

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
GAVISCON SUSPENSION BUVABLE, GOUT MENTHE



500 mg alginat de sodium et 267 mg bicarbonate de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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 les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez un médecin.
- 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.

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 traite les symptômes liés au reflux de l'acide gastrique vers l'œsophage, tels que régurgitation acide, brûlant et indigestion. Ces symptômes se produisent p. ex. pendant la grossesse, après une opération de l'estomac, suite à une œsophagite par reflux ou encore lors d'une hernie du diaphragme.

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

Ne prenez jamais Gaviscon suspension

- Vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans ce médicament. Ces composants sont repris dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'alginat de sodium et/ou au bicarbonate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans Gaviscon suspension.

Faites attention avec Gaviscon suspension

- Si vous devez suivre un régime très pauvre en sel, si vous avez trop de calcium dans le sang, si vous souffrez de calculs rénaux.
- Lorsque Gaviscon suspension est administré aux enfants, il est important de respecter la posologie recommandée.
- Si lors du traitement par Gaviscon suspension, vous devez vomir, veuillez le signaler à votre médecin.

Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Prise d'autres médicaments ».

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Etant donné la présence de carbonate de calcium qui a une action anti-acide, il convient d'espacer les prises de deux heures entre Gaviscon suspension et les autres médicaments tels que les antihistaminiques H₂ (à action anti-acide), les tétracyclines et les fluoroquinolones (antibiotiques), la digoxine (médicament pour le cœur), les préparations à base de fer (contre l'anémie), le kétoconazole (dans les infections mycosiques), les neuroleptiques (dans les psychoses), la thyroxine (dans les problèmes thyroïdes), la pénicillamine (dans les intoxications aux métaux lourds), les bêta-bloquants (antihypertenseurs), les glucocorticoïdes, la chloroquine (contre la malaria) et les diphosphonates (dans l'ostéoporose).

Aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Vous envisagez une grossesse, vous êtes enceinte ou vous allaitez ? Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Gaviscon suspension peut être utilisé au cours de la grossesse et en période d'allaitement.

Etant donné la présence de carbonate de calcium il est conseillé de limiter autant que possible la durée du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Informations importantes concernant certains composants de Gaviscon suspension

Chaque dose de 10 ml contient 145mg de sodium. En cas de régime désodé strict, comme lors de certaines pathologies rénales et cardiovasculaires, il faut tenir compte de la présence de sodium.

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.

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

3. COMMENT PRENDRE GAVISCON SUSPENSION ?

Utilisez Gaviscon suspension toujours selon les instructions de votre médecin ou de votre pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Pour le taux de sodium lisez la rubrique « Informations importantes concernant certains composants de Gaviscon suspension ».

Bien agiter avant l'emploi.

.

La dose habituelle est :

Adultes et enfants de plus de 12 ans :

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

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 suspension que vous n'auriez dû

Si vous utilisez de trop fortes doses vous pourriez ressentir un ballonnement. Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste.

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

Si vous oubliez de prendre Gaviscon suspension

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

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, Gaviscon suspension peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Dans de très rares cas, si vous êtes hypersensible à certains composants, vous pouvez présenter des manifestations allergiques comme des éruptions cutanées ou une difficulté respiratoire liée à un rétrécissement des voies respiratoires, des réactions anaphylactiques et anaphylactoïdes.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER GAVISCON SUSPENSION?

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

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C. Ne pas mettre au réfrigérateur.

Bien refermer le flacon après usage.

Ne pas utiliser Gaviscon suspension après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette ou l'emballage après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**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 menthe, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Qu'est-ce que Gaviscon suspension et contenu de l'emballage extérieur

Flacon en verre couleur ambre de 125, 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

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché : BE221487

Mode de délivrance : libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2012.