

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

GAVISCON ADVANCE MUNTSMAAK UNIDOSE suspensie voor oraal gebruik

Natriumalgiinaat
Kaliumbicarbonaat

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? 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.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Gaviscon Advance Muntsmak Unidose en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u Gaviscon Advance Muntsmak Unidose niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Gaviscon Advance Muntsmak Unidose?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon Advance Muntsmak Unidose?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Gaviscon Advance Muntsmak Unidose en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Gaviscon Advance wordt gebruikt voor het verlichten van brandend maagzuur en zure oprispingen/indigestie (ook gekend as dyspepsie), bijvoorbeeld na een maaltijd, tijdens de zwangerschap of bij patiënten met symptomen van slokdarmontsteking door reflux.

2. Wanneer mag u Gaviscon Advance Muntsmak Unidose niet innemen of moet u extra voorzichtig zijn?

Wanneer mag u Gaviscon niet innemen?

U bent allergisch (overgevoelig), of u vermoedt dat u allergisch bent, voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel

- Elke dosis van 5 ml bevat 2,3 mmol natrium, 1,0 mmol kalium en 1,0 mmol calcium. Indien u aangeraden werd een dieet te volgen met beperking van deze stoffen, gelieve dan contact op te nemen met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Neemt u nog andere geneesmiddelen?

Neemt u naast Gaviscon nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Gaviscon kan tijdens de zwangerschap en de borstvoeding ingenomen worden.

Gaviscon Advance Unidose bevat E218 en E216.

Dit geneesmiddel bevat propylparahydroxybenzoaat (E216) en methylparahydroxybenzoaat (E218) die een allergische reactie kunnen veroorzaken (mogelijk vertraagd).

3. Hoe neemt u Gaviscon Advance Muntsmak Unidose in?

Neem 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 contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

Volwassenen (met inbegrip van bejaarden) en kinderen vanaf 12 jaar: één tot twee maatlepels van 5ml na de maaltijden en bij het slapengaan.

Kinderen jonger dan 12 jaar: enkel na medisch advies.

Langs de geperforeerde lijn scheuren. Knijp de suspensie onderaan het sachet uit, ofwel direkt in de mond of in een maatlepel van 5ml.

Raadpleeg een arts, als de verschijnselen na zeven dagen niet verbeteren.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u te veel Gaviscon hebt ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het antigifcentrum (070 245 245).

Indien u te veel Gaviscon heeft ingenomen kunt u een opgeblazen gevoel krijgen. Contacteer uw arts of apotheker indien dit gevoel aanhoudt.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Gaviscon Advance in te nemen:

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Het volstaat het geneesmiddel verder in te nemen zoals aangewezen.

4. Mogelijke bijwerkingen

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

Indien u last heeft van deze bijwerkingen stop dan de inname van het product en neem onmiddellijk contact op met uw arts.

Zeer zelden (minder dan 1 op 10.000) is een allergische reactie mogelijk op de bestanddelen. Mogelijke symptomen kunnen zijn huiduitslag, jeuk, ademhalingsmoeilijkheden, duizeligheid of zwelling van het gezicht, lippen, tong of keel.

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 Advance

Niet in de koelkast bewaren.

Gaviscon buiten het zicht en het bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en blisterverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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 niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn 500 mg natriumalginaat en 100 mg kaliumbicarbonaat per 5 ml suspensie voor oraal gebruik.

De andere stoffen in dit middel zijn calciumcarbonaat, carbomeer, methylparahydroxybenzoaat (E218), propylparahydroxybenzoaat (E216), natriumsaccharinaat, pepermuntaroma en gezuiverd water.

Hoe ziet Gaviscon Advance er uit en hoeveel zit er in de verpakking?

Witachtige viskeuze suspensie in een sachet.

Beschikbaar in een doos met 4, 10, 12, 20, 24 of 48 sachets.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA,

Researchdreef 20, B-1070 Brussel

Fabrikant:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited,

Dansom Lane, HU8 7DS - Hull – Groot-Brittannië

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen : BE283787

Wijze van aflevering: Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in 01/2015