

**BIJSLUITER : INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER****GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX UNIDOSE, suspensie voor oraal gebruik**

Natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat.

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen 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.**

Dit geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- 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 rubriek 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. Waarvoor wordt Gaviscon Antizuur - Antireflux Unidose ingenomen?
2. Wanneer mag u Gaviscon Antizuur - Antireflux Unidose niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Gaviscon Antizuur – Antireflux Unidose in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon Antizuur – Antireflux Unidose?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**1. WAARVOOR WORDT GAVISCON ANTIZUUR - ANTIREFLUX UNIDOSE INGENOMEN?**

Gaviscon Antizuur - Antireflux Unidose 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, waardoor het branderige gevoel in uw borststreek wordt verzacht.

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 UNIDOSE NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?****Wanneer mag u Gaviscon niet gebruiken?**

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

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Gaviscon?**

- Gaviscon Antizuur-Antireflux Unidose mag niet gebruikt worden bij patiënten met ernstige nierproblemen en bij patiënten met elektrolytenstoornis waardoor het fosfaatgehalte in het bloed laag is (hypofosfatemie).
- Dit geneesmiddel bevat kleine hoeveelheden natrium 127.25mg (5,53 mmol) en calcium 130mg (3,25 mmol) per sacht (10ml). Heeft u een ernstige nier- of hartaandoening of heeft u die gehad? Bespreek dan met uw arts het zout dat in dit middel zit. Bepaalde zouten kunnen namelijk voor problemen zorgen bij deze aandoeningen.

- Zit er weinig maagzuur in uw maag? Neem dan contact op met uw arts. Het is namelijk mogelijk dat dit middel dan minder goed zal werken.
- Net als 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.
- Langdurig gebruik moet worden vermeden. Heeft u na 7 dagen nog steeds klachten? Neem dan contact op met uw arts.

#### **Neemt u nog andere geneesmiddelen in?**

Wacht na het innemen van andere geneesmiddelen minimaal twee uur voordat u dit middel inneemt. Dit middel kan namelijk de werking van sommige andere geneesmiddelen beïnvloeden. Gebruikt u naast Gaviscon Antizuur - Antireflux Unidose 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 en borstvoeding**

U mag dit middel gebruiken als u zwanger bent of borstvoeding geeft. Voor alle geneesmiddelen geldt dat de behandeling niet langer moet duren dan noodzakelijk is.

#### **Gaviscon Antizuur-Antireflux Unidose bevat methylparahydroxybenzoaat, propylparahydroxybenzoaat en natrium**

Dit middel bevat de stoffen methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (soms vertraagd). Dit geneesmiddel bevat 127,35mg (5,53 mmol) natrium per dosis. Hiermee moet rekening worden gehouden door patiënten die een gecontroleerd zoutdieet volgen.

### **3. HOE NEEMT U GAVISCON ANTIZUUR – ANTIREFLUX UNIDOSE IN?**

**Gebruik bij volwassenen, inclusief ouderen, en kinderen vanaf 12 jaar:** 10-20 ml (een of twee sachets) 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. Gaat dit niet over? Neem dan contact op met uw arts.

Wanneer u meer Gaviscon Antizuur - Antireflux Unidose heeft ingenomen dan nodig, 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.

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 die dan kunnen optreden zijn buikpijn, diarree, misselijkheid, braken, jeukende huid, uitslag, huiduitslag, jeuk, duizeligheid en zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of de keel en ademhalingsmoeilijkheden.

Inname van grote hoeveelheden calciumcarbonaat, een bestanddeel van dit middel, kan de pH van het bloed verhogen (alkalose), te veel calcium in het bloed (hypercalcemie), verhoogde

afscheiding van maagzuur en constipatie veroorzaken. Deze verschijnselen doen zich voor bij hogere dan de aanbevolen dosissen.

Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

**5. HOE BEWAART U GAVISCON ANTIZUUR – ANTIREFLUX UNIDOSE?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de vermelde uiterste houdbaarheidsdatum (EXP: maand/jaar). Bewaren beneden 30°C. **Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.**

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 Unidose?**

De werkzame stoffen in een 10 ml dosis suspensie voor oraal gebruik in sachet zijn natriumalginaat (500 mg), natriumbicarbonaat (213 mg) en calciumcarbonaat (325 mg). De andere stoffen in dit middel zijn carbomeer 974P, methylparahydroxybenzoaat (E218), propylparahydroxybenzoaat (E216), natriumsacharine, pepermuntsmakstof, natriumhydroxide en gezuiverd water.

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

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

Verkrijgbaar in dozen met 4, 12 of 24 sachets.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

**Afleveringswijze: Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.**

**Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** BE429274

**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

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 11/2012**