

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

EUPHON pastilles à sucer

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sisymbrium officinale Scop. (Erysimum) 10 mg [Parties aériennes fleuries séchées]  
(extrait sec aqueux sur maltodextrine – 6 parties de plante pour 1 partie d'extrait).

Excipients à effet notoire: saccharose : 425 mg, sucre inverti : 75 mg, glucose liquide : 100 mg.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Pastilles à sucer.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

L'Erysimum est utilisé pour le traitement de la toux sèche et de l'enrouement après que toute pathologie sévère ait été écartée.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Posologie

Adultes et enfants à partir de 12 ans: 10 à 12 pastilles par jour

Enfants à partir de 6 ans: 5 à 6 pastilles par jour

#### Mode d'administration

Voie buccale.

A laisser fondre dans la bouche.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 6 ans.

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Chaque pastille contient les quantités de sucre suivantes:

Saccharose: 425 mg

Sucre inverti: 75mg

Glucose: 100 mg

Utilisation déconseillée chez les patients ayant une intolérance au fructose et chez les diabétiques.

Consulter un médecin si les symptômes de toux (et/ou d'enrouement) persistent pendant plus de 5 jours.

### 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Aucune interaction n'a été décrite à ce jour. Néanmoins, afin d'éviter d'éventuelles interactions, il faut signaler systématiquement tout traitement en cours à votre pharmacien ou à votre médecin.

### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

On ne connaît pas de contre-indication à l'administration d'Euphon pastilles à sucer pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

Sans objet.

#### 4.8. Effets indésirables

Néant.

##### 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 :

##### **Belgique :**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé  
Division Vigilance

Avenue Galilée 5/03 1210 BRUXELLES	Boîte Postale 97 1000 BRUXELLES Madou
---------------------------------------	---

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

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

##### **Luxembourg/**

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy  
Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB)  
CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois  
Rue du Morvan  
54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX  
Tél: (+33) 3 83 65 60 85 / 87  
e-mail: [crpv@chru-nancy.fr](mailto:crpv@chru-nancy.fr)

ou

Direction de la Santé  
Division de la Pharmacie et des Médicaments  
20, rue de Bitbourg  
L-1273 Luxembourg-Hamm  
Tél.: (+352) 2478 5592  
e-mail: [pharmacovigilance@ms.etat.lu](mailto:pharmacovigilance@ms.etat.lu)

Link pour le formulaire : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

#### 4.9. Surdosage

Aucun cas de surdosage n'a été mentionné à ce jour. En cas de surdosage, un traitement symptomatique s'impose. Le numéro du centre Anti-poisons est le 070/245.245.

## 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Antitussifs, code ATC : R05DB

L'erysimum a un effet antitussif par la voie générale et antalgique de la sphère oropharyngée par la voie locale.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Pas de données.

5.3. Données de sécurité préclinique

Pas de données.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Arôme orange, arôme mandarine, rouge cochenille A, gomme arabique, saccharose, sucre inverti, glucose liquide.

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

2 ans

6.4. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.  
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.  
A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Boîtes en polystyrène de 50 ou 70 pastilles

6.6. Précautions particulières d'élimination et manipulation

Pas d'exigences particulières.  
Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

MAYOLY BENELUX  
Rue du Cours d'Eau, 10  
B – 1428 Lillois

8. NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

BE251702

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION / DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 26/05/2003  
Date de dernier renouvellement : 20/04/2017

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Novembre 2021