

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

GAVICON 50mg/ml – 26,7mg/ml SUSPENSION BUVABLE

50mg/ml alginate de sodium et 26,7mg/ml bicarbonate de sodium

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

Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours prendre Gaviscon suspension avec prudence pour en obtenir les meilleurs effets.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

Dans cette notice

1. Qu'est ce que Gaviscon suspension et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Gaviscon suspension?
3. Comment prendre Gaviscon suspension?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Gaviscon suspension?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE GAVISCON SUSPENSION ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

- Médicament contre les symptômes du reflux gastro-œsophagien.
- Gaviscon suspension est indiqué dans le traitement de courte durée (7 jours) des symptômes provoqués par le reflux du contenu gastrique acide vers l'œsophage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GAVISCON SUSPENSION ?

Ne prenez jamais Gaviscon

- Si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans ce médicament, y compris les esters d'hydroxybenzoate (parahydroxybenzoates). Ces composants sont repris dans la rubrique 6.
- Des irritations cutanées et des difficultés respiratoires peuvent très rarement se produire.

Avertissements et précautions

Ce médicament contient 145mg de sodium et du 160 mg calcium par 10 ml suspension

- S'il vous a été demandé de respecter un régime pauvre en sodium ou en calcium, veuillez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament.
- Plus particulièrement chez les nourrissons il faut tenir compte d'une charge supplémentaire pour les reins à cause de la présence de sel.
Il est important de respecter la dose recommandée.
- Parlez à votre médecin des quantités de sels présentes, si vous souffrez ou avez souffert de maladies particulières du cœur et du rein, étant donné que certains sels interagissent avec ces maladies.

En cas de vomissements lors du traitement, il faut tenir compte d'un faible risque de formation de bézoards.

Si les symptômes ne se sont pas améliorés après 7 jours consultez votre médecin.

Autres médicaments et Gaviscon

Il faut espacer les prises de 2 heures entre ce médicament et d'autres médicaments par voie orale étant donné qu'il peut interférer avec l'action de certains médicaments tels que les tétracyclines, la digoxine, les fluoroquinolones, les sels de fer, le kétoconazole, les neuroleptiques, les hormones thyroïdiennes, la pénicillamine, les bêta-bloquants (aténolol, metoprolol, propranolol), les glucocorticoïdes, la chloroquine, la estramustine et les biphosphates (diphosphonates).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Gaviscon peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Fertilité

Les études précliniques ont montré que l'alginate n'a pas d'effet négatif sur la fertilité ou la reproduction chez les parents ou descendants.

Des données cliniques ont démontré qu'avec la dose thérapeutique aucune influence sur la fertilité humaine n'est anticipée.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

Gaviscon contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, du sodium et du calcium

Gaviscon suspension contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (parfois différées).

Ce médicament contient 145mg de sodium et du 160 mg calcium par 10 ml suspension. Voir rubrique « Avertissements et précautions » pour plus d'information.

3. COMMENT PRENDRE GAVISCON SUSPENSION ?

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.

Par voie orale. Bien agiter avant l'emploi.

La dose recommandée est de :

Adultes et enfants de plus de 12 ans :

10 à 20 ml (2 à 4 cuillerées à café) après les repas et au coucher.

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans :

5 à 10 ml (1 à 2 cuillerées à café) après les repas et au coucher.

Si on le désire, ces doses peuvent être diluées dans de l'eau, mais il est conseillé de ne pas ajouter plus d'une quantité égale d'eau. Bien mélanger.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez un médecin.

Si vous avez pris plus de Gaviscon que vous n'auriez dû

Si vous avez pris de trop fortes doses, vous pouvez sentir ballonné. Il est peu probable que cela vous cause du mal. Consultez toutefois votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste.

Si vous avez pris trop de Gaviscon, prenez immédiatement contact avec votre médecin, pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245 245)

Si vous oubliez de prendre Gaviscon

Ne prenez pas de dose double la fois suivante. Prenez juste la prise comme auparavant.

Si vous arrêtez de prendre Gaviscon suspension

Le traitement peut être arrêté sans précaution particulière.

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 INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Si vous présentez ces effets indésirables, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement votre médecin.

Une réaction allergique à l'un des constituants est très rare (< 1/10.000 patients).

Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, des difficultés respiratoires, vertige, ou des gonflements du visage, des lèvres, de la langue, ou de la gorge

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

Belgique : Site internet: www.afmips.be, e-mail: patientinfo@fagg-afmips.be

Luxembourg : Site Internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

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

5. COMMENT CONSERVER GAVISCON SUSPENSION?

Tenir hors de la vue et de portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Ne pas mettre au réfrigérateur.

Bien refermer le flacon après usage.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette ou l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez pas ce 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

Que contient Gaviscon suspension ?

- Les substances actives sont : alginate de sodium et bicarbonate de sodium.
- Les autres composants sont: carbonate de calcium, carbomère (974 P), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), saccharinate de sodium, essence de fenouil, érythrosine (E127), hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Aspect de Gaviscon suspension et contenu de l'emballage extérieur

Flacon en verre couleur ambre de 200, 300 ou 500 ml.

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur la Marché

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA, Allée de la Recherche 20, B-1070 Bruxelles

Fabricant

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, HU8 7DS - Hull – Grande-Bretagne

ou

Reckitt Benckiser NL Brands B.V., Schiphol Blvd 207, 1118 BH Schiphol, Pays-Bas

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché : BE115674

Mode de délivrance : médicament non soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 03/2019.