



Hôpital universitaire
Robert-Debré



CENTRE HOSPITALIER
UNIVERSITAIRE DE NANTES

Bienvenue dans le e-learning APPLU

Médicaments et enfants

Approche des risques par des mises en situation pratiques



Pour mieux connaître nos utilisateurs, merci de
compléter ce [questionnaire anonyme](#)

Équipe ayant participé à la création de l'outil APPLU
Jade Douangmala, Sonia Prot-Labarthe, Olivier Bourdon,
Jean Gaschignard, Véronique Durey

Équipe participant à l'actualisation de l'outil
Laura Josse, Sonia Prot-Labarthe, Nicolas Salvado
Logo : Marie-Paule Prot

COMMENCER



Bienvenue dans le e-learning Médicaments et enfants

Approche des risques par des mises en situation pratiques

L'objectif de cet outil est de communiquer sur les bonnes pratiques de stockage et d'utilisation des médicaments au domicile. Nous vous proposons ici une mise en situation.

Vous vous levez le matin, nous sommes le **dimanche 12 mai 2022**. Votre mission est de **retrouver toutes les anomalies et erreurs** qui se sont glissées dans chaque pièce de votre maison : le salon, la salle de bain, la chambre de bébé et la chambre parentale.

- Afin d'analyser de plus près chaque situation, cliquez sur l'icône  pour ne rater aucun détail.
- Vous serez invités à mener une réflexion pour chacun des cas, mais attention, toutes les mises en scène ne vous mènent pas forcément à une erreur ou un danger.
- Pour accéder aux solutions, cliquez sur « Voir la réponse ».
- Vous pourrez à tout moment revenir sur l'image précédente ou retourner directement au menu via les deux boutons en bas de page.

Vous avez à disposition quelques messages clés à retenir, que vous pouvez consulter tout au long du e-learning en cliquant sur l'icône .

Il n'y a pas d'éléments à inscrire dans le jeu, il s'agit d'un outil de réflexion

A vous de jouer !

SUIVANT



Avant de débiter



- Quand le logo  apparaît, il faut réfléchir et ensuite cliquer sur  pour dévoiler la réponse. Il n'y a donc pas besoin d'écrire de réponse.
- En cas de problème dans l'utilisation de l'outil APPLU : appuyer sur la touche F5 pour actualiser la page. Si actualiser la page ne suffit pas, changer de navigateur web (Google Chrome, Firefox, Brave, etc).
- Assurez-vous de naviguer dans les différentes pièces du logement en cliquant sur les loupes.
- Ne pas faire défiler les diapos comme un document, mais naviguer avec les liens proposés

SUIVANT



Conseils et recommandations à retenir



Recommandations générales (1)

- **Conservez tous vos médicaments dans un seul endroit de la maison, hors de portée des enfants, à l'abri de la lumière, de l'humidité et de la chaleur** : l'idéal est de les conserver dans une armoire à pharmacie placée en hauteur et **fermée à clé** (éviter le tiroir de la table de nuit, le sac à main, la table de la cuisine, la tablette de la salle de bain etc...).
- Rangez les médicaments immédiatement après utilisation.
- **Conservez les médicaments et leur notice dans la boîte d'origine.**
- Vérifiez toujours la **date de péremption**.
- **Une à deux fois par an, faites le tri** et rapportez les médicaments non utilisés ou périmés à la pharmacie.



PRECEDENT

SUIVANT





Conseils et recommandations à retenir



Recommandations générales (2)

- **Les médicaments sont prescrits ou conseillés pour une indication bien précise et une durée déterminée.**
- **Les antibiotiques ne doivent pas être pris sans avis médical.** Rapportez-les à la pharmacie à la fin du traitement pour éviter le risque de mauvais usage et pour préserver l'écologie microbienne.
- Tous les **vaccins doivent être mis au plus vite dans le frigo**. Selon votre temps de parcours, demandez conseil à votre pharmacien.
- Attention : certains médicaments peuvent contenir la **même molécule mais** avoir des **noms commerciaux différents**.

En cas de doute, référez-vous à la notice et n'hésitez pas à contacter votre pharmacien.

[PRECEDENT](#)

[SUIVANT](#)





Conseils et recommandations à retenir

Concernant les formes liquides :

- **A un médicament donné correspond un dispositif d'administration. Les pipettes ne sont pas interchangeables.** Gardez toujours le dispositif d'administration dans la boîte du médicament auquel il est associé.
- **Vérifiez la durée de conservation** : une fois ouvertes, les solutions buvables ne se conservent que peu de temps.
- **Référez-vous toujours à la notice pour la reconstitution d'une suspension buvable** car celle-ci peut différer selon les médicaments et laboratoires.
- Une **cuillère à café = 5 mL** ; celles du commerce ne garantissent pas toutes une mesure de 5 mL : il est donc préférable d'utiliser une seringue
- **« Une cuillère-mesure » = remplie à ras.**

[PRECEDENT](#)

[SUIVANT](#)



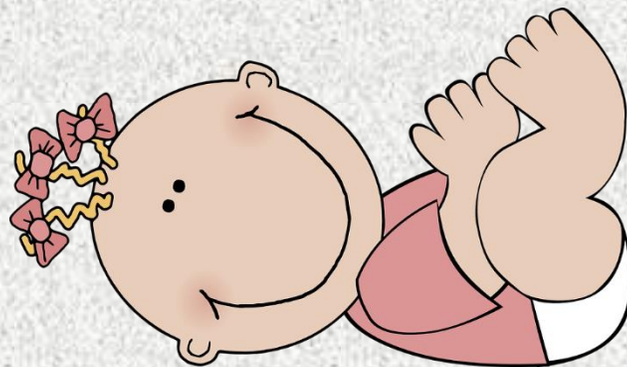


Conseils et recommandations à retenir



Concernant les **unidoses/monodoses** :

- Lisez attentivement les mentions inscrites sur l'étiquette des unidoses et **vérifiez** la **voie d'administration** du produit.
- Conservez-les dans leur **boîte d'origine**.
- Rangez les unidoses qui se ressemblent à des endroits différents.
- Les présentations monodoses sont prévues pour un **usage unique**.
- Eliminez l'unidose/la monodose après son utilisation même si elle contient encore du produit.



[PRECEDENT](#)

[SUIVANT](#)





Pour déclarer un effet indésirable :

L'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé
(ANSM)

**En cas d'urgence, contactez votre médecin
ou le centre anti-poison**

PRECEDENT

SUIVANT



Merci de votre participation

ASSISTANCE
PUBLIQUE  HÔPITAUX
DE PARIS



Hôpital universitaire
Robert-Debré



CENTRE HOSPITALIER
UNIVERSITAIRE DE NANTES

Équipe ayant participé à la création de l'outil APPLU
Jade Douangmala, Sonia Prot-Labarthe, Olivier Bourdon,
Jean Gaschignard, Véronique Durey



Merci d'avoir participé !
Donnez nous votre avis [ICI](#)

 Université
Paris Cité

 Nantes
Université

Équipe participant à l'actualisation de l'outil
Laura Josse, Sonia Prot-Labarthe, Nicolas Salvado
Logo : Marie-Paule Prot

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)

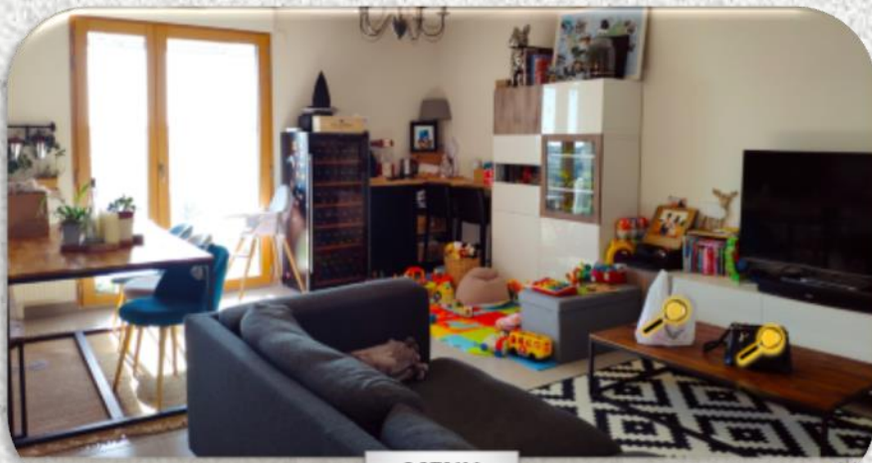




QUELQUES MESSAGES CLÉS

- 1/ Conservez les médicaments **hors de portée des enfants**.
- 2/ Attention à **ne pas mélanger les unidoses**.
- 3/ A un médicament donné correspond un **dispositif d'administration**.
- 4/ Les **vaccins** doivent être transportés et conservés **réfrigérés**.
- 5/ « **Une cuillère-mesure** » = **remplie à ras**.
- 6/ Pensez à acheter une **seringue graduée en mL** si besoin.

[PRECEDENT](#)



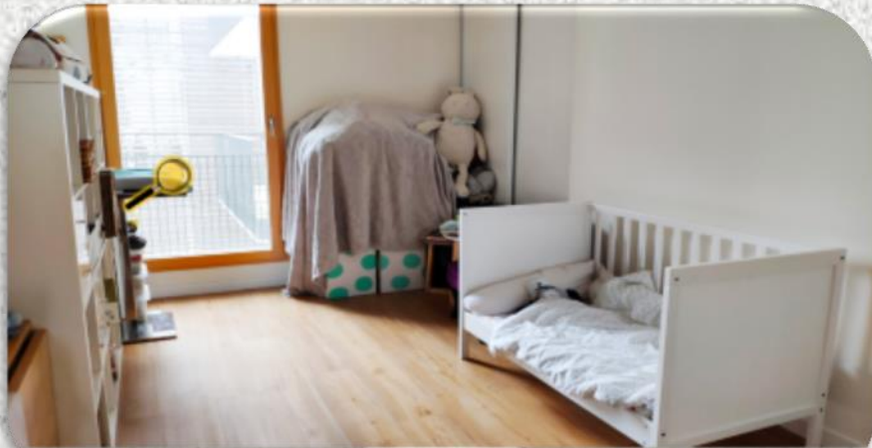
MENU

SALON



MENU

SALLE DE BAIN



MENU

CHAMBRE DE BEBE



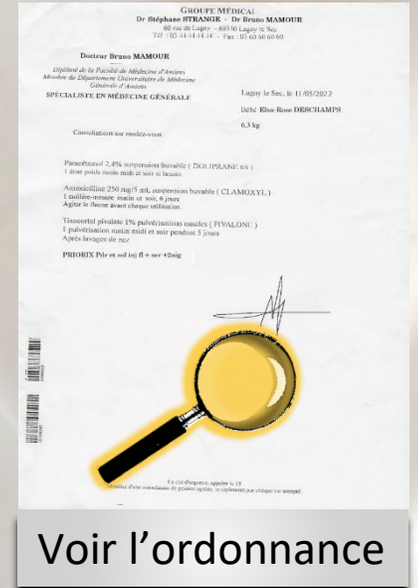
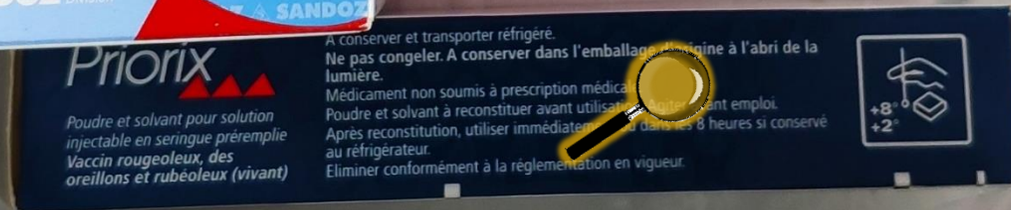
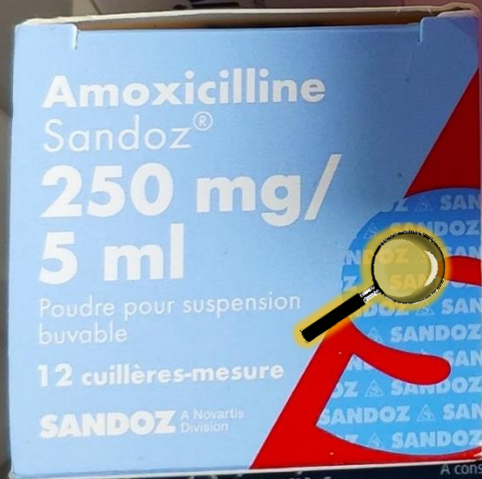
MENU

CHAMBRE DES PARENTS

ACCUEIL

FIN







Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)

Priorix
Poudre et solvant pour solution injectable en seringue préremplie
Vaccin rougeoleux, des oreillons et rubéoleux (vivant)

A conserver et transporter réfrigéré.
Ne pas congeler. A conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière.
Médicament non soumis à prescription médicale.
Poudre et solvant à reconstituer avant utilisation. Agiter avant emploi.
Après reconstitution, utiliser immédiatement ou dans les 8 heures si conservé au réfrigérateur.
Eliminer conformément à la réglementation en vigueur.

Voie sous-cutanée (SC)
ou intramusculaire (IM)

Priorix

Poudre et solvant pour solution injectable en seringue préremplie
Vaccin rougeoleux, des oreillons et rubéoleux (vivant)

Lot A69CE742A
EXP 03 2023

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Attention : le vaccin n'a pas été rangé dans le réfrigérateur.

Tous les **vaccins doivent être mis au plus vite dans le frigo**. Selon votre temps de parcours, demandez conseil à votre pharmacien.

Priorix
Poudre et solvant pour solution injectable en seringue préremplie
Vaccin rougeoleux, des oreillons et rubéoleux (vivant)

A conserver et transporter réfrigéré.
Ne pas congeler. A conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière.
Médicament non soumis à prescription médicale.
Poudre et solvant à reconstituer avant utilisation. Agiter avant emploi.
Après reconstitution, utiliser immédiatement ou dans les 8 heures si conservé au réfrigérateur.
Eliminer conformément à la réglementation en vigueur.



Voie sous-cutanée (SC)
ou intramusculaire (IM)

Priorix

Poudre et solvant pour solution injectable en seringue préremplie
Vaccin rougeoleux, des oreillons et rubéoleux (vivant)

gsk



gsk GlaxoSmithKline

Lot A69CE742A
EXP 03 2023

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

Indications d'utilisation

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

(Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie").

Il est indiqué en cas de **douleurs et/ou fièvre** telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans) :

lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Durée de traitement sans avis médical limitée à 5 jours en cas de douleurs et 3 jours en cas de fièvre.

Nom de l'enfant

Poids kg

Ce flacon contient 160 doses/kg

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre



arôme fraise

douleurs et fièvre

Enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans)

suspension buvable

édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol

Flacon de 100 ml SANOFI

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

Composition

Paracétamol.....2,4 g pour 100 ml.

Excipients à effet notoire : maltitol, sorbitol, azorubine (E122), hydroxybenzoate d'éthyle, de méthyle et de propyle (NIPASEPT).

Mode et voie d'administration

Voie orale.

La suspension peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de liquide (eau, lait jus de fruits).

Lire attentivement la notice avant utilisation

Mises en garde spéciales

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Après ouverture du flacon, ne pas conserver au-delà de 6 mois.



Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

suspension buvable

édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol



CIP 3400934615467
EXP. 01.2023
BATCH 8K7161

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

► Indications d'utilisation

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

(Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie").

Il est indiqué en cas de **douleurs et/ou fièvre** telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans) :

lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Durée de traitement sans avis médical limitée à 5 jours en cas de douleurs et 3 jours en cas de fièvre.

► Nom de l'enfant

► Poids kg

Ce flacon contient 160 doses/kg

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 %
sans sucre



arôme
fraise

**douleurs
et
fièvre**

**Enfant de 3 à 26 kg
(environ de la naissance à 9 ans)**

suspension buvable

édulcorée au maltitol liquide
et au sorbitol

Flacon de 100 ml SANOFI

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

► Composition

Paracétamol.....2,4 g pour 100 ml.

Excipients à effet notoire : maltitol, sorbitol, azorubine (E122), hydroxybenzoate d'éthyle, de méthyle et de propyle (NIPASEPT).

► Mode et voie d'administration

Voie orale.

La suspension peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de liquide (eau, lait jus de fruits).

Lire attentivement la notice avant utilisation

► Mises en garde spéciales

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

► Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Après ouverture du flacon, ne pas conserver au-delà de 6 mois.

Il n'y a pas
d'erreur ici !

Doliprane®

PARACÉTAMOL

2,4 % sans sucre

suspension buvable

édulcorée au maltitol liquide
et au sorbitol



CIP 3400934615467
EXP. 01.2023
BATCH 8K7161

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)

Pivalone[®] 1%
Tixocortol pivalate

SUSPENSION
N A S A L E

Flacon de 10 ml.

Composition en substance active :
Tixocortol pivalate ... 1,000 g
Pour 100 g de suspension nasale

Liste des excipients :
Chlorure de N-cétylpyridinium, alcool benzylique, chlorure de sodium, phosphate monosodique dihydraté, soluté officinal d'hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Mode et voie d'administration :
Voie nasale
Lire la notice avant utilisation.

AGITER AVANT L'EMPLOI

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste II : uniquement sur ordonnance

3400932061105

Médicament autorisé
N° 34009 320 611 0 5

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

Pfizer

Titulaire : PFIZER HOLDING FRANCE
Exploitant : PFIZER PFE FRANCE
23-25, Av. du Dr. Lannelongue
75014 PARIS

04 20 23
EXP
4883



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Il n'y a pas
d'erreur ici !

Pivalone[®] 1%
Tixocortol pivalate

S U S P E N S I O N
N A S A L E

Flacon de 10 ml.

Composition en substance active :
Tixocortol pivalate ... 1,000 g
Pour 100 g de suspension nasale

Liste des excipients :
Chlorure de N-cétylpyridinium, alcool benzylique, chlorure de sodium, phosphate monosodique dihydraté, soluté officinal d'hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Mode et voie d'administration :
Voie nasale
Lire la notice avant utilisation.

AGITER AVANT L'EMPLOI



RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste II : uniquement sur ordonnance



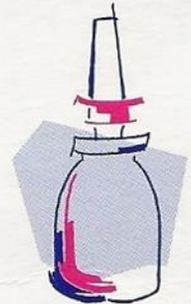
3400932061105

Médicament autorisé
N° 34009 320 611 0 5

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

Pivalone[®] 1%
Tixocortol pivalate

S U S P E N S I O N
N A S A L E



Pfizer

Titulaire : PFIZER HOLDING FRANCE
Exploitant : PFIZER PFE FRANCE
23-25, Av. du Dr. Lannelongue
75014 PARIS

04 20 23
EXP
4883



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)



COMPOSITION EN SUBSTANCE ACTIVE :

Amoxicilline anhydre.....250,00 mg
sous forme d'amoxicilline
trihydratée.....0,2870 g
Pour une cuillère-mesure de 5 ml
de suspension buvable reconstituée.

6,6 g de poudre en flacon (soit 60 ml de
suspension reconstituée correspondant à
12 cuillères-mesure de 5 ml).

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :
Sodium (6,26 mg par cuillère-mesure),
aspartam (8,5 mg par cuillère-mesure).
Voir la notice pour plus d'information.

**INDICATIONS,
CONTRE-INDICATIONS,
POSOLOGIE, PRÉCAUTIONS
D'EMPLOI ET MISES EN GARDE
SPÉCIALES :**

Lire attentivement la notice avant
utilisation.

**TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA
PORTÉE DES ENFANTS.**

**PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE
CONSERVATION :**

À conserver à une température ne
dépassant pas 25°C.

Après reconstitution, la suspension
reconstituée se conserve pendant 14
jours au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Titulaire/Exploitant :
Sandoz
49, avenue Georges Pompidou
92593 Levallois-Perret Cedex

Amoxicilline Sandoz® 250 mg/ 5 ml

Poudre pour suspension
buvable



12 cuillères-mesure

Voie orale

SANDOZ A Novartis
Division

Amoxicilline Sandoz® 250 mg/ 5 ml

Poudre pour suspension
buvable

12 cuillères-mesure

Voie orale

SANDOZ A Novartis
Division

MODE D'ADMINISTRATION :

Reconstitution de la suspension :
Vérifier que le bouchon d'étanchéité est
intact avant utilisation.

Retourner et agiter le flacon pour
détacher la poudre.

Remplir le flacon avec de l'eau non
gazeuse en s'arrêtant juste en-dessous du
niveau indiqué sur l'étiquette du flacon.

Retourner le flacon et bien l'agiter, puis
compléter avec de l'eau jusqu'au niveau
si nécessaire.

Retourner et bien agiter de nouveau.

Bien agiter le flacon avant chaque
utilisation et utiliser la cuillère-mesure
fournie avec le flacon.



DATE D'OUVERTURE :

Ce médicament générique remplace :

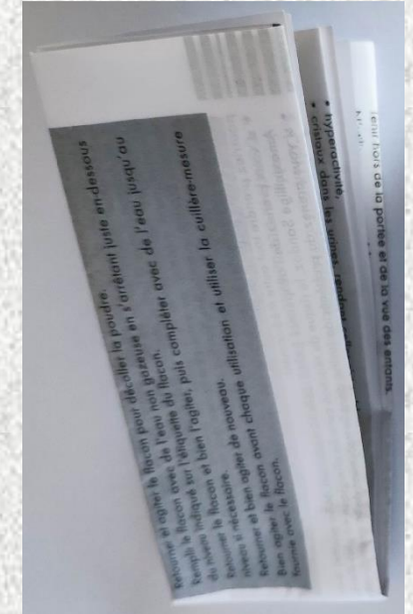
qui vous a été prescrit par votre médecin.

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

Médicament autorisé n°
34009 365 824 3 9



CIP 3400936582439
EXP 09 2023
LOT JF1143





Cliquez sur la vidéo... Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)

[Cliquez ici pour voir la vidéo](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Il n'y a pas d'erreur
dans la vidéo !

Toutes les étapes ont été respectées :

- **Agitez et tapotez** doucement le flacon, afin de libérer la poudre tassée dans le fond.
- Débouchez le flacon.
- **Ajoutez de l'eau jusqu'aux deux tiers** du niveau à atteindre et refermez bien le flacon.
- **Agitez-le** immédiatement en le retournant régulièrement pour obtenir un liquide homogène.
- Ensuite, ouvrez la bouteille avec précaution, et **complétez le contenu avec de l'eau jusqu'au repère**.
- Pour finir, refermez bien le flacon et **agitez-le** de nouveau durant une minute, en le retournant plusieurs fois.

ATTENTION le repère peut se présenter sous différentes formes : trait sur le flacon, flèche sur l'étiquette, ...
En cas de doute, consultez la notice ou demandez conseil à votre pharmacien.



Cliquez sur la vidéo... Qu'en pensez-vous ? 



[Voir la réponse](#)

[Voir l'ordonnance](#)

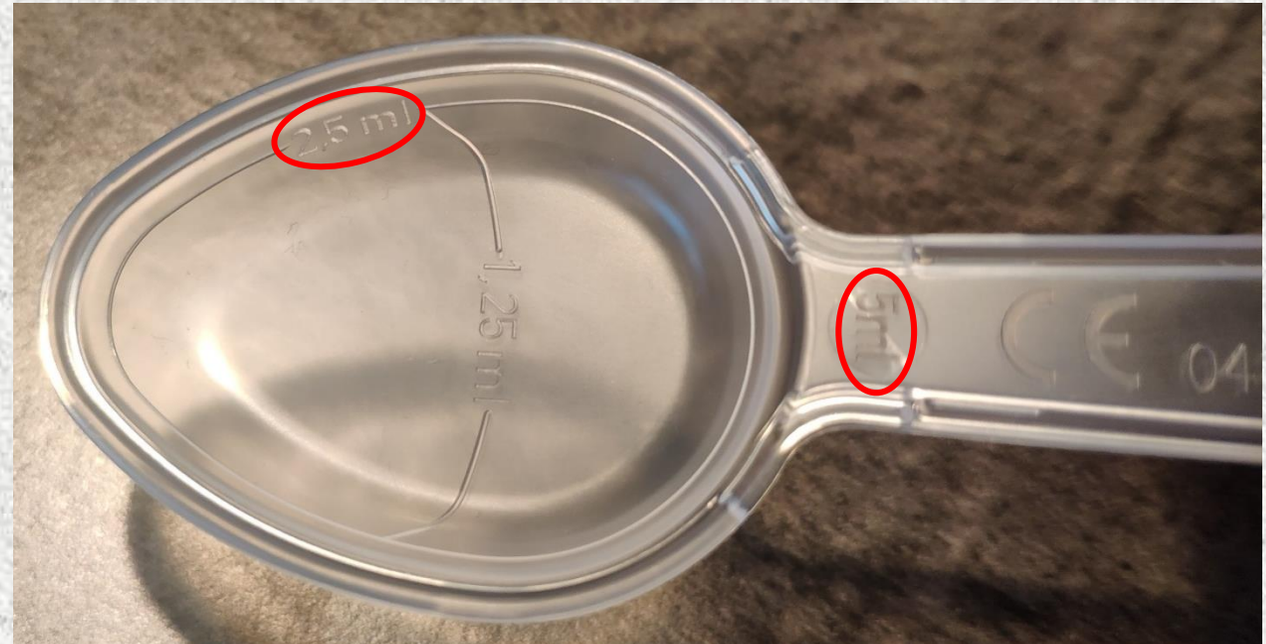


[Cliquez ici pour voir la vidéo](#)

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Attention :

- Pensez à agiter le flacon avant de l'utiliser
- La cuillère-mesure a été remplie jusqu'au trait (qui correspond à 2,5 mL) : risque de sous-dosage

Ici , une cuillère-mesure = 5 mL = cuillère-mesure remplie à ras !!!!!



GROUPE MÉDICAL
Dr Stéphane STRANGE - Dr Bruno MAMOUR
60 rue de Lagny - 60330 Lagny le Sec
Tél : 03 44 44 44 44 - Fax : 03 60 60 60 60

Docteur Bruno MAMOUR

*Diplômé de la Faculté de Médecine d'Amiens
Membre du Département Universitaire de Médecine
Générale d'Amiens*

SPÉCIALISTE EN MÉDECINE GÉNÉRALE

Lagny le Sec, le 11/05/2022

Bébé Elsa-Rose DESCHAMPS

6,3 kg

Consultations sur rendez-vous

Paracétamol 2.4% suspension buvable (DOJIPRANE s/s)
1 dose poids matin midi et soir si besoin

Amoxicilline 250 mg/5 mL suspension buvable (CLAMOXYL)
1 cuillère-mesure matin et soir, 6 jours
Agiter le flacon avant chaque utilisation.

Tixocortol pivalate 1% pulvérisations nasales (PIVALONE)
1 pulvérisation matin midi et soir pendant 5 jours
Après lavages de nez.

PRIORIX Pdr et sol inj fl + ser +2aig





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



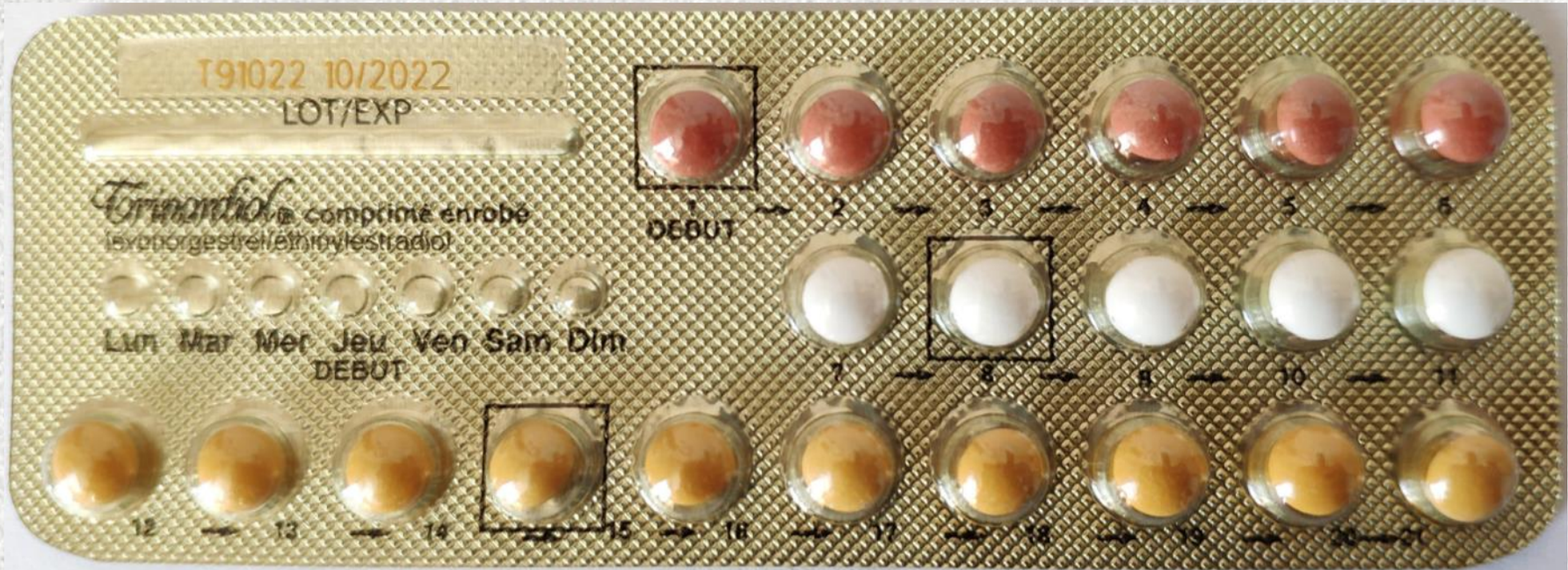
Attention : les médicaments du sac à main sont **accessibles aux enfants**.

Vigilance sur le Doliprane Liquiz® dont les enfants raffolent du goût.



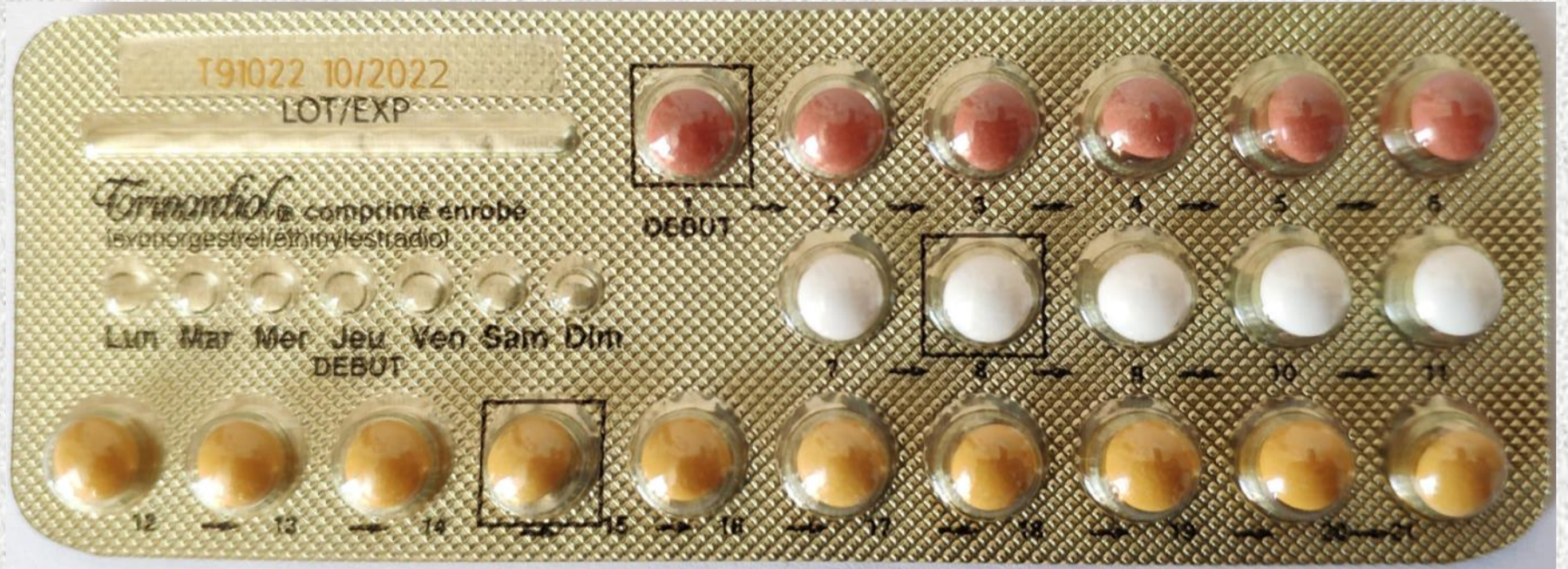


Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)





Attention : monodose déjà entamée, il faut la jeter même si la totalité n'a pas été utilisée.



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)



Attention : identification des médicaments impossible !

Il manque la date de péremption, le numéro de lot et la notice.







Attention : milieu humide, armoire à pharmacie **non sécurisée** et **accessible** aux enfants.



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



Doliprane[®]
PARACÉTAMOL

2,4% sans sucre
suspension buvable
édulcorée au maltitol liquide
et au sorbitol

CIP 3400934615467
EXP. 01.2023
BATCH BK7161

Indications d'utilisation
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie"). Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans) :
lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.
Durée de traitement sans avis médical limitée à 5 jours en cas de douleurs et 3 jours en cas de fièvre.

Nom de l'enfant
Poids kg

Ce flacon contient 160 doses/kg

Doliprane[®]
PARACÉTAMOL

2,4% sans sucre

Indications d'utilisation
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie"). Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans) :
lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.
Durée de traitement sans avis médical limitée à 5 jours en cas de douleurs et 3 jours en cas de fièvre.

Nom de l'enfant
Poids kg

Ce flacon contient 160 doses/kg

Doliprane[®]
PARACÉTAMOL

2,4% sans sucre

Indications d'utilisation
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie"). Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 26 kg (environ de la naissance à 9 ans) :
lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.
Durée de traitement sans avis médical limitée à 5 jours en cas de douleurs et 3 jours en cas de fièvre.

Nom de l'enfant
Poids kg

Ce flacon contient 160 doses/kg

[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Attention : système doseur du Efferalgan® et non du Doliprane® Les **dispositifs d'administration** ne sont **pas interchangeables** ! Concentration différente de paracétamol (Doliprane® à 2,4% ≠ Efferalgan® à 3%)



Attention : si le flacon est ouvert, précisez la **date d'ouverture** !





Qu'en pensez-vous ?



Voir la réponse



Paracétamol 3 g pour 100 ml de solution buvable.
 Excipients à effet connu : saccharose (sucre : 0,67 g de saccharose par graduation de 4 kg figurant sur le système doseur) et propylène glycol (E1520) (146 mg de propylène glycol pour 100 ml de solution buvable, équivalent à 3,9 mg/kg/jour).

Voie orale. La solution peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruit).

Pour ouvrir le flacon, il faut tourner le bouchon sécurité-enfant en appuyant.

L'usage du système doseur est strictement réservé à l'administration de EFFERALGANMED PÉDIATRIQUE 30 mg/ml, solution buvable.

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant.

Il faut le **peser** afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le système doseur est gradué en kg. Remplir le système doseur en fonction du poids de l'enfant et ajuster le liquide à la graduation.

Flacon de 90 ml de solution buvable avec un système doseur (seringue d'administration orale).

Chaque prise correspond à une dose de paracétamol de 15 mg par kg.

Un flacon de 90 ml permet d'administrer 180 doses de 15 mg/kg.

Titulaire / Exploitant : UPSA SAS
 3, RUE JOSEPH MONIER - 92500 RUEIL-MALMAISON
 Information médicale et pharmacovigilance :
 Tél. : France 0800 50 20 45 (Service & appel gratuits) / Outre-Mer et Etranger
 (+ 33) 3 21 18 22 70

UPSA
EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
 Paracétamol 30 mg/ml

Après chaque utilisation, refermer le flacon de la solution buvable, bien rincer le système doseur avec de l'eau et sécher le système doseur. Puis ranger immédiatement le système doseur dans sa boîte dans un endroit inaccessible aux enfants. Ne jamais séparer le système doseur des autres éléments de conditionnement du médicament (flacon, boîte, notice).

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. Le système doseur doit être éliminé en même temps que le contenant du médicament.

Ne pas utiliser plus de 3 mois après la première ouverture du flacon. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

POSOLOGIE Poids (kg) _____

DURÉE _____

UPSA
EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
 Paracétamol 30 mg/ml

Fièvre et douleurs légères à modérées

Enfant de 4 à 32 kg /



Arôme caramel-vanille

Solution buvable
 Flacon de 90 ml

UPSA
EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
 Paracétamol 30 mg/ml

Ce médicament contient du paracétamol : un antalgique (il calme la douleur) et un antipyrétique (il fait baisser la fièvre). Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 4 à 32 kg (soit environ de 1 mois à 12 ans) : lire attentivement la notice, chapitre "Posologie". Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

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

Médicament non soumis à prescription médicale.





Paracétamol 3 g pour 100 ml de solution buvable.
 Excipients à effet connu : saccharose (sucre : 0,67 g de saccharose par graduation de 4 kg figurant sur le système doseur) et propylène glycol (E1520) (146 mg de propylène glycol pour 100 ml de solution buvable, équivalent à 3,9 mg/kg/jour).

Voie orale. La solution peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de boisson de saccharose (par exemple : eau, lait, jus de fruit).

Pour ouvrir le flacon, il faut tourner le bouchon de sécurité-enfant en appuyant.

L'usage du système doseur est strictement réservé à l'administration de EFFERALGANMED PÉDIATRIQUE ou diluée dans 30 mg/ml, solution buvable.

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant. Il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le système doseur est gradué en kg. Remplir le système doseur en fonction du poids de l'enfant et ajuster le liquide à la graduation.

Chaque prise correspond à une dose de paracétamol de 15 mg par kg.

Un flacon de 90 ml permet d'administrer 180 doses de 15 mg/kg.

Flacon de 90 ml et un système doseur.

Titulaire / Exploitant : UPSA SAS
 3, RUE JOSEPH MONIER - 92500 RUEIL-MALMAISON
 Information médicale et pharmacovigilance :
 Un flacon de 90 ml. Tél. : France 0800 50 20 15 (Service & appel gratuits) / Outre-Mer et étranger

UPSA
EFFERALGANMED® PÉDIATRIQUE
 Paracétamol 30 mg/ml

Après chaque utilisation, refermer le flacon de la solution buvable, bien rincer le système doseur avec de l'eau et sécher le système doseur. Puis ranger immédiatement le système doseur dans sa boîte dans un endroit inaccessible aux enfants. Ne jamais séparer le système doseur des autres éléments de conditionnement du médicament (flacon, boîte, notice).

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. Le système doseur doit être éliminé en même temps que le contenant du médicament.

Ne pas utiliser plus de 3 mois après la première ouverture du flacon. A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

POSOLOGIE Poids (kg)

DURÉE

UPSA
EFFERALGANMED PÉDIATRIQUE
 Paracétamol 30 mg/ml

Fièvre et douleurs légères à modérées

Enfant de 4 à 32 kg !

ment contient du paracétamol : (il calme la douleur) et un (il fait baisser la fièvre). é en cas de douleur et/ou s que maux de tête, états douleurs dentaires, s.

entation est réservée de 4 à 32 kg (soit environ de 2 ans) : lire attentivement chapitre "Posologie". enfants ayant un poids Il existe d'autres ons de paracétamol : conseil à votre médecin pharmacien.

ment contient du mol. D'autres médicaments nent. ociez pas, afin de ne pas la dose quotidienne idée.

Tenir Hors de la vue et de la portée

Attention : le système doseur adapté manque.
 Il est préférable de ne plus utiliser le médicament pour éviter un sous/surdosage.

Attention : si le flacon est ouvert, précisez la date d'ouverture !

PRECEDENT

MENU



Qu'en pensez-vous ?



Voir la réponse



**Cefpodoxime Sandoz®
Enfants et Nourrissons
40 mg/5 mL**
Poudre pour suspension buvable
Cefpodoxime proxétil

COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES :
Cefpodoxime 40 mg
Sous forme de cefpodoxime proxétil.
Pour 5 mL de suspension reconstituée.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE : saccharose, aspartam (source de phénylalanine) [E 951], sodium.
Voir la notice pour plus d'informations.

INDICATIONS, CONTRE-INDICATIONS, POSOLOGIE, PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :
Lire la notice avant utilisation.

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :
À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après reconstitution : la suspension se conserve au maximum 14 jours au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Titulaire/Exploitant :
Sandoz
49, avenue Georges Pompidou
92593 Levallois-Perret Cedex

**Cefpodoxime Sandoz®
Enfants et Nourrissons
40 mg/5 mL**
Poudre pour suspension buvable
Cefpodoxime proxétil

Flacon de 100 mL avec seringue pour administration orale graduée
200 Doses-kg

Voie orale

SANDOZ A Novartis Division

**Cefpodoxime Sandoz®
Enfants et Nourrissons
40 mg/5 mL**
Poudre pour suspension buvable
Cefpodoxime proxétil

| | | |
|-------|------|------|
| Matin | Midi | Soir |
|-------|------|------|

Ce médicament générique remplace :
[]
qui vous a été prescrit par votre médecin.

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

NIVEAU 1 Soyez prudent
Ne pas conduire sans avoir lu la notice

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
À lire attentivement avant ouverture du flacon.

- Dévisser le bouchon du flacon en appuyant.
- Retirer la capsule déshydratante, située à l'intérieur du bouchon, puis la jeter.
- Ajouter de l'eau jusqu'à mi-hauteur par rapport au trait de jauge. Agiter vigoureusement.
- Compléter avec de l'eau jusqu'au trait et agiter de nouveau vigoureusement jusqu'à complète homogénéisation.
- Refermer soigneusement après usage. Agiter la suspension avant chaque utilisation. Utiliser la seringue graduée pour l'administration chez l'enfant.

Attention, celle-ci ne doit pas être réutilisée pour un autre médicament, la graduation de la seringue pour administration orale étant spécifique à ce produit.

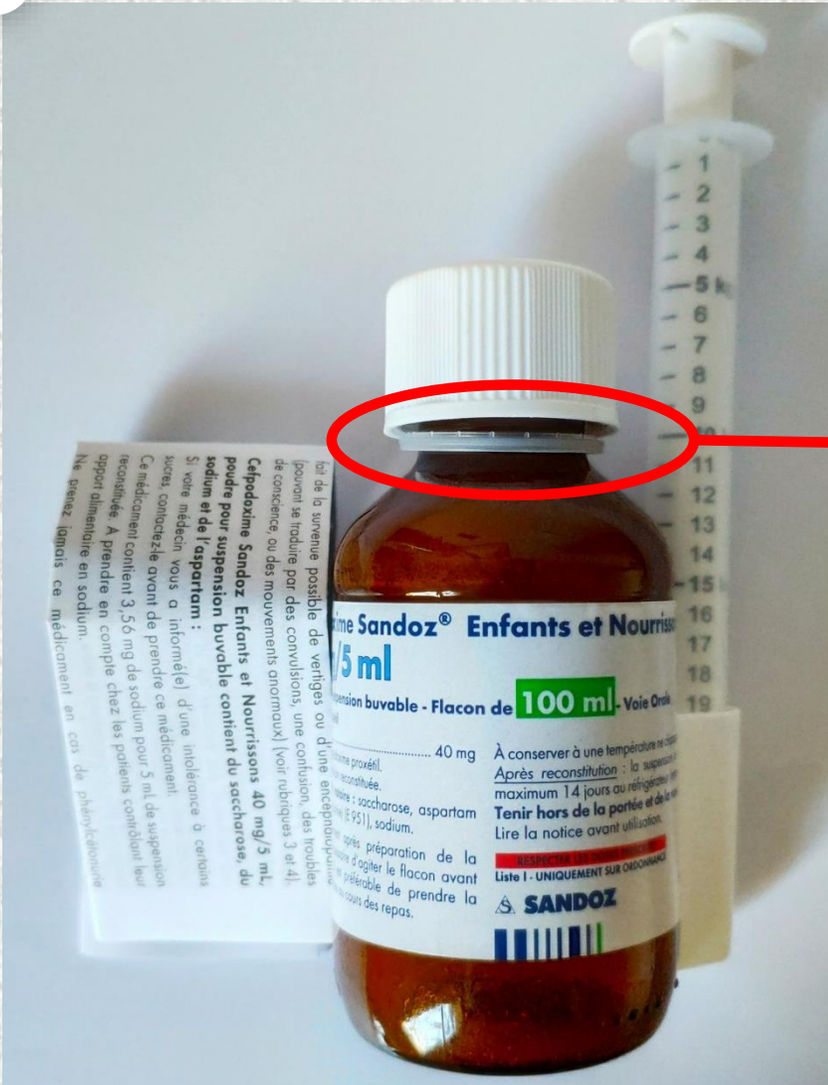
Médicament autorisé n°
34009 387 499 8 4

PC 03400938749984

Lot
EXP

SN 91004350806374
JH8418
10 2023





Attention : antibiotique déjà entamé, ne doit pas être réutilisé !
Le rapporter à la pharmacie pour éviter le risque de mauvais usage et pour préserver l'écologie microbienne.

A noter également, **après reconstitution** cet antibiotique doit être conservé au **réfrigérateur** (entre 2°C et 8°C)

Cefpodoxime Sandoz®
Enfants et Nourrissons
40 mg/5 mL
 Poudre pour suspension buvable
 Cefpodoxime proxétil

COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES :
 Cefpodoxime 40 mg
 Sous forme de cefpodoxime proxétil.
 Pour 5 mL de suspension reconstituée.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :
 aspartame (source de phénylalanine), sodium.
 Voir la notice pour plus d'informations.

INDICATIONS, CONTRE-INDICATIONS, POSOLOGIE, PRÉCAUTIONS D'USAGE ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :
 Lire la notice avant utilisation.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES :
CONSERVATION :
 À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
 Après reconstitution : la suspension doit être conservée au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Titulaire/Exploitant :
Sandoz
 49, avenue Georges Pompidou
 92593 Levallois-Perret Cedex



MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
 À lire attentivement avant ouverture du flacon.

Médicament autorisé n°
 34009 387 499 8 4

PC 03400938749984

SN 91004350806374
 JH8418
 Lot
 EXP 10 2023



PRECEDENT

MENU





AdvilMed™ enfants et nourrissons
IBUPROFÈNE

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES
Ce médicament contient de l'ibuprofène. Il est indiqué, chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (soit environ 30 kg), dans le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que :
 • maux de tête • états grippaux
 • douleurs dentaires • courbatures

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION
Voie orale.
Lire la notice avant utilisation.
Bien agiter le flacon avant l'emploi
Faire boire de l'eau après absorption de la suspension.

POSOLOGIE
La posologie usuelle est de 20 à 30 mg/kg/jour en 3 ou 4 prises sans dépasser 30 mg/kg/jour.
Une graduation de 1 kg correspond à 0,375 ml de suspension buvable soit 7,5 mg d'ibuprofène.

.... POIDS DE L'ENFANT (KG)
.... FOIS PAR JOUR

Pour chaque prise :
 - jusqu'à 25 kg : remplir la seringue jusqu'à la graduation indiquant le poids de l'enfant.
 - entre 25 kg et 30 kg : remplir une première fois la seringue jusqu'à la graduation 25 kg, puis une deuxième fois jusqu'à atteindre un total égal au poids de l'enfant.
 EX : pour un enfant de 30 kg : remplir une première fois la seringue jusqu'à la graduation 25 kg, puis compléter jusqu'à la graduation 5 kg.
 - au-delà de 30 kg : il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

AdvilMed™ enfants et nourrissons
IBUPROFÈNE

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU
Suspension buvable, flacon de 200 ml soit 533 doses - kg

COMPOSITION
ibuprofène 20 mg pour 1ml de suspension buvable
Excipients à effet notoire : Saccharose (0,5 g/ml), sorbitol, glycérol, rouge cochenille A.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
Ce médicament est à conserver à une température inférieure à 25°C.
Après ouverture du flacon, ne pas conserver le flacon plus de 6 mois.
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

TITULAIRE - EXPLOITANT
Pfizer Santé Familiale
23-25, Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris

Pfizer

Médicament non soumis à prescription médicale.
Médicament autorisé n° : 34009 336 406 2 0

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

DOULEURS ET FIÈVRE
UNE GRADUATION DE 1kg = 7,5 mg D'IBUPROFÈNE

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

Soyez prudent
Ne pas conduire sans avoir lu la notice

NEVEAU 1

3400933640620

3400933640620
Lot: 998
Exp.: 04 2019

Qu'en pensez-vous?



Voir la réponse





AdvilMed™
enfants et
nourrissons
IBUPROFÈNE

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES
Ce médicament contient de l'ibuprofène.
Il est indiqué, chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (soit environ 30 kg), dans le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que :

- maux de tête
- états grippaux
- douleurs dentaires
- courbatures

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION
Voie orale.
Lire la notice avant utilisation.
Bien agiter le flacon avant l'emploi
Faire boire de l'eau après absorption de la suspension.

POSOLOGIE
La posologie usuelle est de 20 à 30 mg/kg/jour en 3 ou 4 prises sans dépasser 30 mg/kg/jour.
Une graduation de 1 kg correspond à 0,375 ml de suspension buvable soit 7,5 mg d'ibuprofène.

.... POIDS DE L'ENFANT (KG)
.... FOIS PAR JOUR

Pour chaque prise :

- jusqu'à 25 kg : remplir la seringue jusqu'à la graduation indiquant le poids de l'enfant.
- entre 25 kg et 30 kg : remplir une première fois la seringue jusqu'à la graduation 25 kg, puis une deuxième fois jusqu'à atteindre un total égal au poids de l'enfant.
- Ex. pour un enfant de 30 kg : remplir une première fois la seringue jusqu'à la graduation 25 kg, puis compléter jusqu'à la graduation 5 kg.
- au-delà de 30 kg : il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

AdvilMed™
enfants et
nourrissons
IBUPROFÈNE



20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

DOULEURS ET FIÈVRE
UNE GRADUATION DE 1kg =
7,5 mg D'IBUPROFÈNE

AdvilMed™
enfants et
nourrissons
IBUPROFÈNE

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU
Suspension buvable, flacon de 200 ml soit 533 doses - kg

COMPOSITION
ibuprofène 20 mg pour 1ml de suspension buvable
Excipients à effet notoire : Saccharose (0,5 g/ml), sorbitol, glycérol, rouge cochenille A.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
Ce médicament est à conserver à une température...
Après ouverture du flacon, ne pas conserver le flacon plus de 6 mois.

TITULAIRE - EXPLOITANT
Pfizer Santé Familiale
23-25, Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris

Pfizer
Médicament non soumis à prescription médicale.
Médicament autorisé n° : 34009 336 406 2 0

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON



3400933640620



3400933640620
Lot: 998

Exp.: 04 2019

Pfizer Santé Familiale
23-25, Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris

Pfizer
Médicament non soumis à prescription médicale.
Médicament autorisé n° : 34009 336 406 2 0

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON



Attention : si le flacon est ouvert, précisez la date d'ouverture !

3400933640620
Lot: 998
Exp.: 04 2019

Attention : médicament périmé ! Il faut le rapporter à la pharmacie afin qu'il puisse être éliminé sans danger pour l'environnement et la santé publique

PRECEDENT

MENU





NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE
SANS SUCRE



COMPOSITION EN SUBSTANCE ACTIVE
Ibuprofène 20 mg
Pour 1 ml de suspension buvable

INDICATIONS
Ce médicament contient de l'ibuprofène. Il est indiqué, chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (soit environ 30 kg) dans :
- Le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.
Nourrisson âgé de 3 mois à 2 ans pesant plus de 5 kg : si les symptômes s'aggravent ou persistent plus de 24h, consultez un médecin.
Enfant âgé de 2 à 12 ans : si les symptômes s'aggravent ou persistent plus de 3 jours, consultez un médecin.
- L'arthrite chronique juvénile.
Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les nourrissons de moins de 3 mois ou pesant moins de 5 kg.
Précaution : ne pas dépasser la dose indiquée

POSOLOGIE (voir notice)
Aspirer la dose en tirant sur le piston de la seringue jusqu'à la graduation correspondante au poids de l'enfant (.....kg) fois par jour en se référant à la notice.

CE MÉDICAMENT + GROSSESSE = INTERDIT
Ne pas utiliser chez la femme enceinte

NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE
SANS SUCRE
SUSPENSION BUVABLE ÉDULCORÉE AU MALTITOL LIQUIDE ET À LA SACCHARINE SODIQUE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION
Voie orale



- 1) Bien agiter le flacon avant l'emploi.
- 2) Ouvrir le flacon en tournant le bouchon sécurité-enfant en appuyant.
- 3) Introduire à fond la seringue dans l'embout de prélèvement.
- 4) Pour remplir la seringue, tenir le flacon « tête en bas ».

Bien maintenir la seringue en place. Tirer doucement et régulièrement le piston jusqu'à la graduation nécessaire.

- 5) Remettre le flacon « tête en haut » et retirer la seringue.
- 6) Introduire la seringue dans la bouche de l'enfant sans l'enfoncer et administrer la suspension en appuyant doucement sur le piston.

Lire la notice avant utilisation.
Après chaque utilisation, démonter la seringue pour administration orale, la rincer et la sécher.
L'usage de la seringue pour administration orale est strictement réservé à l'administration de cette suspension pédiatrique d'ibuprofène.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE
Glycérol, maltitol, sodium.

MISES EN GARDE SPÉCIALES
Tenir hors de portée et de la vue des enfants.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
Après première ouverture du flacon, la suspension se conserve 6 mois maximum.
Médicament non soumis à prescription médicale.

HEALTH • HYGIENE • HOME
TITULAIRE - EXPLOITANT
Reckitt Benckiser Healthcare France
38 rue Victor Basch, CS 11018, 91305 Mussy cedex
Médicament autorisé N° : 3400937918411

Le marquage CE ne concerne que la seringue. **CE**
0543
REF : 0305640

NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE
SANS SUCRE



FIÈVRE ET DOULEURS



Soyez prudent
Ne pas conduire sans avoir lu la notice

Flacon, avec bouchon sécurité-enfant, de 150ml de suspension buvable soit 300 doses/kg
0,5ml = 10 mg d'ibuprofène = 1 graduation de 1 kg

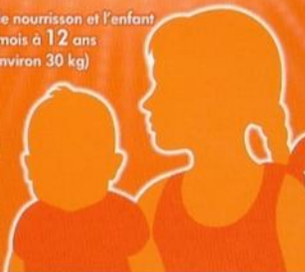
NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE
SUSPENSION BUVABLE 150ML



FIÈVRE ET DOULEURS

Chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (soit environ 30 kg)



SANS SUCRE
150ml e

Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)

Lot: 806663
UT.AV.: 03/2023

3400937918411







NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE

SANS SUCRE
SUSPENSION BUVALE ÉDULCORÉE AU MALTITOL LIQUIDE ET À LA SACCHARINE SODIQUE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION
Voie orale

- 1) Bien agiter le flacon avant l'emploi.
- 2) Ouvrir le flacon en tournant le bouchon sécurité-enfant en appuyant.
- 3) Introduire à fond la seringue dans l'embout de prélèvement.
- 4) Pour remplir la seringue, tenir le flacon « tête en bas ».
- 5) Bien maintenir la seringue en place. Tirer doucement et régulièrement le piston jusqu'à la graduation nécessaire.
- 6) Remettre le flacon « tête en haut » et retirer la seringue.
- 7) Introduire la seringue dans la bouche de l'enfant sans l'enfoncer et administrer la suspension en appuyant doucement sur le piston.

Lire la notice avant utilisation.
Après chaque utilisation, démonter la seringue pour administration orale, la rincer et la sécher.
L'usage de la seringue pour administration orale est strictement réservé à l'administration de cette suspension pédiatrique d'ibuprofène.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE
Glycérol, maltitol, sodium

MISES EN GARDE SPÉCIALES
Tenir hors de portée et de la vue des enfants

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
Après première ouverture du flacon, la suspension se conserve 6 mois maximum.

Medicament non soumis à prescription médicale.

HEALTH • HYGIENE • HOME
TITULAIRE - EXPLOITANT :
Reckitt Benckiser Healthcare France
38 rue Victor Basch, CS 11018 91305 Massy cedex
Médicament autorisé N° : 3400937918411

Le marquage CE ne concerne que la seringue. CE 0543 REF : 0305640

Soyez prudent
Ne pas conduire sans avoir lu la notice

NIVEAU 1
Flacon, avec bouchon sécurité-enfant, de 150ml de suspension buvable soit 300 doses/kg
0,5ml = 10 mg d'ibuprofène = 1 graduation de 1 kg

NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE

SANS SUCRE
SUSPENSION BUVALE 150ML

NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE

SANS SUCRE
SUSPENSION BUVALE 150ML

NUROFENPRO
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS

ORANGE

SANS SUCRE
SUSPENSION BUVALE 150ML

Fièvre et Douleurs

AdvilMed
enfants et nourrissons
20 mg
DOULEURS ET FIÈVRE
UNE GRADUATION DE 10g = 1 CUCHE ET 10 GRADUATIONS

Soyez prudent
Ne pas conduire sans avoir lu la notice

Le bouchon sécurité-enfant, de 150ml de suspension buvable soit 300 doses/kg
0 mg d'ibuprofène = 1 graduation de 1 kg

SANS SUCRE
150ml e

3400937918411

Lot: 806663
UT.AV.: 03/2023

Et... si on le comparait à l'AdvilMed ?

Attention : si le flacon est ouvert, précisez la date d'ouverture !

PRECEDENT

MENU



AdvilMedTM enfants et nourrissons
IBUPROFÈNE

AdvilMedTM enfants et nourrissons
IBUPROFÈNE

AdvilMedTM enfants et nourrissons
IBUPROFÈNE

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

DOULEURS ET FIÈVRE
UNE GRADUATION DE 1kg =
7,5 mg D'IBUPROFÈNE

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU
Suspension buvable, flacon de 200 ml soit 533 doses - kg

COMPOSITION
ibuprofène 20 mg pour 1ml de suspension buvable
Excipients à effet notoire : Saccharose (0,5 g/ml), sorbitol, glycérol, rouge cochenille A.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
Ce médicament est à conserver à une température inférieure à 25°C.
Après ouverture du flacon, ne pas conserver le flacon plus de 6 mois.
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

TITULAIRE - EXPLOITANT
Pfizer Santé Familiale
23-25, Avenue du Docteur Lannelongue 75014 Paris

Pfizer

Médicament non soumis à prescription médicale.
Médicament autorisé n° : 34009 336 406 2 0

3400933640620

3400933640620
Lot: 998
Exp.: 04 2019



[Voir la réponse](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)



AdvilMedTM
enfants et
nourrissons
IBUPROFÈNE

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON

DOULEURS ET FIÈVRE

UNE GRADUATION DE 1kg =
7.5 mg D'IBUPROFÈNE

NUROFENPRO[®]
Ibuprofène 20 mg/ml
ENFANTS ET NOURRISSONS
ORANGE
SANS SUCRE

FIÈVRE ET
DOULEURS

Soyez prudent
Ne pas conduire
sans avoir lu la notice

Flacon, avec bouchon sécurité-enfant, de 150ml de
suspension buvable soit 300 doses/kg
0,5ml = 10 mg d'ibuprofène = 1 graduation de 1 kg

AdvilMedTM
enfants et
nourrissons
IBUPROFÈNE

20 mg/ml
SUSPENSION
BUVABLE EN FLACON



Attention : les pipettes ne prélèvent pas la même quantité de médicament et ne sont pas interchangeables (nombre de prises maximal différent : 4 fois/jour pour l'AdvilMed® et 3 fois/jour pour le NurofenPro®).

Rappel : Eviter les anti-inflammatoires dans certains cas (varicelle, grippe, gastro-entérite, ...) et privilégier le paracétamol.



Hélicidine

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide

SANS SUCRE

ADULTES
ENFANTS
+ 2 ANS

SIROP A 10%
250 ml

Hélicidine

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Précautions particulières de conservation :

- **Avant ouverture :** pas de précaution particulière de conservation.
- **Après la première ouverture du flacon :** le médicament doit être conservé au maximum 6 mois à une température ne dépassant pas 25°C.

Composition en substance active :
Hélicidine® 10 ml pour 100 ml de sirop

Excipients à effet notoire :
Parahydroxybenzoate de méthyle, maltitol liquide.

Médicament autorisé : n°3400922385624

Titulaire/Exploitant :
Therabel Lucien Pharma
19 rue Alphonse de Neuville
75017 PARIS France

Fabricant :
ZETA FARMACEUTICI S.p.A
Via Galvani 10
36066 Sandrigo (VI), Italie

Hélicidine

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Mise en garde spéciale :

Le traitement devra être réévalué en cas de persistance ou d'aggravation des symptômes de la pathologie.

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide. L'utilisation du maltitol liquide est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose.

Médicament non soumis à prescription médicale

TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS

3400922385624

Hélicidine

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 2 ans.

Ce médicament est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation.

Mode et voie d'administration :
VOIE ORALE

Lire attentivement la notice avant utilisation

Posologie usuelle :

Enfant de 12 à 15 kg (environ 30 mois à 4 ans) :
2 cuillères à café, 3 fois par jour.

Enfant de 15 à 25 kg (environ 4 à 8 ans) :
1 cuillère à soupe, 3 fois par jour.

Enfant de 25 à 50 kg (environ 8 à 15 ans) :
3 à 5 cuillères à soupe par jour.

Adulte :
2 cuillères à soupe, 3 fois par jour.

cidine

charine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

ulte et à l'enfant de plus

ant est préconisé pour

ux sèches et les toux

d'administration :

ment la notice avant

usuelle :

2 à 15 kg (environ 4 ans) :
afé, 3 fois par jour.

5 à 25 kg (8 ans) :
upe, 3 fois par jour.

5 à 50 kg (15 ans) :
à soupe par jour.

oupe, 3 fois par jour.

Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



Hélicidine

Siroop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

CIP: 3400922385624
LOT N°: 023902Z
EXP: 01/2024





Attention : utilisation d'une **cuillère du commerce**.
Elle ne garantissent pas toutes une mesure de 5 mL.
Il est préférable d'**utiliser une seringue** de 5 mL.

[PRECEDENT](#)

Hélicidine
Sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Précautions particulières de conservation :

- **Avant ouverture** : pas de précaution particulière de conservation.
- **Après la première ouverture du flacon** : le médicament doit être conservé au maximum 6 mois à une température ne dépassant pas 25°C.

Composition en substance active :
Hélicidine® 10 ml pour 100 ml de sirop

Excipients à effet notoire :
Parahydroxybenzoate de méthyle, maltitol liquide.

Médicament autorisé : n°3400922385624

Titulaire/Exploitant :
Therabel Lucien Pharma
19 rue Alphonse de Neuville
75017 PARIS France

Fabricant :
ZETA FARMACEUTICI S.p.A
Via Galvani 10
36066 Sandrigo (VI), Italie

Hélicidine
Sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Mise en garde spéciale :
Le traitement devra être réévalué en cas de persistance ou d'aggravation des symptômes de la pathologie.

Sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide. L'utilisation du maltitol liquide est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose.

Médicament non soumis à prescription médicale

TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS

3400922385624

Hélicidine
Sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 2 ans.
Ce médicament est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation.

Mode et voie d'administration :
VOIE ORALE

Lire attentivement la notice avant utilisation

Posologie usuelle :

- Enfant de 12 à 15 kg (environ 30 mois à 4 ans) :**
2 cuillères à café, 3 fois par jour.
- Enfant de 15 à 25 kg (environ 4 à 8 ans) :**
1 cuillère à soupe, 3 fois par jour.
- Enfant de 25 à 50 kg (environ 8 à 15 ans) :**
3 à 5 cuillères à soupe par jour.
- Adulte :**
2 cuillères à soupe, 3 fois par jour.

Hélicidine
Sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide
SANS SUCRE

ulte et à l'enfant de plus de 2 ans.
Ce médicament est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation.

Mode et voie d'administration :
VOIE ORALE

Lire attentivement la notice avant utilisation

Posologie usuelle :

- Enfant de 12 à 15 kg (environ 30 mois à 4 ans) :**
2 cuillères à café, 3 fois par jour.
- Enfant de 15 à 25 kg (environ 4 à 8 ans) :**
1 cuillère à soupe, 3 fois par jour.
- Enfant de 25 à 50 kg (environ 8 à 15 ans) :**
3 à 5 cuillères à soupe par jour.
- Adulte :**
2 cuillères à soupe, 3 fois par jour.

CIP: 3400922385624
LOT N°: 023902Z
EXP: 01/2024

Attention : si le flacon est ouvert, précisez la **date d'ouverture** !

[MENU](#)

Rappel : « une cuillère à café » = 5 mL





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Il n'y a pas d'erreur ni de danger ici !
Et... si on le comparait au Efferalgan ?



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)



Paracétamol 3 g pour 100 ml de solution buvable.

Excipients à effet connu : saccharose (sucre : 0,67 g de saccharose par graduation de 4 kg figurant sur le système doseur) et propylène glycol (E1520) (146 mg de propylène glycol pour 100 ml de solution buvable, équivalent à 3,9 mg/kg/jour).

Voie orale. La solution peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruit).

Pour ouvrir le flacon, il faut tourner le bouchon sécurité-enfant en appuyant.

L'usage du système doseur est strictement réservé à l'administration de EFFERALGANMED PÉDIATRIQUE 30 mg/ml, solution buvable.

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant.

Il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le système doseur est gradué en kg. Remplir le système doseur en fonction du poids de l'enfant et ajuster le liquide à la graduation.

Flacon de 90 ml de solution buvable avec un système doseur (seringue d'administration orale).

Chaque prise correspond à une dose de paracétamol de 15 mg par kg.

Un flacon de 90 ml permet d'administrer 180 doses de 15 mg/kg.

Titulaire / Exploitant : UPSA SAS

3, RUE JOSEPH MONIER - 92500 RUEIL-MALMAISON

Information médicale et pharmacovigilance :

Tél. : France 0800 50 20 45 (Service & appel

gratuits) / Outre-Mer et Etranger

(+33) 3 21 18 22 70

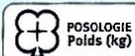
UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Après chaque utilisation, refermer le flacon de la solution buvable, bien rincer le système doseur avec de l'eau et sécher le système doseur. Puis ranger immédiatement le système doseur dans sa boîte dans un endroit inaccessible aux enfants. Ne jamais séparer le système doseur des autres éléments de conditionnement du médicament (flacon, boîte, notice).

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. Le système doseur doit être éliminé en même temps que le contenant du médicament.

Ne pas utiliser plus de 3 mois après la première ouverture du flacon. À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.



POSOLOGIE
Poids (kg)

DURÉE

UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Fièvre et douleurs
légères à modérées

Enfant de
4 à 32 kg /



Arôme
caramel-vanille

Solution buvable
Flacon de 90 ml

UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Ce médicament contient du paracétamol : un antalgique (il calme la douleur) et un antipyrétique (il fait baisser la fièvre). Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 4 à 32 kg (soit environ de 1 mois à 12 ans) : lire attentivement la notice, chapitre "Posologie". Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

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

Médicament non soumis à prescription médicale.

Doliprane[®]
PARACÉTAMOL

150 mg

8 à 12 kg

douleurs et fièvre

10 suppositoires

SANOFI



* 3400934809408 *

Mode et voie d'administration.

Voie rectale.

Lire la notice avant utilisation.

Précautions particulières de conservation.

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Indications d'utilisation.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie"). Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée au nourrisson de 8 à 12 kg (soit environ de 6 à 24 mois) : lire attentivement la notice, rubrique «Posologie».

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.



CONSIGNE POUVANT VARIER LOCALLEMENT - WWW.CONSIGNEDETRI.FR
VALABLE UNIQUEMENT POUR LA FRANCE

Composition. Paracétamol.....150 mg, pour un suppositoire. Voir la notice pour plus d'informations.

Mises en garde spéciales. Lire attentivement la notice avant utilisation.

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Médicament non soumis à prescription médicale.

Médicament autorisé n° 34009 3480940 8

sanoﬁ-aventis France

82 avenue Raspail

94250 Gentilly - France

[Voir la réponse](#)



Paracétamol 3 g pour 100 ml de solution buvable.

Excipients à effet connu : saccharose (sucre : 0,67 g de saccharose par graduation de 4 kg figurant sur le système doseur) et propylène glycol (E1520) (146 mg de propylène glycol pour 100 ml de solution buvable, équivalent à 3,9 mg/kg/jour).

Voie orale. La solution peut être bue pure ou diluée dans une petite quantité de boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruit).

Pour ouvrir le flacon, il faut tourner le bouchon sécurité-enfant en appuyant.

L'usage du système doseur est strictement réservé à l'administration de EFFERALGANMED PÉDIATRIQUE 30 mg/ml, solution buvable.

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant.

Il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le système doseur est gradué en kg. Remplir le système doseur en fonction du poids de l'enfant et ajuster le liquide à la graduation.

Flacon de 90 ml de solution buvable avec un système doseur (seringue d'administration orale).

Chaque prise correspond à une dose de paracétamol de 15 mg par kg.

Un flacon de 90 ml permet d'administrer 180 doses de 15 mg/kg.

Titulaire / Exploitant : UPSA SAS

3, RUE JOSEPH MONIER - 92500 RUEIL-MALMAISON

Information médicale et pharmacovigilance :

Tél. : France 0800 50 20 45 (Service & appel gratuits) / Outre-Mer et Etranger

(+33) 3 21 18 22 70

UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Après chaque utilisation, refermer le flacon de la solution buvable, bien rincer le système doseur avec de l'eau et sécher le système doseur. Puis ranger immédiatement le système doseur dans sa boîte dans un endroit inaccessible aux enfants. Ne jamais séparer le système doseur des autres éléments de conditionnement du médicament (flacon, boîte, notice).

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. Le système doseur doit être éliminé en même temps que le contenant du médicament.

Ne pas utiliser plus de 3 mois après la première ouverture du flacon. À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

POSOLOGIE
Poids (kg)

DURÉE _____

UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Fièvre et douleurs
légères à modérées

Enfant de
4 à 32 kg /



Arôme
caramel-vanille

Solution buvable
Flacon de 90 ml

UPSA

EFFERALGANMED[®]
PÉDIATRIQUE
Paracétamol 30 mg/ml

Ce médicament contient du paracétamol : un antalgique (il calme la douleur) et un antipyrétique (il fait baisser la fièvre). Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 4 à 32 kg (soit environ de 1 mois à 12 ans) : lire attentivement la notice, chapitre "Posologie". Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

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

Médicament non soumis à prescription médicale.

Doliprane[®]
PARACÉTAMOL
150 mg
8 à 12 kg
douleurs et fièvre

10 suppositoires
SANOFI

Mode et voie d'administration.
Voie rectale.
Lire la notice avant utilisation.

Précautions particulières de conservation.
À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Indications d'utilisation.
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (Lire attentivement la notice, rubrique "Posologie"). Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée au nourrisson de 8 à 12 kg (soit environ de 6 à 12 mois) : lire attentivement la notice, rubrique «Posologie».

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Composition. Paracétamol 150 mg pour un suppositoire. Voir la notice pour plus d'informations.

Mises en garde spéciales. Lire attentivement la notice avant utilisation.

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.
Médicament non soumis à prescription médicale.
Médicament autorisé n° 34009 34809408

sanofi-aventis France
82 avenue Raspail
94250 Gentilly - France

Attention : médicaments aux noms commerciaux différents, mais qui contiennent la même molécule, le paracétamol ! risque de surdosage en cas d'administration de ces deux médicaments ensemble.

PRECEDENT

MENU







Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)



Attention : médicaments de la table à langer **accessibles** au bébé.





Qu'en pensez-vous ?



[Voir la réponse](#)





Attention : pipettes très ressemblantes et rangées au même endroit...
Attention à ne pas les **mélanger** !





Qu'en pensez-vous ? 



[Voir la réponse](#)



[PRECEDENT](#)

[MENU](#)





Danger : médicament, rangé dans le tiroir de la table de chevet, **accessible aux enfants**.

Marge thérapeutique étroite du **Colchimax[®]** : surdosage et **toxicité fréquents**.