

**RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT****1. DENOMINATION DU MEDICAMENT**

GAVISCON 50mg/ml – 26,7mg/ml suspension buvable, goût menthe

**2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

**10 ml de suspension contiennent** 500 mg d'alginate de sodium et 267 mg de bicarbonate de sodium.

Excipients à effet notoire:

- para-hydroxybenzoate de méthyle (E218) 40 mg / 10 ml
- para-hydroxybenzoate de propyle (E216) 6 mg / 10 ml
- sodium 145 mg (6,3 mmol)/10 ml

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Suspension buvable.

**4. DONNEES CLINIQUES****4.1 Indications thérapeutiques**

Traitement symptomatique de courte durée (7 jours) du reflux gastro-œsophagien.

Gaviscon est indiqué chez les adultes et les enfants de plus de 12 ans et les enfants de 18 mois à 12 ans.

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que la régurgitation acide, les brûlures d'estomac, l'indigestion, qui se produisent lors du reflux du contenu gastrique, par exemple après une intervention chirurgicale gastrique, lors d'une hernie hiatale, pendant la grossesse, ou suite à une œsophagite par reflux.

**4.2 Posologie et mode d'administration**Posologie

*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 18 mois à 12 ans:*

5 à 10 ml après les repas et au coucher. (au maximum 4 fois par jour).

Durée du traitement:

Il faut conseiller aux patients de consulter leur médecin lorsque les symptômes d'une indigestion perdurent au-delà de 7 jours.

**Populations particulières**

Personnes âgées : aucune adaptation de dose n'est requise pour ce groupe d'âge.

Insuffisance hépatique : aucune adaptation nécessaire.

Insuffisance rénale :

*Pour les adultes - prudence en cas d'un régime fort pauvre en sel (voir rubrique 4.4)*

*Pour les enfants et adolescents - Ne pas utiliser chez les enfants présentant une insuffisance rénale connue ou soupçonnée (voir rubrique 4.3).*

**Mode d'administration:**

Voie orale.

Bien agiter avant l'emploi.

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.

**4.3 Contre-indications**

Hypersensibilité aux substances actives ('alginate de sodium / hydrogénocarbonate de sodium) ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1., y compris les esters d'hydroxybenzoate (parahydroxybenzoates).

Ne pas utiliser chez les enfants présentant une insuffisance rénale connue ou soupçonnée, car la teneur en sodium peut augmenter le risque d'hyponatrémie.

**4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

Si les symptômes ne s'améliorent pas après sept jours, la situation clinique doit être revue.

Pour les enfants de 18 mois à 12 ans, voir rubrique 4.2.

Ce médicament contient 142,6 mg de sodium par 10 ml dose, ce qui équivaut à 7,1% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS de 2 g de sodium par adulte.

La dose journalière maximale de ce produit est 57% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandée par l'OMS de sodium pour un adulte. Ce produit contient une teneur élevée en sodium. Cela devrait principalement être pris en compte pour les personnes qui suivent un régime pauvre en sel. Ceci vaut également pour les enfants, pour lesquels l'apport quotidien maximal est censé être proportionnel à celui des adultes et calculé selon les besoins énergétiques.

Une dose de 10 ml de suspension buvable contient 160 mg de carbonate de calcium. La prudence est de rigueur lors du traitement de patients qui souffrent d'hypercalcémie, de néphrocalcinose et de calculs rénaux récurrents contenant du calcium.

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

Contient du para-hydroxybenzoate de méthyle (E218) et du para-hydroxybenzoate de propyle (E216), qui sont susceptibles de provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

**4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interaction**

Il convient d'espacer les prises de deux heures entre Gaviscon et les autres 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).

Voir rubrique 4.4.

**4.6 Fertilité, grossesse et allaitement****Grossesse**

Des études cliniques chez plus de 500 femmes enceintes, ainsi qu'un grand nombre des données d'expérience post-marketing n'ont démontré aucune malformation ni de toxicité chez le fœtus ou le nouveau-né.

Gaviscon peut être utilisé pendant la grossesse selon les besoins cliniques.

Allaitement

Aucun effet des substances actives n'a été démontré chez les nouveau-nés/nourrissons allaités par des mamans traitées.

Gaviscon peut être utilisé pendant 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.

**4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

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

**4.8 Effets indésirables**

Les effets indésirables ont été classés sous la rubrique de fréquence selon la règle suivante :

Très rare : <1/10 000

Classes de systèmes d'organes	Fréquence	Effet indésirable
Affections du système immunitaire	Très rare	Réactions anaphylactiques et anaphylactoïdes Réactions d'hypersensibilité telles qu'urticaires
Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales	Très rare	Effets respiratoires tels que bronchospasmes

**Déclaration des effets indésirables suspectés**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via

**Belgique**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Division Vigilance

Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be)

**Luxembourg**

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

**4.9 Surdosage**

En cas de surdosage, on administrera un traitement symptomatique. Le patient peut éprouver un ballonnement abdominal.

Symptômes

Comme Gaviscon a un effet mécanique localisé, les symptômes attendus d'un surdosage sont minimes et limités à des plaintes abdominales.

Traitement

En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être entrepris.

**5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

**5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Classe pharmacothérapeutique: autres médicaments pour l'ulcère peptique et le reflux gastro-œsophagien (RGO).Code ATC: A02BX13.

Lors de l'ingestion, la suspension réagit avec l'acide gastrique et forme une barrière de gel d'acide alginique ayant un pH presque neutre, flottant sur le contenu de l'estomac et empêchant de manière efficace le reflux gastro-œsophagien. Dans les cas graves, cette barrière peut, plutôt que de rester dans l'estomac, refluer vers l'œsophage et y exercer un effet adoucissant.

**5.2 Propriétés pharmacocinétiques**

Le mode d'action de Gaviscon est mécanique et ne dépend pas de son absorption dans la circulation systémique

**5.3 Données de sécurité préclinique**

Aucune donnée préclinique n'a été rapportée.

**6. DONNEES PHARMACEUTIQUES****6.1 Liste des excipients**

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.

**6.2 Incompatibilités**

Sans objet.

**6.3 Durée de conservation**

3 ans

**6.4 Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Ne pas mettre au réfrigérateur. Bien refermer le flacon après utilisation. A utiliser dans les trois mois après ouverture.

**6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Flacon en verre couleur ambre de 125, 200, 300 ou 500 ml.

**6.6 Précautions particulières d'élimination**

Pas d'exigences particulières.

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) SA/NV  
Boulevard Industriel 13B  
1070 Bruxelles

**8. NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

BE221487

LU 2001090054

- 0305261 (125ml)
- 0305275 (200ml)
- 0482218 (300ml)
- 0305258 (500ml)

**9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Octobre 1980

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

10/2025.

Date de l'approbation du texte: 03/2026.