

UN ARTICLE

Un médicament

Rechercher un article

[SANTÉ](#) [MÉDICAMENTS](#) [GROSSESSE](#) [BÉBÉ](#) [BEAUTÉ](#) [FORME](#) [NUTRITION](#) [RECETTES](#) [FAMILLE](#) [ANIMAUX](#) [PSYCHO](#) [SEXO](#) [VIDÉOS](#) [TESTS](#)[← ACCUEIL](#)[FORUMS](#)
[MÉDICAMENTS](#)

PARACETAMOL ACCORD 500 mg, comprimé sécable, boîte de 16

Paracétamol

Mis à jour le 07/11/2018



PARTAGER

**Classes thérapeutiques:** [Antalgiques](#)
[Antalgiques non opiacés](#) > [Paracétamol](#)**Prix de vente TTC:** 1,16 €**Taux de remboursement SS:** 65 %

Dans quels cas le médicament PARACETAMOL ACCORD est-il utilisé ?

Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

[Pathologies pour lesquelles ce médicament peut être prescrit](#)

Mode d'administration et posologie du médicament PARACETAMOL ACCORD

Posologie

Voie orale.

Chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans (> 55 kg).

La posologie unitaire usuelle est de 1 à 2 comprimés de 500 mg par prise, jusqu'à 6 comprimés (3000 mg) par jour.

Chez l'enfant jusqu'à 15 ans

De 6 à 9 ans : La posologie est de 1 demi-comprimé par prise, renouvelable 4 à 6 fois par jour.

De 9 à 12 ans : La posologie est de 1 comprimé par prise, renouvelable 3 à 4 fois par jour.

De 12 à 15 ans : La posologie est de 1 comprimé par prise, renouvelable 4 à 6 fois par jour.

Cette présentation est réservée à l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans. La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans.

Toujours respecter un intervalle de 4 h entre les prises.

Pour éviter un surdosage et un risque d'atteintes hépatiques sévères (voir rubriques Mises en garde et précautions d'emploi et Surdosage). :

- vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- respecter les doses maximales recommandées.

Chez l'enfant, les fréquences d'administration les plus faibles doivent être utilisées lorsque l'enfant est dans la limite basse du groupe d'âge correspondant.

En fonction de l'intensité des symptômes (fièvre et douleurs), l'administration est à renouveler si besoin.

Si les symptômes persistent au-delà de 3 jours en cas de fièvre, ou 5 jours en cas de douleur, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, un médecin doit être consulté.

L'administration du paracétamol avec des aliments et boissons n'affectent pas l'efficacité du produit.

Insuffisance rénale

En cas d'insuffisance rénale, la dose doit être réduite et espacée :

Taux de filtration glomérulaire	Dose	
10 - 50 ml/min	500 mg toutes les 6 heures	
< 10 ml/min	500 mg toutes les 8 heures	

Fonction hépatique diminuée

Chez les patients présentant une insuffisance hépatique ou un syndrome de Gilbert, la dose doit être réduite ou l'intervalle entre les prises espacé.

La dose journalière efficace la plus faible possible doit être envisagée, sans excéder 60 mg/kg/jour (sans dépasser 2 g/j) dans les situations suivantes :

- adultes de moins de 50 kg,
- insuffisance hépatocellulaire légère à modérée, syndrome de Gilbert (ictère familial non hémolytique),
- déshydratation,
- malnutrition chronique.

Mode d'administration

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau. Si nécessaire, dissoudre le comprimé dans un grand verre d'eau en agitant vigoureusement avant de boire.

Présentation de ce médicament

16 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium).

Aspect et forme

Comprimé sécable blanc non enrobé portant l'inscription "B-T" sur une face et plein de l'autre face.

Note : Longueur, largeur et épaisseur du comprimé sont de 16.50±0.20 mm, 8.20±0.20 mm et 5.10±0.30 mm respectivement.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

Principe actif

Paracétamol

Comprimé sécable

500 mg *

* par dose unitaire

Principes actifs: Paracétamol**Excipients:** Amidon de maïs , Gélatine , Silice (E551) colloïdale anhydre , Talc (E553b) , Amidon glycolate sodique (Type A) , Magnésium stéarate (E572)

Aucun excipient à effet notoire ? n'est présent dans la composition de ce médicament

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

Le paracétamol n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Contre-indications : quand ne pas utiliser ce médicament ?

- Hypersensibilité paracétamol
- Enfant de moins de 6 ans
- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique Composition.
- Enfant de moins de 6 ans.

Mise en garde et précautions d'emploi

- Insuffisance rénale (Clcr < 50 ml/mn)
- Insuffisance hépatique
- Syndrome de Gilbert
- Hépatite aiguë
- Déficit en G6PD
- Anémie hémolytique
- Consommation excessive d'alcool
- Déshydratation

⊕ Afficher plus

L'utilisation prolongée ou fréquente est déconseillée.

Les patients doivent être informés qu'il ne faut pas prendre d'autres produits contenant du paracétamol.

La prise de doses multiples en une seule administration peut gravement endommager le foie ; le cas échéant, il n'y a pas de perte de conscience. Une assistance médicale doit être immédiatement recherchée. L'utilisation prolongée, en dehors d'une surveillance médicale, peut être dangereuse. Chez un enfant traité par 60 mg/kg/jour de paracétamol, l'association d'un autre antipyrétique n'est justifiée qu'en cas d'inefficacité.

La prudence est conseillée en cas d'administration de paracétamol à des patients présentant une insuffisance rénale sévère ou une insuffisance hépatique sévère (Child-Pugh > 9), une insuffisance hépatique légère à modérée (y compris en cas de syndrome de Gilbert), une hépatite aiguë, en cas de traitement concomitant par des médicaments affectant les fonctions hépatiques, aux patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, anémie hémolytique, aux patients dont la consommation d'alcool est excessive, aux patients qui présentent une déshydratation ou une malnutrition chroniques.

Les risques de surdosage sont plus importants chez les patients présentant une maladie hépatique alcoolique non-cirrhotiques. La prudence est recommandée en cas d'alcoolisme chronique. Le cas échéant, la dose journalière ne doit pas dépasser 2 grammes. Il est recommandé de ne pas prendre d'alcool pendant un traitement avec du paracétamol. Si une fièvre élevée ou des signes d'infection secondaires apparaissent, ou si les symptômes persistent au-delà de 3 jours, un médecin doit être consulté.

En cas de prise au long cours (> 3 mois) quotidienne ou plus fréquente, des céphalées peuvent apparaître ou s'aggraver ; elles ne doivent pas être traitées par des doses plus élevées. Dans ces cas, un médecin doit être consulté avant de prendre des antalgiques.

La prudence est recommandée chez les patients asthmatiques sensibles à l'aspirine. En effet, un léger bronchospasme provoqué par la prise de paracétamol (réaction croisée) a été rapporté chez certains de ces patients.

Classe pharmacothérapeutique: AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES; ANILIDES, Code ATC : N02BE01.

Mécanisme d'action

Le paracétamol est une substance antipyrétique et antalgique efficace, mais elle ne possède pas de propriétés anti-inflammatoires.

La principale action du paracétamol est l'inhibition de la cyclo-oxygénase, une enzyme qui joue un rôle important dans la synthèse des prostaglandines. L'effet central des cyclo-oxygénases est plus important que l'effet périphérique, ce qui explique que le paracétamol possède un effet antipyrétique et antalgique sans effet anti-inflammatoire manifeste.

Interactions : ne pas prendre ce médicament avec...

La vitesse d'absorption du paracétamol peut être augmentée par le métoclopramide ou la dompéridone, et diminuée par la cholestyramine.

L'effet anticoagulant de la warfarine et des autres coumarines peut être augmenté par une utilisation quotidienne prolongée de paracétamol avec un risque accru de saignements. Des prises occasionnelles n'ont pas d'effet significatif.

Le paracétamol est essentiellement métabolisé par le foie et peut donc interagir avec les médicaments ayant la même voie métabolique ou activant/inhibant la même voie métabolique.

La prise chronique d'alcool ou de médicaments activant les enzymes hépatiques tels que la rifampicine, les barbituriques, certains antiépileptiques (ex. carbamazépine, phénytoïne, phénobarbital, primidone) et le millepertuis peuvent augmenter l'hépatotoxicité du paracétamol du fait d'une augmentation de la production rapide de métabolites toxiques. De ce fait, il convient d'être prudent en cas d'utilisation concomitante de médicaments inducteurs enzymatiques.

Le probénécide provoque une réduction d'un facteur de près de deux de la clairance du paracétamol en inhibant sa conjugaison avec l'acide glucuronique. Une réduction de la dose de paracétamol doit être envisagée en cas de traitement concomitant par le probénécide.

Le paracétamol peut augmenter les concentrations plasmatiques du chloramphénicol.

En cas d'utilisation chronique et concomitante de paracétamol et de zidovudine, les neutropénies sont fréquentes ; cet effet est probablement dû à la réduction du métabolisme de la zidovudine.

Le salicylamide peut prolonger le temps de demi-vie d'élimination du paracétamol

L'isoniazide entraîne une diminution de la clairance du paracétamol, avec une potentialisation possible de son action et/ou de sa toxicité, en inhibant son métabolisme hépatique.

Le paracétamol peut entraîner une diminution de la biodisponibilité de la lamotrigine, avec une diminution de son effet, en raison d'une potentielle induction de son métabolisme hépatique.

Interférence avec les tests biochimiques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique. La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose-oxydase-peroxydase.

Incompatibilités

Sans objet.

Comment réagir en cas de surdosage ?

Le risque d'une intoxication grave peut être particulièrement élevé chez les sujets âgés, chez les jeunes enfants, chez les patients avec une atteinte hépatique, en cas d'alcoolisme chronique, chez les patients présentant une malnutrition chronique. Dans ces cas, l'intoxication peut être mortelle.

Des atteintes hépatiques peuvent se produire chez les adultes qui ont pris 6 grammes ou plus de paracétamol, particulièrement chez les patients qui ont les facteurs de risque suivant :

- traitement au long cours avec de la carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne, primidone, rifampicine, millepertuis, et autres médicaments induisant des dommages hépatiques ;
- consommation régulière d'alcool au-delà des doses recommandées ;

Une intoxication aiguë au paracétamol peut évoluer en plusieurs phases.

Les symptômes de surdosage au cours des premières 48 heures comprennent : nausées, vomissements, anorexie, pâleur et douleur abdominale. Une intoxication légère est limitée à ces symptômes.

Lorsque l'intoxication est plus sévère, des symptômes subcliniques tels qu'une élévation des enzymes hépatiques apparaissent. Entre 2 et 4 jours après l'exposition, les symptômes cliniques de lésions sont manifestes : hépatomégalie douloureuse, ictère, encéphalopathie, coma et perturbation de la coagulation sanguine, tous secondaires à l'insuffisance hépatique.

Une diminution de l'activité rénale (nécrose tubulaire) est rare. Une intoxication sévère peut entraîner une acidose métabolique.

Conduite d'urgence

Les consignes locales de traitement d'un surdosage de paracétamol doivent être suivies.

- Dans l'heure suivant la prise, évacuation rapide du produit ingéré, par lavage gastrique.
- Le traitement du surdosage comprend classiquement l'administration aussi précoce que possible de l'antidote
- N-acétylcystéine par voie I.V. ou voie orale si possible avant la dixième heure, poursuivi jusqu'à ce que le paracétamol ne soit plus détectable. L'administration de NAC jusqu'à 36 heures après l'ingestion peut améliorer le pronostic.
- Traitement symptomatique.

Des tests hépatiques doivent être effectués au début du traitement et doivent être répétés toutes les 24 heures après le traitement. Dans la plupart des cas, les transaminases hépatiques reviennent à des niveaux normaux dans les deux semaines après le surdosage, avec récupération complète de la fonction hépatique. Dans de rares cas, une transplantation du foie peut être nécessaire.

PARACETAMOL ACCORD: Grossesse, allaitement et fertilité

Grossesse

Les données épidémiologiques issues de l'utilisation de doses thérapeutiques orales de paracétamol ne suggèrent aucun effet indésirable sur la grossesse, ou sur la santé du fœtus et du nouveau-né. En conséquence, le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant toute la grossesse, après évaluation du rapport bénéfice-risque.

Allaitement

Après administration orale, le paracétamol est excrété dans le lait maternel en petite quantité. Aucun effet indésirable n'a été rapporté chez les nourrissons allaités. A doses thérapeutiques, l'administration de ce médicament est possible pendant l'allaitement. En cas d'utilisation à long terme il convient d'être prudent.

Fertilité

Aucun effet délétère sur la fertilité n'a été rapporté lors d'une utilisation normale de paracétamol.

Effets indésirables possible du médicament PARACETAMOL ACCORD

- Agranulocytose
- Thrombocytopénie
- Purpura thrombocytopénique
- Leucopénie
- Anémie hémolytique
- Atteinte des plaquettes
- Atteinte des cellules souches
- Pancytopénie

⊕ Afficher plus

La fréquence des effets indésirables est définie de la façon suivante : très fréquent (> 1/10); fréquent (> 1/100 à < 1/10); peu fréquent (> 1/1000 à < 1/100); rare (> 1/10000 à < 1/1000); très rare (< 1/10000), inconnue (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Système	Fréquence	Symptômes
Affections hématologiques et du système lymphatique	Rare	Agranulocytose (utilisation prolongée), thrombocytopénie, purpura thrombocytopénique, leucopénie, anémie hémolytique, affections plaquettaires, affections des cellules souches.
	Très rare	Pancytopénie.
Affections du système immunitaire	Rare	Hypersensibilité (à l'exception de l'angioedème).
	Très rare	Hypersensibilité (angioedème, difficultés ventilatoires, hyperhidrose, nausées, hypotension, état de choc, choc, réaction anaphylactique), nécessitant l'arrêt du traitement.
Troubles du métabolisme et de la nutrition	Très rare	Hypoglycémie.
Affections psychiatriques	Rare	Dépression sans autres symptômes, confusion, hallucinations.
Affections du système nerveux	Rare	Tremblements sans autres symptômes, céphalées sans autres symptômes.

Atteintes cardiaques	Rare	Oedème.
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	Très rare	Bronchospasme chez les patients sensibles à l'aspirine et autres anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS).
Affections gastro-intestinales	Rare	Hémorragie sans autres symptômes, douleur abdominale sans autres symptômes, diarrhée sans autres symptômes, nausées, vomissements.
Affections hépatobiliaires	Rare	Fonction hépatique anormale, insuffisance hépatique, nécrose hépatique, ictère.
	Très rare	Hépatotoxicité.
	L'administration de 6 grammes de paracétamol peut conduire à de sévères lésions hépatiques (chez les enfants : plus de 140mg/kg) ; les doses supérieures conduisent à une nécrose hépatique irréversible.	
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Rare	Prurit, rash, sueur, purpura, angioedème, urticaire
	Très rare	Réaction cutanée sévère
	Inconnue	Exanthème pustuleux aigu généralisé, nécrolyse épidermique toxique, dermatose médicamenteuse, syndrome de Stevens Johnson,
Affections du rein et des voies urinaires	Très rare	Pyurie stérile (urine trouble) et effets secondaires rénaux (insuffisance rénale sévère, néphrite interstitielle, hématurie, anurésie)
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Rare	Etourdissement (à l'exception des vertiges), malaise, pyrexie, sédation, interactions médicamenteuses sans autres symptômes
Lésions, intoxications et complications liées à la procédure	Rare	Surdosage et intoxication

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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.ansm.sante.fr.

Autres informations

- **Forme pharmaceutique:** Comprimé sécable
- **Voie d'administration:** Orale
- **Code ATC :** N02BE01
- **Classe pharmacothérapeutique :** Paracétamol
- **Conditions de prescription et de délivrance:**
Médicament non soumis à prescription médicale.
- **Code Identifiant de Spécialité (CIS):** 67770378
- **Service médical rendu (SMR):** Important
- **Laboratoire titulaire AMM:** Accord healthcare france (05/04/2016)
- **Laboratoire exploitant:** Accord healthcare france

Ce médicament n'appartient à aucun groupe générique.

Sources :

- Résumé des Caractéristiques Produits (RCP) des autorisations de mise sur le marché (AMM) françaises et européennes
- Livret des interactions médicamenteuses de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM)
- Répertoire des génériques de l'ANSM
- Documents de référence de la Haute Autorité de Santé (HAS) : fiches de transparence, fiches de bon usage, documents SAM (Système d'Aide à la décision par Médicament)
- Prix et remboursements du Comité économique des produits de santé (CEPS)

< Indications Posologie Présentation Composition Conduite de véhicules Contre-indications Précautions d'emploi Cc >

- Assurance maladie (CNAMTS) : guide des affectations de longues durées (ALD)
- Agence technique de l'information sur l'hospitalisation (ATIH) : classification CIM10
- Organisation mondiale de la santé (OMS) : classification ATC
- Pharmacopée européenne : Standard Terms et classification EPhMRA
- Ministère de la santé : substances dopantes

Guide des médicaments

MÉDICAMENT

Principe actif

Laboratoires



0-9 A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z



Vérifier les interactions médicamenteuses

Vérifiez les interactions médicamenteuses pour éviter les risques associés à la prise de principes actifs incompatibles.

Médicament 1



Médicament 2

 **Ajouter un autre médicament**

RECHERCHER LES INTERACTIONS

→ **Rechercher dans nos articles**

RETROUVEZ NOUS SUR

NOS APPLICATIONS

VOS ESPACES COMMUNAUTAIRES

Tous nos forum :

- [Forum Santé](#)
- [Forum Beauté](#)
- [Forum Famille](#)
- [Forum Cuisine](#)
- [Forum Nutrition](#)
- [Forum Psychologie](#)
- [Forum Loisirs](#)
- [Forum Voyages](#)
- [Forum Environnement](#)
- [Forum Mode](#)
- [Forum Sexualité](#)
- [Forum Vie pratique](#)
- [Forum Médicaments](#)
- [Forum Forme et sport](#)
- [Forum Grossesse et bébé](#)
- [Forum People](#)
- [Forum Animaux](#)
- [Forum des Blogs](#)

[Club Doctissimo - Annuaire des Doctinautes](#) -
[Chat](#) - [Blogs](#) - [Albums photos](#)

SUIVEZ-NOUS :

[CONTACTEZ LA RÉDACTION >](#)[CONTACTEZ LA RÉGIE >](#)

LE GROUPE

- [Doctissimo España](#)
- [Doctissimo Italia](#)
- [DoctiPharma](#)
- [Groupe TF1](#)
- [Groupe Aufeminin](#)

LE SITE

- [Qui sommes nous ?](#)
- [Comité d'experts de Doctissimo](#)
- [Conditions générales d'utilisation](#)
- [Charte éditoriale](#)
- [Mentions légales](#)
- [Recrutement](#)
- [Charte données personnelles et cookies](#)

