

Notice : information de l'utilisateur**Gaviscon Advance**
suspension buvableAlginate de sodium
Bicarbonate de potassium**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.
- 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.

Que contient cette notice ?:

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

1. Qu'est-ce que Gaviscon Advance et dans quel cas est-il utilisé?

Gaviscon Advance appartient au groupe de médicaments contre les symptômes du reflux.

Ce médicament forme une couche protectrice qui flotte à la surface du contenu de l'estomac. Cette couche prévient le reflux et garde le contenu de l'estomac à l'écart de la paroi de l'œsophage, soulageant ainsi les symptômes de brûlures d'estomac et de régurgitations acides.

Ce médicament est utilisé pour le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que la régurgitation acide, les brûlures d'estomac, l'indigestion (liée au reflux), par exemple, après un repas, ou pendant la grossesse, ou chez les patients présentant des symptômes liés à une œsophagite (inflammation de l'œsophage) par reflux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Gaviscon Advance?**N'utilisez jamais Gaviscon Advance :**

Si vous êtes allergique (hypersensible) Contenu de l'emballage et autre aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions:

Ce médicament contient 106 mg sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par 10 ml dose. Cela équivaut à 5% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Ce médicament contient aussi 78mg de potassium par 10ml dose. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

Ce médicament contient 80mg de calcium par 10 ml dose.

Veillez consulter votre médecin si vous devez suivre un régime pauvre en sels.

Veillez aussi parler à votre médecin de la teneur en sels si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie significative des reins ou du cœur, parce que certains sels pourraient interférer avec ces maladies.

Autres médicaments et Gaviscon Advance

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance. Attendez au moins 2 heures entre la prise de ce médicament et celle d'autres médicaments tels que les tétracyclines, les fluoroquinolones (types d'antibiotiques), les sels de fer, les hormones thyroïdiennes, la chloroquine (un médicament utilisé pour prévenir la malaria), les bisphosphonates (un médicament utilisé pour traiter l'ostéoporose) et l'estramustine (un médicament utilisé pour traiter le cancer de la prostate).

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. Gaviscon Advance peut être utilisé en cas de grossesse et en cas d'allaitement.

Gaviscon Advance contient E218 et E2016.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Il n'y a pas d'effet de ce médicament sur la conduite d'un véhicule et l'utilisation de machines.

3. Comment prendre Gaviscon Advance suspension buvable ?

Vérifier si le bouchon scellé est intact avant la première utilisation.
Bien agiter avant l'emploi.

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.

Administration par voie orale : La dose recommandée est de:

Adultes (y compris les personnes âgées) et enfants à partir de 12 ans: 5 -10 ml (1 à 2 cuillères à café) après les repas et au coucher.

Enfants en dessous de 12 ans : uniquement sur avis du médecin

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après sept jours, consultez votre médecin.

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

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

Il est peu probable que vous ressentiez des troubles. Vous pouvez toutefois éprouver une sensation de ballonnement et de ressentir une certaine gêne abdominale. Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste.

Si vous oubliez de prendre Gaviscon Advance

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Il suffit de continuer à prendre le médicament à la dose recommandée.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

N'utilisez pas ce médicament si vous êtes allergique à un des composants du produit. Risque très rare (moins de 1 chance sur 10.000 patients traités) de réaction allergique aux composants. Les symptômes de cette réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée, des démangeaisons, une difficulté à respirer, des étourdissements ou un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, arrêtez immédiatement l'utilisation et consultez votre médecin.

5. Comment conserver Gaviscon Advance Suspension buvable ?

Ne pas mettre au réfrigérateur.

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

A utiliser dans les 6 mois après ouverture.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la plaquette et l'emballage, après la mention 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 Gaviscon Advance

Les substances actives sont : pour 10 ml de suspension buvable 1000 mg d'alginate de sodium et 200 mg de bicarbonate de potassium.

Les autres composants sont : carbonate de calcium, carbomère, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), saccharine sodique, hydroxyde de sodium, arôme fenouil et eau purifiée.

Gaviscon Advance ne contient pas de sucre ni de gluten.

Aspect de Gaviscon Advance et contenu de l'emballage extérieur

Gaviscon Advance est disponible dans des flacons en verre avec bouchon moulé muni d'une bandelette de sécurité avec une cuillère-mesure de 2,5 et 5 ml contenant 80, 100, 125, 140, 150, 180, 200, 250, 300, 400, 500, 560 ou 600 ml de suspension.

Ou

Gaviscon Advance est disponible dans des flacons en verre avec bouchon moulé muni d'une bandelette de sécurité avec un dispositif doseur de 5, 10, 15 et 20 ml ou une cuillère-mesure

de 2,5 ml et 5 ml contenant 80, 100, 125, 140, 150, 180, 200, 250, 300, 400, 500, 560 ou 600 ml de suspension.

Tous les conditionnements ne sont pas nécessairement mis sur le marché.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le 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 – UK

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché : BE205213

Mode de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée/approuvée est: 07/2020