

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Gaviscon Duo bosvruchtensmaak 500 mg/ 213 mg/ 325 mg, suspensie voor oraal gebruik in sachets

natriumalginaat / natriumbicarbonaat / calciumcarbonaat
500 mg / 213 mg / 325 mg

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

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u 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.
- Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is Gaviscon Duo bosvruchtensmaak en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Gaviscon Duo bosvruchtensmaak is een combinatie van een alginaat en 2 maagzuurremmers (calciumcarbonaat en natriumbicarbonaat). Dit medicijn werkt op 2 manieren:

1. het zorgt voor een beschermend laagje over de inhoud van uw maag. Dit kan tot 4 uur lang blijven. Zo wordt het branderige gevoel in het gebied rond uw borst minder.
2. het gaat een teveel aan maagzuur tegen. Hierdoor wordt de pijn en het ongemak minder.

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van klachten door maagzuur dat in de slokdarm komt. Het wordt gebruikt bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar. Dit kunnen klachten zijn van brandend maagzuur, zure oprispingen en klachten doordat het verteren van eten in uw lichaam niet goed gaat (indigestie). Deze klachten kunnen bijvoorbeeld ontstaan na het eten of als u zwanger bent.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt, als:

- U een erge **nierziekte of hartziekte** heeft of heeft gehad. Sommige zouten kunnen invloed hebben op deze ziekten. Neem contact op met uw arts over de hoeveelheid zout in dit medicijn.
- U **erge nierproblemen** heeft
- U een probleem heeft met de hoeveelheid zouten (elektrolyten) in uw bloed, waardoor u **te weinig fosfaat** in uw bloed heeft (hypofosfatemie).
- U weet dat u **te weinig maagzuur** in uw maag heeft. Hierdoor kan dit medicijn slechter werken.

- Bevat sulfieten: kan in zeldzame gevallen ernstige overgevoeligheidsreacties en ademhalingsproblemen (bronchospasme) veroorzaken.

Gebruik dit medicijn niet te lang. Door dit medicijn kunnen klachten van andere, ergere ziekten die u al had verborgen blijven. Dit geldt ook voor andere maagzuurremmers.

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

Kinderen

Behandeling van kinderen jonger dan 12 jaar wordt afgeraden. Kinderen met nierproblemen of een maagontsteking of darmontsteking (gastro-enteritis) kunnen te veel natrium in het bloed krijgen (hypernatriëmie).

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Gaviscon Duo bosvruchtensmaak nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor medicijnen die u zonder recept kunt krijgen.

Wacht na het innemen van andere medicijnen minimaal 2 uur voordat u Gaviscon Duo bosvruchtensmaak inneemt. Gaviscon Duo bosvruchtensmaak kan namelijk invloed hebben op hoe sommige andere medicijnen werken. Dit is vooral belangrijk als u medicijnen tegen allergie (antihistaminica), medicijnen tegen ontstekingen door een bacterie (antibiotica; tetracyclines en chinolonen zoals norfloxacin), middelen waar ijzer in zit (voor ziekten waarbij u te weinig ijzer heeft), schildklierhormonen (voor de behandeling van te weinig schildklierhormoon), medicijnen tegen schimmels zoals ketoconazol, digoxine en bètablokkers (voor hartziekten), medicijnen tegen geestelijke ziekten (neuroleptica), thyroxine (voor de behandeling van te weinig schildklierhormoon), chloroquine (voor malaria), bisfosfonaten (voor bontontkalking) en estramustine (voor prostaatkanker) gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

U mag dit medicijn gebruiken als u zwanger bent of borstvoeding geeft. U mag dit medicijn ook gebruiken als u zwanger wilt worden. De behandeling met dit medicijn mag niet langer duren dan nodig is. Dit geldt ook voor andere medicijnen.

Belangrijke informatie over sommige stoffen van dit medicijn:

Dit medicijn bevat 40 mg methylparahydroxybenzoesaat (E218) en 6 mg propylparahydroxybenzoesaat (E216) per sachet. Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken (mogelijk vertraagd).

Dit medicijn bevat 32 mg propyleenglycol (E1520) per sachet.

Dit medicijn bevat 128 mg (5,6 mmol) natrium per sachet. De maximale aanbevolen dagelijkse dosis van dit medicijn bevat 1023 mg natrium (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout). Dit is gelijk aan 51% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene. Heeft u dit medicijn dagelijks nodig voor een lange tijd? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Doe dit vooral als u het advies heeft gehad om een zoutarm dieet te volgen.

Dit medicijn bevat ook 130 mg (3,25 mmol) calcium per sachet. Neem contact op met een arts voordat u dit medicijn gebruikt. Doe dit ook als u last heeft van nierstenen of te veel calcium in uw bloed.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

U moet dit medicijn via uw mond innemen (oraal gebruik).

Volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: Krijgt u klachten? Neem dan 10 tot 20 ml (1 tot 2 sachets) na het eten en voordat u gaat slapen. Maximaal 4 keer per dag.

Kinderen jonger dan 12 jaar: Behandeling van kinderen tot 12 jaar wordt niet geadviseerd.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen? Dan is dat waarschijnlijk niet erg. Wel kunt u last krijgen van een opgeblazen gevoel en buikpijn. Neem contact op met uw arts als dit niet overgaat.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Krijgt u een van de volgende bijwerkingen? Stop dan met het innemen van dit medicijn en neem meteen contact op met uw arts.

- In hele zeldzame gevallen kan er een allergische reactie op een van de stoffen in dit medicijn ontstaan (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers). Mogelijke klachten die dan kunnen optreden zijn zwelling van uw gezicht, lippen, tong of keel, en problemen met ademen (anafylactische reactie, anafylactoïde reactie) of een jeukende huiduitslag (urticaria).
- Andere klachten zijn buikpijn, diarree, misselijk zijn, overgeven, jeuk of huiduitslag en een piepende ademhaling (bronchospasme).

Het innemen van veel calciumcarbonaat, een bestanddeel van dit medicijn, kan zorgen voor een hogere pH-waarde in het bloed (alkalose), te veel calcium in het bloed (hypercalciëmie), meer maagzuur en verstopping (constipatie). Deze bijwerkingen ontstaan meestal na grotere doseringen dan geadviseerd.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en het sachet na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stoffen in dit medicijn zijn: natriumalginaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat. Elk sachet bevat 500 milligram natriumalginaat, 213 milligram natriumwaterstofcarbonaat en 325 milligram calciumcarbonaat.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn: carbomeer, methylparahydroxybenzoesaat (E218) en propylparahydroxybenzoesaat (E216), natrium sacharine, frambozensmaak, cranberrysmaak, fruitsmaak, natriumhydroxide en water. De smaken bevatten propyleenglycol (E1520).

Hoe ziet Gaviscon Duo bosvruchtensmaak eruit en wat zit er in een verpakking?

Gaviscon Duo bosvruchtensmaak, suspensie voor oraal gebruik in sachets is een ondoorzichtige, gebroken witte tot crèmekleurige suspensie met de geur en smaak van bosvruchten.

Gaviscon Duo bosvruchtensmaak, suspensie voor oraal gebruik in sachets is verkrijgbaar in doosjes met 4, 12, 24, 48 sachets.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Vergunninghouder:

Reckitt Benckiser Healthcare B.V.
Siriusdreef 14
2132 WT Hoofddorp
Nederland

Fabrikant:

RB NL Brands B.V.
Schiphol Boulevard 207
1118 BH Schiphol
Nederland

In het register ingeschreven onder:

RVG 130552

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

Cyprus	GAVISCON DOUBLE ACTION Mixed Berries πόσιμο εναιώρημα σε φακελίσκο 500mg/213mg/325mg
Italië	Gaviscon Bruciore e Indigestione
Griekenland	GAVISCON DOUBLE ACTION Mixed Berries πόσιμο εναιώρημα σε φακελίσκο
Nederland	Gaviscon Duo bosvruchtensmaak 500 mg/ 213 mg/ 325 mg, suspensie voor oraal gebruik in sachets

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2024.