

## **ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet**

Sucralfate

### **Encadré**

**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 votre 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.

### **Sommaire notice**

#### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?
3. COMMENT UTILISER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### **1. QU'EST-CE QUE ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

##### **Classe pharmacothérapeutique**

ULCAR appartient à la famille des anti-ulcéreux.

Il agit en protégeant l'estomac et l'intestin des agressions acides.

##### **Indications thérapeutiques**

##### **Ce médicament est utilisé pour :**

- traiter un ulcère de l'estomac et du duodénum,
- éviter la réapparition d'un ulcère du duodénum.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?**

## **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet.

## **Contre-indications**

### **N'utilisez jamais ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez les bébés prématurés et les nouveau-nés non matures dont le poids et la taille sont légèrement inférieurs à la moyenne.

## **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

### **Faites attention avec ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet**

- Prévenez votre médecin si :
  - vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique),
  - vous avez une diminution du taux de phosphore dans le sang.
- Pour une bonne utilisation de ce médicament, vous devez vous soumettre à une surveillance médicale régulière. Celle-ci peut comporter des examens de l'estomac (par exemple, une fibroscopie).
- Si vous avez un ralentissement du transit dû à une chirurgie, un traitement médicamenteux ou une autre pathologie, des cas d'obstruction des voies digestives (bézoards) peuvent survenir, notamment chez les patients hospitalisés en unités de soins intensifs essentiellement en association avec une alimentation par sonde et chez les nouveau-nés notamment les prématurés et les nouveau-nés non matures (voir la rubrique « Ne prenez jamais ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet »).

### **Enfants et adolescents âgés de moins de 14 ans**

En raison de données insuffisantes, l'utilisation d'ULCAR n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 14 ans.

## **Interactions avec d'autres médicaments**

### **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.

ULCAR peut diminuer l'effet de certains médicaments pris en même temps. Pour éviter cela, vous devez respecter un intervalle de 2 heures entre la prise d'ULCAR et celle d'un autre médicament.

## **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

## **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

#### **Grossesse et allaitement**

##### **Grossesse**

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

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

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

##### **Allaitement**

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

Il est déconseillé d'utiliser ce médicament si vous allaitez.

#### **Sportifs**

Sans objet.

### **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Sans objet.

### **Liste des excipients à effet notable**

### **Informations importantes concernant certains composants de ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet**

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle qui peuvent provoquer des réactions allergiques.

### **3. COMMENT UTILISER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?**

#### **Instructions pour un bon usage**

Sans objet.

### **Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

#### **Posologie**

##### **Si vous prenez ce médicament pour traiter un ulcère de l'estomac**

1 sachet 4 fois par jour soit :

- 1 sachet une demi-heure à 1 heure avant chacun des 3 principaux repas,
- 1 sachet au coucher, environ 2 heures après le repas du soir.

##### **Si vous prenez ce médicament pour traiter un ulcère de l'intestin**

Deux modalités de traitement sont possibles :

- 1ère possibilité : 1 sachet 4 fois par jour soit :

- 1 sachet une demi-heure à 1 heure avant chacun des 3 principaux repas,
- 1 sachet au coucher, environ 2 heures après le repas du soir.

- 2ème possibilité : 2 sachets matin et soir, soit :

- 2 sachets le matin au réveil, une demi-heure à 1 heure avant le petit-déjeuner,
- 2 sachets le soir, environ 2 heures après le repas du soir.

**Si vous prenez ce médicament pour éviter qu'un ulcère de l'intestin n'apparaisse**

Deux modalités de traitement sont possibles :

- 1ère possibilité : 1 sachet 2 fois par jour soit :

- 1 sachet le matin au réveil, une demi-heure à 1 heure avant le petit déjeuner,
- 1 sachet le soir pris soit une demi-heure à 1 heure avant le repas, soit au coucher, environ 2 heures après le repas du soir.

- 2ème possibilité : 2 sachets le soir :

- soit une demi-heure à 1 heure avant le repas du soir, soit au coucher, environ 2 heures après le repas du soir.

**Mode d'administration**

- Ce médicament est utilisé par voie orale.
- Pour boire le contenu du sachet : ouvrez le sachet en suivant le pointillé, puis pressez le sachet en tenant son extrémité ouverte entre les lèvres.

**Durée de traitement**

- Si vous prenez ce médicament pour traiter un ulcère de l'estomac ou du duodénum : La durée de traitement est de 4 à 6 semaines.
- Si vous prenez ce médicament pour éviter qu'un ulcère du duodénum n'apparaisse : Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce traitement.

**Enfants et adolescents**

En raison de données insuffisantes, l'utilisation d'ULCAR n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 14 ans.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage**

**Si vous avez pris plus de ULCAR1 g, suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :**

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

**Si vous oubliez de prendre ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet :**

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

**Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

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

**Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, Ulcar est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Les effets suivants surviennent fréquemment :**

- Constipation.

**Les effets suivants surviennent peu fréquemment :**

- sécheresse de la bouche, nausées.

**Les effets suivants surviennent rarement :**

- vomissements,
- éruptions (de boutons ou plaques) sur la peau,
- vertiges.
- obstruction des voies digestives (bézoards) chez des patients à risque (voir rubrique «Faites attention avec ULCAR ? »).

**Les effets suivants peuvent survenir mais on ne connaît pas leur fréquence :**

Une réaction allergique grave visible par l'apparition de plaques rouges sur la peau qui démangent (urticaire) et/ou d'un brusque gonflement du visage et/ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer et mettre en danger le patient (œdème de Quincke). Si l'un de ces effets survient, vous devez immédiatement arrêter le traitement et consulter votre médecin.

En cas d'administration à fortes doses et pendant longtemps, il existe un risque théorique de diminution du taux de phosphore dans le sang.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance. Site internet : [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?**

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

### **Date de péremption**

Ne pas utiliser ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

### **Conditions de conservation**

Pas de précautions particulières de conservation.

### **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration**

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**

### **Liste complète des substances actives et des excipients**

**Que contient ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet ?**

#### **La substance active est :**

Sucralfate ..... 1 g  
Pour un sachet.

#### **Les autres composants sont :**

Saccharine sodique, arôme caramel, arôme anis, parahydroxybenzoate de propyle sodique, parahydroxybenzoate de méthyle sodique, phosphate monosodique dihydraté, gomme xanthane, glycérol à 85 p.cent, eau purifiée.

### **Forme pharmaceutique et contenu**

**Qu'est-ce que ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable. Boîte de 30.

### **Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent**

#### **Titulaire**

#### **SANOFI-AVENTIS FRANCE**

82 AVENUE RASPAIL  
94250 GENTILLY

#### **Exploitant**

#### **SANOFI AVENTIS FRANCE**

82 AVENUE RASPAIL  
94250 GENTILLY

#### **Fabricant**

**PHARMATIS**

Zone d'Activites Est n° 1  
60190 ESTREES-SAINT-DENIS

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

Sans objet.

**Date d'approbation de la notice**

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.**

**AMM sous circonstances exceptionnelles**

Sans objet.

**Informations Internet**

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

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.