

Dénomination du médicament

FAMENPAX, comprimé orodispersible

Encadré

Veuillez 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 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. Voir rubrique 4.

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

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-CE QUE FAMENPAX, comprimé orodispersible ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ☐

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Sans objet.

FAMENPAX, comprimé orodispersible est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les états nauséeux et les vomissements de la grossesse ou du mal des transports.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FAMENPAX, comprimé orodispersible ? ☐

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

N'utilisez jamais FAMENPAX, comprimé orodispersible :

Chez l'enfant de moins de 18 mois.

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FAMENPAX, comprimé orodispersible.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et FAMENPAX, comprimé orodispersible

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

FAMENPAX, comprimé orodispersible avec des aliments et boissons

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

FAMENPAX, comprimé orodispersible contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE FAMENPAX, comprimé orodispersible ? ☐

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.

Posologie

Médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 18 mois.

1 comprimé toutes les 10 minutes la première heure, espacer selon amélioration sans dépasser 10 comprimés par jour.

Mode d'administration

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans : laisser fondre le comprimé sous la langue, de préférence en dehors des repas.

Chez l'enfant de 18 mois à 6 ans : faire dissoudre le comprimé dans un peu d'eau avant son administration, en raison du risque de fausse route.

Voie sublinguale.

Si vous avez pris plus de FAMENPAX, comprimé orodispersible que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre FAMENPAX, comprimé orodispersible :

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

Si vous arrêtez de prendre FAMENPAX, comprimé orodispersible :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ? ☐

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

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 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

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

5. COMMENT CONSERVER FAMENPAX, comprimé orodispersible ? ☐

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette thermoformée ou sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-légout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien 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 FAMENPAX, comprimé orodispersible ☐

Les substances actives sont :

Cocculus indicus 8 DH.....	5 mg
Tabacum 8 DH.....	5 mg
Argentum nitricum 6 DH.....	5 mg
Sepia officinalis 6 DH.....	5 mg
Borax 4 DH.....	5 mg
Nux vomica 4 DH.....	5 mg

pour un comprimé de 250 mg

Les autres composants sont : lactose, mannitol, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que FAMENPAX, comprimé orodispersible et contenu de l'emballage extérieur ☐

FAMENPAX, comprimé orodispersible est un comprimé orodispersible de 250 mg présenté sous plaquettes thermoformées.

Boîte de 20, 30 ou 40 comprimés conditionnés en 2, 3 ou 4 plaquettes de 20 comprimés (PVC/PVDC/Aluminium).

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ☐

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS

57640 SAINTE-BARBE

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché ☐

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS

57640 SAINTE-BARBE

FRANCE

Fabricant ☐

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS

57640 SAINTE-BARBE

FRANCE

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

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : ☐

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres ☐

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

[Retour en haut de la page](#) ☐

