

## MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose

Oxyde d'aluminium hydraté, Phosphate d'aluminium, Hydroxyde de magnésium, Gomme guar enrobée

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose ?
3. COMMENT PRENDRE MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE MOXYDAR, SUSPENSION BUVABLE EN SACHET-DOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-ACIDE.

(A: appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans les douleurs, brûlures ou aigreurs de l'estomac ou de l'œsophage et le traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MOXYDAR, SUSPENSION BUVABLE EN SACHET-DOSE ?

**Ne prenez jamais MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose**

- en cas de maladie rénale sévère (défaillance des fonctions du rein),
- en cas d'allergie connue à l'un des constituants du produit.

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

**Faites attention avec MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose:**

#### Mises en garde spéciales

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, il convient de consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre, à des vomissements, il convient de consulter immédiatement votre médecin.

#### Précautions d'emploi

**NE PRENEZ PAS CE MEDICAMENT SANS AVIS MEDICAL en cas de dialyse chronique.**

Les anti acides peuvent diminuer l'effet de nombreux médicaments. Il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Par précaution, il convient de prendre ce médicament à distance d'autres médicaments (à 2 heures d'intervalle si possible).

Parallèlement à l'emploi de ce médicament, il est recommandé de suivre certaines règles hygiéno-diététiques:

- éviter de se coucher immédiatement après les repas,
- ne pas dormir à plat (surélever la tête du lit pour diminuer la fréquence du reflux nocturne),
- éviter les travaux prolongés, buste penché en avant (ménage, jardinage...),
- éviter les repas trop abondants.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E 219) et du parahydroxybenzoate de propyle sodique (E 217) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### **Prise ou utilisation d'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 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 de la nécessité de le poursuivre.

Ce médicament peut être prescrit pendant l'allaitement.

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

**Liste des excipients à effet notable:** parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodique (E 217).

### 3. COMMENT PRENDRE MOXYDAR, SUSPENSION BUVABLE EN SACHET-DOSE ?

#### **Posologie**

##### Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections cœso-gastro-duodénales

Un sachet au moment des crises douloureuses sans dépasser 4 prises par jour.

##### Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien

- En période d'attaque: 1 sachet après chacun des 3 repas et un supplémentaire en cas de douleur pendant 4 à 6 semaines;
- En traitement d'entretien: 1 sachet au moment des douleurs.

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

#### **Durée du traitement**

La durée du traitement varie en fonction de la symptomatologie.

**Si vous avez pris plus de MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose que vous n'auriez dû:**

De fortes doses d'aluminium peuvent entraîner une augmentation du risque de survenue de déplétion phosphorée, d'une constipation voire d'occlusion intestinale.

Les patients ayant une insuffisance rénale peuvent présenter un risque d'hypermagnésémie.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

- constipation/diarrhée,
- diminution du taux de phosphore dans le sang, en cas d'utilisation prolongée ou à fortes doses.
- en raison de la présence de parahydroxybenzoates, ce médicament peut provoquer de l'urticaire.

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 MOXYDAR, SUSPENSION BUVABLE EN SACHET-DOSE ?

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

Ne pas utiliser MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

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 SUPPLEMENTAIRES

**Que contient MOXYDAR, suspension buvable en sachet-dose ?**

#### **Les substances actives sont:**

Oxyde d'aluminium hydraté ..... 500,00 mg  
Phosphate d'aluminium ..... 300,00 mg

Hydroxyde de magnésium .....	500,00 mg
Gomme guar enrobée .....	200,00 mg
Quantité correspondant à gomme guar .....	198,20 mg

Pour un sachet-dose.

**Les autres composants sont:**

Siméthicone, oléate de sorbitan, polysorbate 80, bronopol, parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodique (E 217), cyclamate de sodium, saccharine sodique, arôme menthe, eau purifiée.

**Qu'est-ce que MOYDAR, suspension buvable en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable en sachet - dose. Boîte de 30 sachets de 20 ml.

**Titulaire**

LABORATOIRES GRIMBERG  
19, RUE POLIVEAU  
75005 PARIS

**Exploitant**

LABORATOIRES GRIMBERG S.A.  
19 RUE POLIVEAU  
75005 PARIS

**Fabricant**

LABORATOIRE GRIMBERG  
Z.A. DES BOUTRIES, RUE VERMONT  
78704 CONFLANS SAINTE HONORINE CEDEX

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 28/03/2011.**

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