

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Gaviscon aardbei 250 mg kauwtabletten

Natriumalginaat 250 mg

Natriumbicarbonaat 133.5 mg

Calciumcarbonaat 80 mg

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

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

- Bewaar deze bijsluiters. 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 punt 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiters 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 bijsluiters

1. Wat is Gaviscon aardbei 250 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Gaviscon aardbei 250 mg niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Gaviscon aardbei 250 mg?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon aardbei 250 mg?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS GAVISCON AARDBEI 250 MG EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Gaviscon behoort tot een groep geneesmiddelen die “refluxremmers” worden genoemd. Zij vormen een beschermlaag bovenop de maaginhoud om te voorkomen dat het maagzuur uit de maag ontsnapt waardoor het in de slokdarm pijn en ongemak veroorzaakt.

Gaviscon behandelt symptomen veroorzaakt door reflux van zure maaginhoud naar de slokdarm, zoals zure of branderige oprispingen en indigestie (gerelateerd aan reflux), dewelke zich bij voorbeeld kunnen voordoen na de maaltijd of tijdens de zwangerschap, en bij patiënten met slokdarmirritatie te wijten aan reflux.

Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U GAVISCON AARDBEI 250 MG NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Gaviscon niet gebruiken?

- U bent allergisch (overgevoelig) voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. Zeel zelden zijn ademhalingsmoeilijkheden en huiduitslag opgetreden.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Gaviscon?

Elke dosis van vier tabletten bevat 11,08 mmol natrium (254,84 mg) en 3,2 mmol calcium. De maximale aanbevolen dagelijkse inname van dit product is gelijk aan 1019,36 mg natrium. Dit is gelijk aan 50,9% van de maximale aanbevolen dagelijkse inname voor natrium.

Gaviscon aardbei 250 mg kauwtabletten is alleen geïndiceerd voor kortdurende behandeling, tenzij uw arts u dit adviseert. Neem contact op met uw arts of apotheker als u dagelijks gedurende langere tijd of op regelmatige basis Gaviscon aardbei 250 mg nodig heeft, vooral als u is aangeraden een zoutarm (natriumarm) 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.

Dit geneesmiddel bevat aspartaam

Dit geneesmiddel bevat 8,8 mg aspartaam in elke tablet.

Aspartaam is een bron van fenylalanine. Het kan schadelijk zijn als u fenylketonurie (PKU) heeft, een zeldzame erfelijke aandoening waarbij fenylalanine zich ophoopt doordat het lichaam dit niet goed kan omzetten.

erfelijke aandoening waarbij fenylalanine zich ophoopt doordat het lichaam dit niet goed kan omzetten.

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

Raadpleeg uw arts als u weet dat de hoeveelheid maagzuur in uw maag beperkt is aangezien dit product minder doeltreffend kan zijn.

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.

Zwangerschap en borstvoeding

Gaviscon kan tijdens de zwangerschap en de borstvoeding gebruikt worden. Zoals bij alle geneesmiddelen moet de behandelingsduur zoveel mogelijk worden beperkt.

3. HOE GEBRUIKT U GAVISCON AARDBEI 250 MG?

Oraal gebruik. Goed kauwen alvorens door te slikken.

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik?

Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

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

Kinderen jonger dan 12 jaar: enkel op medisch advies.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

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

Heeft u te veel van Gaviscon ingenomen?

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

Bij inname van te veel Gaviscon, neem contact met uw arts, uw apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

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:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten Afdeling Vigilantie

| | |
|--|---------------------------------------|
| EUROSTATION II Victor Hortaplein, 40/40 B-1060 Brussel | Postbus 97 B-1000 Brussel Madou |
|--|---------------------------------------|

Website: www.fagg.be,

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Luxemburg:

Site internet: <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

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

5. HOE BEWAART U GAVISCON AARDBEI 250 MG?

Bewaren beneden 25°C.

Tablettencontainer: gebruik binnen de 6 maanden na openen.

Buiten het zicht en 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 Gaviscon?

- De werkzame stoffen zijn 250 mg natriumalginaat, 133,5 mg natriumbicarbonaat en 80 mg calciumcarbonaat per tablet.
- De andere stoffen zijn: mannitol (E421), macrogol 20 000, aspartaam (E951), aardbeiensmaakstof (maltodextrine, gemodificeerd zetmeel E1450, plantaardige olie, propyleenglycol E1520), rood ijzeroxide (E172), xylitol en natriumcarmellose, magnesiumstearaat.

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

Gaviscon aardbei 250 mg kauwtabletten zijn lichtroze, ronde, platte tabletten met schuine randen met aardbeiengeur en -smaak. Elke tablet heeft een indruk met een "Zwaard en cirkel" langs een zijde en "GS250" langs de andere zijde.

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 (2 x 16, 2 x 18, 2 x 20, 2 x 22 of 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 Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, East Yorkshire, Verenigd Koninkrijk

RB NL Brands B.V.

WTC Schiphol Airport

Schiphol Boulevard 207

1118 BH Schiphol, Nederland

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

Blisterverpakking: BE271792

Tablettencontainer: BE311053

Aflevering:

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift

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

AT: Gaviscon Erdbeer Kautabletten, BE: Gaviscon Aardbei 250 mg, BG: Gaviscon Strawberry Tablets 250mg/133,5 mg / 80 mg / Chewable Tablets, CY: Gaviscon Strawberry Tablets, BE: Gaviscon aardbei 250 mg kauwtabletten, EL: Gaviscon Strawberry Tablets, FR: GAVISCONELL SANS SUCRE FRAISE, comprimé à croquer édulcoré au xylitol, au mannitol et à l'aspartam, IE: Gaviscon Strawberry Chewable Tablets Sodium alginate 250mg, Sodium hydrogen carbonate 133.5mg, Calcium Carbonate 80mg, LU: Gaviscon fraise 250 mg comprimés à croquer, NL: Gaviscon 250 mg aardbei, kauwtabletten, PT: Gaviscon Morango, 250 mg + 133.5 mg + 80 mg, Comprimido para mastigar, RO: Gaviscon cu aromă de căpșuni, comprimate masticabile, UK: Gaviscon Strawberry Flavour Chewable Tablets.

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 11/2020.

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