

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

### **GAVISCON ADVANCE MUNTSMAAK UNIDOSE 500 mg / 100 mg 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 Muntsmmaak Unidose en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose en waarvoor wordt dit middel ingenomen?**

Gaviscon Advance wordt gebruikt voor de behandeling van de symptomen van gastro-oesofagale reflux, zoals zure oprispingen, branderig gevoel in de maag en indigestie (in verband met reflux), bijvoorbeeld na een maaltijd, of tijdens de zwangerschap of bij patiënten met symptomen die verband houden met refluxoesofagitis

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 Advance Muntsmmaak 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**

**Dit geneesmiddel bevat 57.85 mg natrium** (hoofdbestanddeel van koken / tafelzout) in elke dosis van 5 ml. Dit komt overeen met 2.9 % van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene

Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose is alleen geïndiceerd voor een kortdurende behandeling, tenzij uw arts u dit adviseert. Neem contact op met uw apotheker of arts als u Gaviscon Advance Muntsmmaak Unidose dagelijks gedurende een langere periode of op regelmatige basis nodig heeft, vooral als u het advies heeft gekregen om een zoutarm dieet te volgen.

**Dit geneesmiddel bevat ook 1.0 mmol (39.06) mg kalium** per dosis van 5 ml. Hiermee dient rekening te worden gehouden bij patiënten met een verminderde nierfunctie of patiënten op een gecontroleerd kaliumdieet.

**Dit geneesmiddel bevat 40 mg calcium per dosis van 5 ml.**

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.

Praat ook met uw arts of apotheker als u gedurende een langere periode vier of meer dagelijkse doses nodig heeft of als u lijdt aan of lijdt aan een aanzienlijke nier- of hartaandoening, bepaalde zouten kunnen deze ziekten verstoren.

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

#### **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. Wacht minimaal 2 uur tussen het gebruik van dit geneesmiddel en andere geneesmiddelen zoals tetracyclines, fluorochinolonen (soorten antibiotica), ijzerzouten, schildklierhormonen, chloroquine (een medicijn dat wordt gebruikt om malaria te voorkomen), bisfosfonaten (een medicijn dat wordt gebruikt om osteoporose te behandelen) en estramustine (een medicijn om prostaatkanker te behandelen).

#### **Zwangerschap en borstvoeding**

Gaviscon Advance Muntsmaak Unidose kan tijdens de zwangerschap en de borstvoeding ingenomen worden.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Dit geneesmiddel heeft geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

### **3. Hoe neemt u Gaviscon Advance Muntsmaak 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.

#### **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.

#### **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.

### **4. Mogelijke bijwerkingen**

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

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. Bijwerkingen die zelden worden gemeld, zijn diarree, misselijkheid en braken.

**Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die**

**niet in deze bijsluiter is vermeld, stop onmiddellijk het gebruik van dit middel en raadpleeg dan uw arts.**

### **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, Postbus 97, 1000 BRUSSEL, Madou, Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be), e-mail: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be)

#### **Luxemburg:**

Direction de la Santé, Division de la Pharmacie et des Médicaments, 20, rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm, Tél.: (+352) 2478 5592, e-mail: [pharmacovigilance@ms.etat.lu](mailto:pharmacovigilance@ms.etat.lu)  
Link pour le formulaire : <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 Advance**

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.

Niet in de koelkast 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 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 natriumalgiinaat 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 orale suspensie in een sachet.

Beschikbaar in een doos met 2, 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  
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 : BE283787**

**Wijze van aflevering:** Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

**Dit geneesmiddel is in de lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk onder de volgende namen toegelaten:**

België - Gaviscon Advance Muntsmaak Unidose suspensie voor oraal gebruik/Goût Menthe Unidose, suspension buvable/Minzgeschmack Unidose Suspension zum Einnehmen

Frankrijk - Gavisconpro Menthe, suspension buvable en sachet

Duitsland - Gaviscon Advance Pfefferminz 1000 mg/200 mg Suspension zum Einnehmen im Beutel

Ierland - Gaviscon Advance Peppermint Oral Suspension Sachets

Italië - Gaviscon Advance sospensione orale aroma menta in bustine

Nederland - Gaviscon Extra Sterk liquid sticks pepermint, suspensie voor oraal gebruik

Verenigd Koninkrijk - Gaviscon Advance Liquid Sachets. Oral Suspension

**Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in 11/2021**