

## **Notice : information du patient**

### **Tussioban sirop**

Antimonium sulfuratum aurantiacum D6, Bryonia D3, Drosera D6, Eucalyptus D3, Ipecacuanha D4

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que Tussioban sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tussioban sirop ?
3. Comment prendre Tussioban sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tussioban sirop ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. Qu'est-ce que Tussioban sirop et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tussioban est un médicament homéopathique dont les composants sont traditionnellement utilisés dans la toux.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

#### **2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tussioban sirop ?**

##### **Ne prenez jamais Tussioban**

si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

##### **Avertissements et précautions**

Contactez votre médecin si vous ressentez d'autres plaintes, telles que de la fièvre dépassant les 39°C, si vous éprouvez des difficultés à respirer ou si vous constatez du sang dans le mucus ou des crachats purulents.

Tussioban peut contenir des traces de lactose suite à la préparation. Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient une très faible quantité d'alcool (éthanol) suite à la préparation. La faible quantité d'alcool n'est pas susceptible d'entraîner un effet notable. Voir également la section « Tussioban contient de l'éthanol ».

##### **Enfants et adolescents**

Tussioban peut être utilisé chez les enfants à partir de 0 an.

### **Autres médicaments et Tussioban**

Il n'y a pas d'interactions connues avec d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### **Tussioban avec des aliments et boissons**

De préférence, n'utilisez pas Tussioban en association avec de la nourriture, mais plutôt une demi-heure avant/après les repas.

### **Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Tussioban n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

### **Tussioban contient de l'éthanol**

Tussioban contient 0,031 mg d'alcool (éthanol) par 7,5 ml, équivalent à 0,52% v/v. La quantité contenue en 7,5 ml de ce médicament équivaut à moins de 1 ml de bière ou 0,5 ml de vin. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner un effet notable.

## **3. Comment prendre Tussioban sirop ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans : chaque heure 7,5 ml, maximum 6 fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans : chaque heure 5 ml, maximum 6 fois par jour.

Enfants de 1 à 5 ans : chaque heure 3,75 ml, maximum 6 fois par jour.

Enfants de 0 à 1 an : chaque heure 2,5 ml, maximum 6 fois par jour.

Dès que les symptômes s'atténuent, il faut prendre Tussioban moins fréquemment.

Vous pouvez utiliser le godet doseur inclus afin de mesurer la quantité de ml (millilitres).

De préférence, utilisez Tussioban une demi-heure avant/après les repas.

Si les plaintes persistent ou si de nouvelles plaintes ou des plaintes inexplicables apparaissent, il est conseillé de consulter un médecin.

Ce sirop ne contient pas de sucre et peut être pris par les diabétiques, sans compter les unités de glucides.

### **Si vous avez pris plus de Tussioban que vous n'auriez dû**

En homéopathie, l'effet est lié au degré de dilution, et pas tellement à la dose. L'utilisation d'une dose de Tussioban supérieure à la dose recommandée n'entraînera pas d'augmentation de l'effet. Aucun cas de surdosage n'a été rapporté à ce jour.

Si vous avez pris trop de Tussioban, contactez immédiatement votre pharmacien, votre médecin ou le centre Antipoisons (070 245 245).

### **Si vous oubliez de prendre Tussioban**

Si vous oubliez de prendre Tussioban, ne prenez pas de dose supplémentaire, mais prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

#### **Si vous arrêtez de prendre Tussioban**

Il n'y a pas d'effets à prévoir lorsque vous arrêtez la prise de Tussioban.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

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

Aucun effet secondaire de Tussioban n'a été constaté.

##### **Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

Boîte postale 97

B-1000 Bruxelles Madou

Site internet : [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail : [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **5. Comment conserver Tussioban sirop ?**

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

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Tussioban peut être conservé pendant 5 ans. Après ouverture, la durée de conservation est de 6 mois.

N'utilisez pas Tussioban après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP : ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### **6. Contenu de l'emballage et autres informations**

##### **Ce que contient Tussioban**

- Les substances actives sont, par 100 g : Antimonium sulfuratum aurantiacum D6 0,1588 g, Bryonia D3 0,1588 g, Drosera D6 0,1588 g, Eucalyptus D3 0,1588 g, Ipecacuanha D4 0,1588 g.
- Les autres composants sont : Acide citrique anhydre, glycérol 85%, sorbate de potassium, gomme xanthane, xylitol, eau purifiée.

##### **Aspect de Tussioban et contenu de l'emballage extérieur**

Sirop pour administration par voie orale.

Un flacon en verre brun de 200 ml, muni d'un anneau verseur intégré en plastique, un capuchon en plastique et un godet doseur en plastique.

##### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

Schwabe Pharma Belgium  
Prins Boudewijnlaan 7D bte 0301  
B - 2550 Kontich  
Tél : +32 (0) 34508160  
e-mail : info@schwabe.be

**Numéro de l'autorisation de mise sur le marché**  
HO-BE660921

**Mode de délivrance**  
Délivrance libre.

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 03/2022.**