

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

Gaviscon aangepaste formule munt 250 mg

kauwtabletten

Natriumalginaat
Natriumbicarbonaat
Calciumcarbonaat

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

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift 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 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 aangepaste formule munt 250 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Gaviscon aangepaste formule munt 250 mg niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Gaviscon aangepaste formule munt 250 mg?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon aangepaste formule munt 250 mg?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS GAVISCON AANGEPASTE FORMULE MUNT 250 MG EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Gaviscon vormt een beschermlaag die bovenop de maaginhoud drijft. Deze laag voorkomt dat het maagzuur uit de maag ontsnapt naar de slokdarm, om zo het brandend gevoel van oprispingen en het gevoel van ongemak in de keel en de mond te verlichten.

Brandigerige oprispingen kunnen zich voordoen na de maaltijd, (bv. bij het eten van vet en sterk gekruid voedsel) of tijdens de zwangerschap of bij patiënten met symptomen van een ontsteking van de slokdarm (bv. moeilijk en/of pijnlijk slikken, mondzweertjes, braken).

Gaviscon wordt gebruikt voor het behandelen van symptomen van gastro-oesofagale reflux zoals zure oprispingen, brandend gevoel in de maagstreek en indigestie (door reflux), bijvoorbeeld na een maaltijd, tijdens de zwangerschap of bij patiënten met symptomen van slokdarmontsteking.

2. WANNEER MAG U GAVISCON AANGEPASTE FORMULE MUNT 250 mg NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u Gaviscon niet gebruiken?

- als u allergisch (overgevoelig) bent voor één van de bestanddelen van Gaviscon aangezien heel zelden ademhalingsmoeilijkheden en huiduitslag zijn opgetreden (voor een volledige lijst zie verder).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Gaviscon?

Dit geneesmiddel bevat natrium (5,3 mmol per dosis van twee tabletten) en calcium (1,6 mmol per dosis van twee tabletten). De maximale aanbevolen dagelijkse dosis van dit geneesmiddel bevat 1012 mg natrium (te vinden in keukenzout). Dit komt overeen met 50,6% van de door volwassenen aanbevolen maximale dagelijkse inname van natrium.

Gaviscon is alleen geïndiceerd voor kortdurende behandelingen, tenzij het advies van uw zorgverlener wordt ingewonnen. Praat met uw apotheker of arts als u Gaviscon dagelijks nodig heeft voor een langere periode of op regelmatige basis, vooral als u is geadviseerd om een zoutarm dieet te volgen.

Wanneer u lijdt aan ernstige nier- of hartaandoeningen bespreek deze zoutinhoud met uw arts aangezien bepaalde zouten kunnen interfereren met deze aandoeningen.

Wanneer de symptomen na 7 dagen niet verbeteren. Gelieve in dit geval uw arts te raadplegen.

Dit geneesmiddel bevat 3,75 mg aspartaam in elke tablet. Aspartaam wordt afgebroken tot fenylalanine. Het kan schadelijk zijn als u fenylketonurie (PKU) heeft, een zeldzame genetische aandoening waarbij fenylalanine zich in het lichaam opbouwt omdat het niet goed kan worden verwijderd.

Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Neem dit product niet in twee uur na inname van andere orale geneesmiddelen aangezien het kan interfereren met de werking van sommige andere geneesmiddelen.

Gebruikt u naast Gaviscon 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

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Gaviscon kan tijdens de zwangerschap en de borstvoeding gebruikt worden.

Stoffen in Gaviscon waarmee u rekening moet houden

Dit geneesmiddel werd gezoet met aspartaam, een bron van fenylalanine. Kan schadelijk zijn voor mensen met fenylketonurie.

3. HOE GEBRUIKT U GAVISCON AANGEPASTE FORMULE MUNT 250 MG?

Oraal gebruik. Goed kauwen alvorens door te slikken.

Volwassenen, met inbegrip van bejaarden, en kinderen ouder dan 12 jaar: wanneer de symptomen optreden 2 of 4 tabletten na de maaltijd en bij het slapengaan, tot 4 keer per dag.

Kinderen jonger dan 12 jaar: enkel op medisch advies.

Heeft u te veel van Gaviscon ingenomen?

Indien u te veel van dit product heeft ingenomen kan u een opgezwollen gevoel hebben en abdominaal discomfort ervaren. Raadpleeg uw arts of apotheker als dit niet verdwijnt.

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

Bent u vergeten Gaviscon in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Zet de behandeling gewoon verder.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Gaviscon 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 AANGEPASTE FORMULE MUNT 250 MG

BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN HOUDEN.

Bewaren beneden 30°C.

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 Gaviscon?

- De werkzame stoffen per kauwtablet zijn: 250 mg natriumalgiinaat, 133,5 mg natriumbicarbonaat en 80 mg calciumcarbonaat
- De andere stoffen zijn: pepermuntaroma, macrogol 20 000, mannitol (E421), copovidon, aspartaam (E951), kaliumacesulfaam (E950), magnesiumstearaat

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

Gaviscon Aangepaste Formule Munt 250 mg kauwtabletten zijn ronde tabletten, gebroken wit tot roomwit van kleur en licht gevlekt.

Kauwtabletten, in blisterverpakkingen per 4, 6 of 8 tabletten.

Dozen van 4, 6, 8, 16, 24, 32, 48 en 64 tabletten.

De polypropyleen tablettencontainers bevatten 8, 12, 16, 18, 20, 22 of 24 tabletten.

Multiple verpakkingen 32 (2 x 16), 36 (2 x 18), 40 (2 x 20), 44 (2 x 22) of 48 (2 x 24) worden verpakt in een kartonnen doosje.

Verpakkingsgrootten 8, 12, 16, 18, 20, 22, 24, 2 x 16, 2 x 18, 2 x 20, 2 x 22 of 2 x 24 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA
Researchdreef 20, B-1070 Brussel

Fabrikant

Reckitt Benckiser Healthcare
UK-Dansom Lane HU8 7DS - Hull
of
RB NL Brands B.V.
WTC Schiphol Airport, Schiphol Boulevard 207, 1118 BH Schiphol, NL

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

Blisterverpakking : BE271801
Tablettencontainer : BE311071

Indeling voor de aflevering

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 10/2020.