

POLYSILANE UPSA®

DIMETICONE 2,25 g

GEL ORAL

GEL ORAL EN SACHET-DOSE

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est-à-dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.
- Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.
- Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Dans cette notice

1. QU'EST-CE QUE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?
3. COMMENT PRENDRE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIFLATULENT.

Ce médicament est indiqué dans le traitement d'appoint des douleurs, brûlures, aigreurs de l'estomac et dans les ballonnements intestinaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allergie à l'un des constituants, notamment au parahydroxybenzoate de propyle, à l'azorubine (E122) et au rouge cochenille (E124).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et de galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies métaboliques rares).

Ce médicament contient 3,5 g de saccharose par unité de prise dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs légers (diarrhée).

Valeur calorique 2,6 kcal/g de sorbitol soit 4,68 kcal par sachet de POLYSILANE.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques (rouge cochenille et azorubine) et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

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

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Informations importantes concernant certains composants de POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose

Saccharose, azorubine (E122), rouge cochenille (E124), sorbitol, parahydroxybenzoate de propyle (E216).

1286076 - 8N804A00

3. COMMENT PRENDRE POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?

Posologie

Un sachet avant les trois principaux repas et, si besoin, au moment des douleurs, sans dépasser 6 prises par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale. Le gel doit être absorbé tel quel (sans eau).

Si vous oubliez de prendre POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité de troubles digestifs et de diarrhées ;
- Risque de réactions allergiques, notamment en raison de la présence d'azorubine et de rouge cochenille A ;
- Risque d'eczéma de contact ;
- Exceptionnellement : réactions immédiates avec urticaire et bronchospasmes.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER POLYSILANE UPSA, gel oral en sachet-dose ?

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

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Pas de précautions particulières de conservation.

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 permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Diméticone : 2,2500 g. Pour un sachet-dose.

Arôme artificiel framboise*, azorubine, rouge cochenille A, gomme guar, palmitate de saccharose, parahydroxybenzoate de propyle sodé, acide sorbique, sorbitol, saccharose, eau purifiée.

* Composition de l'arôme artificiel framboise : acétate d'amyle, valérianate d'amyle, éther butyrique, essence de lie de vin, éther formique, éthyl vanilline, ris concrète, aldéhyde C 14, aldéhyde C 16, ionone.

Conformément à la réglementation en vigueur.

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

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

TITULAIRE / EXPLOITANT : BRISTOL-MYERS SQUIBB Division UPSA

3, rue Joseph Monier - BP 325 - 92506 RUEIL-MALMAISON CEDEX

Information médicale et pharmacovigilance : Tél. :

France 0810 410 500 (N° Azur) / Outre-Mer et Etranger

(+ 33) 1 58 83 84 96

FABRICANT : BRISTOL-MYERS SQUIBB

304, avenue du Docteur Jean Bru - 47000 AGEN



Bristol-Myers Squibb cotise à Adelphe, pour les emballages de médicaments vendus en officine. Bristol-Myers Squibb participe de plus à Cyclamed, association chargée de la collecte et de l'élimination respectueuse de l'environnement des médicaments non utilisés, périmés ou non. Bristol-Myers Squibb vous demande donc de rapporter vos médicaments non utilisés à votre pharmacien.



1286076 - 8N804A00