

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR****GAVISCON ANTIACIDE – ANTIREFLUX suspension buvable.**

Alginate de sodium, hydrogénocarbonate de sodium et carbonate de calcium.  
500 mg, 213 mg, 325 mg  
Suspension buvable en flacons

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours utiliser 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 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 mentionnés 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 après 7 jours.

**Que contient cette notice :**

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

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

Gaviscon Antiacide - Antireflux est une association composée de deux antiacides (carbonate de calcium et hydrogénocarbonate de sodium) et d'un alginate. Son mécanisme d'action est double :

1. Il neutralise l'excès d'acide dans l'estomac, soulageant ainsi la douleur et la gêne.
  2. Il forme une barrière de protection au niveau du contenu de l'estomac, qui peut résister jusqu'à 4 heures, ce qui atténue la sensation de brûlure que vous ressentez dans la poitrine.
- Ce médicament est utilisé pour traiter les symptômes acides du reflux gastro-œsophagien tels que la régurgitation acide, les brûlures d'estomac et l'indigestion, survenant par exemple après un repas ou pendant la grossesse.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GAVISCON ANTIACIDE - ANTIREFLUX SUSPENSION BUVABLE ?****Ne prenez jamais Gaviscon:**

Si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans ce médicament mentionné dans la rubrique 6.

**Faites attention avec Gaviscon :**

Adressez-vous à votre médecin ou, pharmacien avant d'utiliser Gaviscon Antiacide – Antireflux Unidose

- Si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie rénale ou cardiaque significative, car certains sels peuvent avoir un effet sur ces maladies.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux.
- Si vous avez une perturbation des électrolytes entraînant un faible taux de phosphate dans le sang (hypophosphatémie).

- Si vous savez que vous présentez un volume réduit d'acide gastrique dans l'estomac, car il est possible que ce produit soit moins efficace.
- Comme avec d'autres produits antiacides, la prise de Gaviscon peut masquer les symptômes d'autres affections médicales sous-jacentes plus graves.

Si les symptômes persistent au bout de 7 jours, consultez votre médecin.

### **Enfants**

Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 12 ans sauf sur avis médical.  
Chez les enfants souffrant de problèmes rénaux ou d'inflammation de l'estomac ou de l'intestin (gastro-entérite), il y a un risque de taux élevé de sodium dans le sang (hypernatrémie).

### **Autres médicaments et Gaviscon Antiacide-Antireflux:**

Ne prenez pas ce médicament dans les deux heures qui suivent la prise d'autres médicaments par voie orale, car il peut modifier l'effet de certains 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.

### **Grossesse, allaitement et fertilité:**

Vous pouvez prendre ce médicament si vous êtes enceinte, si vous allaitez ou si vous avez prévu d'être enceinte. Comme avec tous les médicaments, la durée de traitement doit être la plus courte possible.

### **Gaviscon Antiacide-Antireflux contient :**

- du para-hydroxybenzoate de méthyle (E218) et du para-hydroxybenzoate de propyle (E216). Peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- 255,76mg de sodium (11,12 mmol) par 20 ml dose. La dose quotidienne maximale recommandée de ce médicament contient 1023,04 mg de sodium (présent dans le sel de table). Cela équivaut à 51,15 % de l'apport alimentaire maximal quotidien recommandé pour les adultes en sodium. Consultez votre pharmacien ou votre médecin si vous avez besoin de Gaviscon Antiacide-Antireflux Suspension buvable quotidiennement pendant une période prolongée, en particulier si on vous a conseillé de suivre un régime alimentaire pauvre en sel.
- 260 mg de calcium (6,50 mmol) par dose. Contactez votre médecin avant d'utiliser ce médicament si vous avez des calculs rénaux ou un niveau élevé de calcium dans le sang.

### **3. COMMENT PRENDRE GAVISCON ANTIACIDE - ANTIREFLUX ?**

Veillez à toujours utiliser 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.

Bien agiter avant utilisation.

**Adultes, y compris personnes âgées, et enfants de 12 ans et plus :** 10-20 ml après les repas et avant le coucher, jusqu'à quatre fois par jour.

**Enfants de moins de 12 ans :** Uniquement sur avis médical.

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

Si vous avez pris une trop grande quantité de ce médicament, il est peu probable que cela vous soit nocif. Toutefois, vous pourriez ressentir des ballonnements. Consultez votre médecin si ce trouble persiste.

Si vous avez pris trop de Gaviscon Antiacide - Antireflux, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-Poison (070 / 245.245).

### **Si vous oubliez de prendre Gaviscon**

Si vous oubliez une dose, il n'est pas nécessaire de prendre une dose double la fois suivante ; continuez simplement à prendre votre suspension comme d'habitude.

#### 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 développez ces effets indésirables, arrêtez de prendre ce médicament et contactez votre médecin immédiatement. Dans de très rares cas (moins de 1 sur 10 000), une réaction allergique aux composants peut se produire.

Les symptômes peuvent inclure douleur abdominale, diarrhée, nausée, vomissement, éruption cutanée, démangeaisons, étourdissements, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge et difficultés respiratoires.

##### **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 nationale de déclaration.

##### **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 davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER GAVISCON ANTIACIDE - ANTIREFLUX?

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon et le carton après « EXP: ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.▪
- A conserver à une température ne dépassant pas 30° C. Ne pas mettre au réfrigérateur ni congeler.
- A utiliser dans les 6 mois suivant l'ouverture.
- Vérifier si le bouchon scellé est intact avant la première utilisation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez pas. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

##### **Que contient Gaviscon Antiacide - Antireflux ?**

Les substances actives présentes dans 10 ml sont: 500 mg d'alginate de sodium, 213 mg d'hydrogénocarbonate de sodium et 325 mg de carbonate de calcium. Les autres composants sont : carbomère, para-hydroxybenzoates de méthyle (E218) et de propyle (E216), saccharine sodique, arôme menthe poivrée, hydroxyde de sodium et eau. Ce produit ne contient ni sucre ni gluten.

##### **Qu'est-ce que Gaviscon Antiacide -Antireflux et contenu de l'emballage extérieur ?**

Gaviscon Antiacide - Antireflux est une suspension de couleur blanc cassé à crème, parfumée et aromatisée à la menthe poivrée.

Gaviscon Antiacide - Antireflux est disponible en flacons de 150 ml, 200 ml, 300 ml et 600 ml.  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Mode de délivrance:** Médicament non soumis à prescription médicale

**Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché :** BE373317

**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

1070 Bruxelles

**Fabricant**

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd

Dansom Lane HU8 7DS – Hull, East Yorkshire

Royaume Uni

ou

RB NL Brands B.V.

WTC Schiphol Airport, Schiphol Boulevard 207, 1118 BH Schiphol, Pays-Bas

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2021.**