

POLYSILANE UPSA®

5

DIMÉTICONE 15 %

GEL ORAL EN TUBE

GEL ORAL

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition :

Diméticone 15 g.

Excipients : azorubine, rouge cochenille A, gomme guar, palmitate de saccharose, parahydroxybenzoate de propyle sodé, acide sorbique, sorbitol, saccharose, arôme framboise, eau purifiée q.s.p. 100 g.

Forme pharmaceutique :

Gel oral. Tube de 170 g.

Classe pharmacothérapeutique :

ANTIFLATULENT (A : appareil digestif et métabolisme).

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser 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 A (E124).

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

Mises en garde spéciales :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Précautions d'emploi :

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS NOCIVES ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT TRAITEMENT EN COURS.

Grossesse et 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.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

1254371

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Sorbitol, saccharose, azorubine (E122) et rouge cochenille A (E124).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie :

Une cuillère à soupe 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).

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- 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.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

20 Août 2004.

TITULAIRE : BRISTOL-MYERS SQUIBB

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

EXPLOITANT : UPSA CONSEIL

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

Information médicale et Pharmacovigilance ; Tél. 0810 410 500

FABRICANT : BRISTOL-MYERS SQUIBB

304, avenue du Docteur Jean Bru - 47000 AGEN - FRANCE



1254371