COMMENT CONSERVER TOXICARB, suspension buvable ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser TOXICARB, suspension buvable après la date de péremption mentionnée sur le flacon.

Conditions de conservation

Pas de précaution particulière de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient TOXICARB, suspension buvable ?

La substance active est :

Charbon activé.....20 g

Pour 100 ml de suspension buvable.

Les autres composants sont :

Propylène glycol, glycérol, saccharose (sous forme liquide), eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est ce que TOXICARB, suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur ?

Suspension buvable 20g/100 ml en flacons de 250 ml et 60 ml.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

SERB

53, rue Villiers de l'Isle Adam
75020 Paris
FRANCE

Exploitant

SERB

53, rue Villiers de l'Isle Adam
75020 Paris
FRANCE

Fabricant

SERB

53, rue Villiers de l'Isle Adam
75020 Paris
FRANCE

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

Sans objet.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 03 Décembre 2008.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

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

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.