

Notice : information du patient

Gabbroral 250 mg comprimés

paromomycine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE GABBRORAL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GABBRORAL ?
3. COMMENT PRENDRE GABBRORAL ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER GABBRORAL
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE GABBRORAL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Gabbroral contient de la paromomycine qui appartient au groupe des antibiotiques intestinaux.

Gabbroral est utilisé :

- pour le traitement d'infections intestinales aiguës par des germes reconnus sensibles à la paromomycine ;
- pour la stérilisation de l'intestin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GABBRORAL ?

Ne prenez jamais Gabbroral :

- si vous êtes allergique à la paromomycine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Gabbroral.

Lorsque la paroi intestinale est endommagée, le produit pourrait avoir des effets indésirables si la dose recommandée est dépassée.

Comme avec tout traitement, des germes insensibles peuvent se développer. Il est donc conseillé d'être suivi par son médecin pendant le traitement.

Autres médicaments et Gabbroral

L'activité du produit est diminuée lors de la prise simultanée de certains autres médicaments; surtout des sirops et des liquides contenant des particules non solubles telles que : bentonite, trisilicate de magnésium, pectine, gomme adragante, acacia, carmellose, kaolin, méthylcellulose, tween 80, silicate de sodium et alginate de sodium.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il n'est pas possible d'exclure totalement des effets indésirables en cas de grossesse, surtout si la paroi intestinale est endommagée.

3. COMMENT PRENDRE GABBRORAL ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Gabbroral est administré par voie orale.

La dose sera répartie en 2 à 4 prises par jour.

- **Gastro-entérites bactériennes** : traitement de 6 à 8 jours
 - Adultes : 4 comprimés à 250 mg (4 comprimés par jour)
- **Salmonellose, shigellose** : traitement de 10 à 14 jours.
- **Stérilisation intestinale** : traitement de 3 à 4 jours
 - Adultes : 2 g par jour (8 comprimés à 250 mg)

Utilisation chez les enfants

La dose sera répartie en 2 à 4 prises par jour.

- **Gastro-entérites bactériennes** : traitement de 6 à 8 jours
 - Enfants : 20 à 30 mg par kilo de poids corporel et par jour (1 comprimé = 250 mg)
- **Stérilisation intestinale** : traitement de 3 à 4 jours
 - Enfants : 50 mg par kilo de poids corporel et par jour (1 comprimé = 250 mg)

Si vous avez pris plus de Gabbroral que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Gabbroral, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoisons (070/245.245).

La prise de 16 comprimés par jour peut provoquer des crampes au ventre et de la diarrhée. Il faut arrêter le traitement et consulter le médecin traitant.

Si vous oubliez de prendre Gabbroral

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Gabbroral

N'arrêtez pas prématurément votre traitement.

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, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Même avec 8 comprimés par jour, des nausées, des crampes abdominales ou de la diarrhée ont été rarement constatées.

Des germes qui ne sont pas sensibles au Gabbroral peuvent se développer.

Des réactions d'allergie au niveau de la peau peuvent se produire.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 :Belgique : l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be - Division Vigilance :

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-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.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GABBRORAL

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation .

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après "EXP". La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Gabbroral

- La substance active est la paromomycine.
- Les autres composants sont : silice colloïdale, stéarate de magnésium, amidon de maïs.

Aspect de Gabbroral et contenu de l'emballage extérieur

Boîte de 16 comprimés en plaquettes.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

Pfizer NV/SA, Boulevard de la Plaine 17, 1050 Bruxelles, Belgique

Fabricant :

Pfizer Italia S.r.l., Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno (AP), Italie

Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché

BE018724

Mode de délivrance: médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 06/2025.

24K04