

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Niet-generieke geneesmiddelen

**Gaviscon Duo muntsmaak,
suspensie voor oraal gebruik**

**(natriumalginaat, natriumbicarbonaat,
calciumcarbonaat)**

NL/H/4535/002/DC

Datum: 9 februari 2026

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Niet-generieke geneesmiddelen

Gaviscon Duo muntsmaak, suspensie voor oraal gebruik

Werkzaam bestanddeel: natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Gaviscon Duo. Hierin wordt uitgelegd hoe Gaviscon Duo beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruiksaanwijzing voor Gaviscon Duo.

Voor praktische gebruiksinformatie over Gaviscon Duo kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

Wat is Gaviscon Duo en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Gaviscon Duo is een middel dat reeds lang en wijdverbreid gebruikt wordt als medicijn. Dit betekent dat het werkzame bestanddeel van Gaviscon Duo al meer dan 10 jaar als geneesmiddel wordt gebruikt in de Europese Unie. Het middel heeft een erkende werkzaamheid en een acceptabele mate van veiligheid.

Gaviscon Duo wordt gebruikt voor de behandeling van klachten die veroorzaakt worden door maagzuur dat in de slokdarm terechtkomt. Deze klachten kunnen bestaan uit brandend maagzuur, zure oprispingen en indigestie, en kunnen bijvoorbeeld ontstaan na de maaltijd of tijdens de zwangerschap.

Hoe werkt dit middel?

Gaviscon Duo bevat een combinatie van twee antacida, oftewel maagzuur-neutraliserende medicijnen, (calciumcarbonaat en natriumbicarbonaat) en een algiinaat (natriumalgiinaat), en heeft een dubbele werking:

- het neutraliseert overmatig maagzuur, waardoor de pijn en het ongemak afneemt
- het vormt een beschermend laagje over de maaginhoud die tot 4 uur lang kan standhouden om het branderige gevoel in de borststreek te verlichten

Hoe wordt dit middel gebruikt?

De farmaceutische vorm van Gaviscon Duo is een suspensie, en de wijze van toediening is oraal (via de mond).

De suspensie moet goed worden geschud voor inname. De aanbevolen dosis, bij klachten, is 10 tot 20 milliliter na de maaltijd en voor het slapen. Maximaal 4 keer per dag innemen.

Dit geneesmiddel kunt u kopen zonder recept.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de wijze van innemen en de duur van de behandeling.

Hoe is dit middel beoordeeld?

Omdat natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat bekende stoffen zijn en het gebruik van dit middel bij de behandeling van klachten die veroorzaakt worden door maagzuur dat in de slokdarm terechtkomt al lang geleden aangetoond is, heeft de firma gegevens ingediend uit de wetenschappelijke literatuur. Deze literatuur bevestigt de werkzaamheid en veiligheid van natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat voor de behandeling van klachten die veroorzaakt worden door maagzuur dat in de slokdarm terechtkomt.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit middel?

Er zijn geen meest voorkomende bijwerkingen (die bij meer dan 1 op 10 gebruikers kunnen voorkomen) van Gaviscon Duo bekend.

Raadpleeg rubriek 4 van de bijsluiter voor de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

Waarom is dit middel goedgekeurd?

Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft geoordeeld dat de baten van dit middel groter zijn dan de mogelijke risico's en heeft daarom een handelsvergunning verleend.

Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit middel gegarandeerd?

Er is een zogenaamd Risk Management Plan opgesteld om te garanderen dat Gaviscon Duo zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Op basis van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Gaviscon Duo, waaronder de benodigde voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden continu bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheids-meldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

Overige informatie over dit middel

De handelsvergunning voor Gaviscon Duo is verleend op 31 augustus 2023.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit middel (in het Engels) is te vinden op de website <https://mri.cts-mrp.eu/portal/home>. Voor meer informatie over behandeling met Gaviscon Duo kunt u de bijsluiter lezen ([link](#)) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in februari 2026.