

**AVIS SUR LES
MÉDICAMENTS**

oxyde d'aluminium hydraté, phosphate d'aluminium, hydroxyde de magnésium, gomme guar

MOXYDAR,

suspension buvable en sachet

Demande de radiation

Adopté par la Commission de la transparence le 1er avril 2026

- Anti-acide
- Adulte
- Secteurs : Ville

Synthèse de l'avis

Aucune donnée clinique n'ayant été fournie par le laboratoire, la Commission considère qu'il n'y a pas lieu de modifier sa dernière appréciation de l'évaluation de la spécialité MOXYDAR, suspension buvable en sachet (cf. l'avis de la Commission de la transparence du 20/03/2019¹). Les conclusions de cette évaluation restent par conséquent inchangées.

Avis favorable au maintien des conclusions précédentes de la Commission pour les présentations concernées par la demande dans :

- Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections œso-gastro-duodénales,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

Ce document ainsi que sa référence bibliographique sont téléchargeables sur www.has-sante.fr 

Le présent avis est publié sous réserve des droits de propriété intellectuelle

Haute Autorité de santé – Service communication et information

5 avenue du Stade de France – 93218 SAINT-DENIS LA PLAINE CEDEX. Tél. : +33 (0)1 55 93 70 00

© Haute Autorité de santé – Avril 2026

¹ Avis de la Commission du 20/03/2019. Site HAS : https://www.has-sante.fr/jcms/c_2963190/fr/moxydar-aluminium-oxyde-d-hydrate-aluminium-phosphate-d-guar-magnesi [accédé le 16/02/2026]

1. Contexte

DCI (code ATC) Présentations concernées	Oxyde d'aluminium hydraté, phosphate d'aluminium, hydroxyde de magnésium, gomme guar enrobée (A02AD01) MOXYDAR, suspension buvable en sachet – 30 sachet(s) polyester aluminium polyéthylène de 20 ml (CIP 34009 349 041 8 9)
Demandeur	Laboratoires Grimberg (exploitant)
Motif de la demande	Demande de radiation
Listes concernées	Sécurité Sociale (article L.162-17 du CSS) Collectivités (article L.5123-2 du CSP).
Précisions sur la nature de la demande	L'évaluation concerne la radiation d'une spécialité pour commercialisation en non remboursable. Il s'agit d'une demande de radiation de la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux et de la liste des spécialités agréées aux collectivités de la spécialité MOXYDAR, suspension buvable en sachet, pour commercialisation en non remboursable. Dans son avis du 20/03/2019 ¹ , la Commission a octroyé un service médical rendu faible à cette spécialité.
Indications de l'Autorisation de mise sur le marché (AMM) visées par la demande	– « Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections œso-gastro-duodénales ; – Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien. »
Précisions sur l'AMM	Date initiale (procédure nationale) : 30/12/1998 Date des rectificatifs et teneur : pas de variation impactant le RCP et la notice depuis le dernier avis de la CT. Plan d'investigation pédiatrique associé à l'AMM : Non
Conditions et statuts	Médicament non soumis à prescription médicale.
Evaluation par la Commission	– Calendrier d'évaluation : • Date d'examen et d'adoption : 1er avril 2026

2. Complément d'information

À l'appui de cette demande de radiation, le laboratoire n'a identifié aucune nouvelle donnée d'efficacité depuis la dernière évaluation de la Commission de la Transparence¹. Le laboratoire a fourni les PSUR couvrant les périodes du 22/06/2016 au 21/06/2019 et 24/06/2019 au 23/06/2022 au cours desquels aucun nouveau signal n'a été détecté. Aucune modification de la stratégie thérapeutique n'est intervenue depuis le précédent avis de la Commission.

L'ensemble des alternatives restant remboursables sont fournies en annexe 1.

3. Conclusions de la Commission de la Transparence

Aucune donnée clinique n'ayant été fournie par le laboratoire à l'appui de sa demande de radiation, la Commission considère qu'il n'y a pas lieu de modifier sa dernière appréciation de l'évaluation de la spécialité MOXYDAR, suspension buvable en sachet (cf. l'avis de la Commission de la transparence du 20/03/2019¹). Les conclusions de cette évaluation restent par conséquent inchangées.

Avis favorable au maintien des conclusions précédentes de la Commission pour les spécialités concernées par la demande dans les indications :

- Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections œso-gastro-duodénales,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

4. Annexes

Annexe 1 : Liste des comparateurs cliniquement pertinents restant remboursables dans l'indication de traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections œso-gastro-duodénales

NOM (DCI)	Laboratoire	Indication(s)	Date du dernier avis CT	SMR
Autres présentations restant exploitées et remboursables				
MOXYDAR (oxyde d'aluminium hydraté, phosphate d'aluminium, hydroxyde de magnésium, gomme guar), comprimé pour suspension buvable	GRIMBERG	Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections œso-gastro-duodénales.	20/03/2019	Faible
Alternatives comparables (même classe pharmacothérapeutique)				
PHOSPHALUGEL (gel de phosphate d'aluminium colloïdal 20%), suspension buvable en sachet	ASTELLAS PHARMA	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastroduodénales.	25/10/2017	Faible
PHOSPHALUGEL (gel de phosphate d'aluminium colloïdal 20%), suspension buvable en flacon	ASTELLAS PHARMA	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastroduodénales.	25/10/2017	Faible
ROCGEL (oxyde d'aluminium hydraté), suspension buvable en sachet-dose	DEBREGEAS ET ASSOCIES PHARMA	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastro-duodénales.	18/12/2013	Faible
XOLAAM (hydroxyde d'aluminium et hydroxyde de magnésium), comprimés à croquer ou à sucer	RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastro-duodénales.	07/04/2010	Faible
XOLAAM (hydroxyde d'aluminium et hydroxyde de magnésium), suspension buvable	RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastro-duodénales.	07/04/2010	Faible
GELOX (monmectite, hydroxyde d'aluminium et de magnésium), suspension buvable en sachet	IPSEN PHARMA	Traitement symptomatique des manifestations douloureuses au cours des affections oeso-gastro-duodénales chez l'adulte	20/03/2019	Faible

Annexe 2 : Liste des comparateurs cliniquement pertinents restant remboursables dans l'indication de traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien

NOM (DCI)	Laboratoire	Indication(s)	Date du dernier avis CT	SMR
-----------	-------------	---------------	-------------------------	-----

Autres présentations restant exploitées et remboursables

MOXYDAR (oxyde d'aluminium hydraté, phosphate d'aluminium, hydroxyde de magnésium, gomme guar), comprimé pour suspension buvable	GRIMBERG	Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.	20/03/2019	Faible
--	----------	---	------------	--------

Alternatives comparables (même classe pharmacothérapeutique)

GAVISCON (alginate de sodium, bicarbonate de sodium), suspension buvable en flacon	RECKITT BENCKISER	Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.	29/06/2016	Faible
GAVISCON (alginate de sodium, bicarbonate de sodium), suspension buvable en sachets	RECKITT BENCKISER	Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.	29/06/2016	Faible

MOXYDAR, 1er avril 2026

Toutes nos publications sont téléchargeables sur www.has-sante.fr