

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS**GAVICON ANTIZUUR - ANTIREFLUX suspensie voor oraal gebruik**

Natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat.
500 mg, 213 mg, 325 mg
Suspensie voor oraal gebruik in flessen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Gaviscon Antizuur – Antireflux en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Gaviscon Antizuur - Antireflux niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Gaviscon Antizuur - Antireflux?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon Antizuur - Antireflux?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Gaviscon Antizuur - Antireflux is een combinatie van twee antacida (calciumcarbonaat en natriumbicarbonaat) en een algiinaat, en heeft een dubbele werking:

1. het neutraliseert overmatig maagzuur, waardoor de pijn en het ongemak afneemt;
2. het vormt een beschermend laagje over de maaginhoud, die tot 4 uur lang kan standhouden, om het branderige gevoel in uw borststreek te verzachten.

Dit middel wordt gebruikt voor de behandeling van zuurgerelateerde klachten die veroorzaakt worden door reflux van zure maaginhoud naar de slokdarm. Deze klachten kunnen bestaan uit brandend maagzuur, zure oprispingen en indigestie, en kunnen bijvoorbeeld ontstaan na de maaltijd of tijdens de zwangerschap.

2. WANNEER MAG U GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?**Wanneer mag u Gaviscon niet gebruiken?**

U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Gaviscon?

- Als u een nier- of hartaandoening heeft of gehad heeft, bepaalde zouten kunnen deze aandoeningen beïnvloeden.
- Als u ernstige nierproblemen heeft.
- Als u elektrolytenstoornis heeft waardoor het fosfatengehalte in het bloed laag is (hypofosfatemie).

- Als u een verminderde hoeveelheid maagzuur in de maag heeft, omdat dit product dan minder doeltreffend kan zijn.
- Zoals bij het gebruik van andere middelen die het maagzuur neutraliseren, kan het gebruik van dit middel ervoor zorgen dat symptomen van andere, ernstigere, onderliggende medische aandoeningen niet worden opgemerkt.

Heeft u na 7 dagen nog steeds klachten? Neem dan contact op met uw arts.

Kinderen

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen jonger dan 12 jaar tenzij op medisch advies. Bij kinderen met nierproblemen of met ontstoken maag of darmen (gastro-enteritis), is er een risico voor een verhoogd natriumgehalte in het bloed (hypernatremie).

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Wacht na het innemen van andere geneesmiddelen (via de mond) minimaal twee uur voordat u dit middel inneemt. Het kan de werking van sommige andere geneesmiddelen beïnvloeden.

Gebruikt u naast Gaviscon Antizuur - Antireflux nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

U mag dit middel gebruiken als u zwanger bent, borstvoeding geeft of gepland heeft om zwanger te worden. Zoals voor alle geneesmiddelen geldt, moet de behandelingsduur zo kort mogelijk gehouden worden.

Gaviscon Antizuur-Antireflux suspensie voor oraal gebruik bevat:

- methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd).
- 127,35 mg natrium (5,53 mmol) per dosis. Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een gecontroleerd natriumdiet.
- 130 mg calcium (3,25 mmol) per dosis. Contacteer uw arts alvorens dit geneesmiddel te gebruiken indien u nierstenen heeft of een hoog calciumgehalte heeft in het bloed.

3. HOE GEBRUIKT U GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Goed schudden voor gebruik.

Gebruik bij volwassenen, inclusief ouderen, en kinderen vanaf 12 jaar: 10-20 ml na de maaltijd en voor het slapengaan, maximaal viermaal daags.

Gebruik bij kinderen jonger dan 12 jaar: enkel te gebruiken op medisch advies.

Heeft u te veel van Gaviscon ingenomen?

Als u te veel van dit middel heeft ingenomen, zal dat waarschijnlijk geen kwaad kunnen. Wel kunt u last krijgen van een opgeblazen gevoel. Neem dan contact op met uw arts indien dit blijft duren.

Wanneer u teveel Gaviscon Antizuur - Antireflux heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten Gaviscon in te nemen?

Als u een dosis vergeet, hoeft u de volgende keer geen dubbele dosis in te nemen. U blijft gewoon de normale dosis van het middel innemen.

4. **MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als u last krijgt van een bijwerking, moet u het gebruik van dit middel stoppen en direct contact opnemen met uw arts. In zeer zeldzame gevallen (bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers) kan er een allergische reactie op een van de stoffen in dit middel ontstaan.

Mogelijke klachten kunnen zijn buikpijn, diarree, misselijkheid, braken, huiduitslag, jeuk, duizeligheid, zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of de keel en moeilijk ademen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem.

België: Website: www.fagg.be, e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Luxemburg: Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. **HOE BEWAART U GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX?**

- Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
- Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de fles en de doos na "EXP:". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.
- Bewaren beneden 30°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.
- Binnen 6 maanden na opening gebruiken.
- Controleer de verzegeling voordat u dit middel voor het eerst gebruikt..

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. **INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE**

Welke stoffen zitten er in Gaviscon Antizuur - Antireflux?

De werkzame stoffen in elke 10 ml zijn 500 mg natriumalgiinaat, 213 mg natriumbicarbonaat en 325 mg calciumcarbonaat. De andere stoffen in dit middel zijn carbomeer, methylparahydroxybenzoesaat (E218), propylparahydroxybenzoesaat (E216), natriumsacharine, pepermuntsmakstof, natriumhydroxide en water. Dit middel bevat geen suiker en gluten.

Hoe ziet Gaviscon Antizuur - Antireflux eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Gaviscon Antizuur - Antireflux is een gebroken witte tot crèmekleurige suspensie met pepermuntgeur en -smaak.

Verkrijgbaar in flessen van 150, 200, 300 en 600 ml.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Afleveringswijze: Niet aan medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE373317

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA

Researchdreef 20

1070 Brussel

Fabrikant:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd
Dansom Lane HU8 7DS – Hull, East Yorkshire
Verenigd Koninkrijk

Deze bijsluiter is goedgekeurd in 07/2018.