

**Notice : information de l'utilisateur**

**Gaviscon Advance**  
500 mg / 100 mg  
suspension buvable

Alginate 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.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

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

Si vous êtes allergique 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 57.85 mg sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par 5 ml dose. Cela équivaut à 2.9% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Gaviscon Advance est indiqué pour un traitement à court terme uniquement, sauf avis contraire de votre médecin. Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez besoin de Gaviscon Advance pendant une période plus longue ou sur une base quotidienne régulière, en particulier si on vous a conseillé un régime pauvre en sel.

Ce médicament contient 1.0 mmol (39.06 mg) de potassium par 5ml dose. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

Ce médicament contient 40mg de calcium par 5 ml dose. Si l'on vous a conseillé de suivre un régime pauvre en l'une de ces substances, consultez votre médecin avant d'utiliser ce produit.

Consultez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez besoin de quatre doses quotidiennes ou plus pendant une longue période, si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie rénale ou cardiaque grave, car certains sels peuvent interférer avec ces conditions.

Ce médicament contient 0.525 mg d'alcool benzylique par 5 ml dose. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. De grandes quantités d'alcool benzylique peuvent s'accumuler dans votre corps et entraîner des effets secondaires (appelés « acidose métabolique »).

Ce médicament contient de parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

#### **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 :**

Gaviscon Advance peut être utilisé en cas de grossesse et en cas d'allaitement.

#### **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 ?**

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.

Vérifier si le bouchon scellé est intact avant la première utilisation.

Bien agiter avant l'emploi.

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 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.

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

#### **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. Les effets indésirables peu fréquents sont la diarrhée, les nausées et les vomissements.

**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.**

#### **Signaler les effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également aux effets indésirables éventuels non mentionnés dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de notification.

#### **Belgique:**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, 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:**

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>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir plus d'informations sur la sécurité de ce médicament.

### **5. Comment conserver Gaviscon Advance Suspension buvable ?**

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

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

A utiliser dans les 6 mois après ouverture.

Ne pas mettre au réfrigérateur.

.

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 5 ml de suspension buvable 500 mg d'alginate de sodium et 100 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 (qui contient de l'alcool benzylique) 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

**Ce médicament est autorisé dans les États membres de l'Espace économique européen et au Royaume-Uni sous les noms suivants :**

Autriche - Gaviscon Liquid forte Anis 100 mg/ml + 20 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Belgique - Gaviscon Advance suspensie voor oraal gebruik/suspension buvable/Suspension zum Einnehmen

Irlande - Gaviscon Advance Oral Suspension

Italie - Gaviscon Advance, sospensione orale

Luxembourg - Gaviscon Advance suspension buvable

Pologne - Gaviscon Advance

Royaume-Uni - Gaviscon Advance Oral Suspension

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est: 11/2021**