



BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Gaviscon Duo suspensie, suspensie voor oraal gebruik.

Natriumalgiinaat, natriumbicarbonaat en calciumcarbonaat.
500 mg, 213 mg, 325 mg

Suspensie voor oraal gebruik in flessen

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter 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 arts of 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 suspensie en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS GAVISCON DUO SUSPENSIE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Dit middel is een combinatie van twee antacida, oftewel maagzuur-neutraliserende middelen (calciumcarbonaat en natriumbicarbonaat) en een algiinaat, en heeft een dubbele werking:

1. het neutraliseert overmatig maagzuur, waardoor de pijn en het ongemak afneemt;

2. het vormt een beschermend laagje over de maaginhoud die tot 4 uur lang kan standhouden om het branderige gevoel in uw borststreek te verlichten.

Dit middel 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.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent allergisch 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?**

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

- U lijdt of heeft geleden aan een ernstige **nier- of hartaandoening**, omdat bepaalde zouten deze aandoeningen kunnen verstoren.
- U **ernstige nierproblemen** heeft
- U een elektrolytenverstoring heeft die een **laag fosfaatgehalte** in het bloed veroorzaakt (hypofosfaatemie).
- U weet dat u een verlaagde hoeveelheid maagzuur in uw maag heeft. Hierdoor wordt dit middel mogelijk minder werkzaam.

Net als het gebruik van andere middelen die het maagzuur neutraliseren, kan het gebruik van dit middel ervoor zorgen dat symptomen van andere, ernstigere, onderliggende medische aandoeningen niet worden opgemerkt.

Heeft u na 7 dagen nog steeds klachten? Neem dan contact op met uw arts.

Kinderen:

Geef dit middel niet aan kinderen onder de 12 jaar, tenzij een arts dit heeft geadviseerd.

Er bestaat een risico op verhoogde natriumspiegels in het bloed (hypernatriëmie) bij kinderen met nierproblemen of die een maag- of darmontsteking hebben (gastro-enteritis).

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Wacht na het innemen van andere geneesmiddelen minimaal twee uur voordat u dit middel inneemt. Dit middel kan namelijk de werking van sommige andere geneesmiddelen beïnvloeden.

Gebruikt u naast Gaviscon Duo suspensie nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid:

U mag dit middel gebruiken als u zwanger bent of borstvoeding geeft of als u een zwangerschap plant. Voor alle geneesmiddelen geldt dat de behandeling niet langer moet duren dan noodzakelijk is.

Gaviscon Duo suspensie bevat methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216). Deze stoffen kunnen allergische reacties veroorzaken. (Het kan zijn dat allergische reacties pas een tijdje na het innemen van het middel ontstaan.) Dit middel bevat ook 127,35 mg (5,53 mmol) natrium per dosis. Hiermee moet rekening gehouden worden bij patiënten met een gecontroleerd natriumdiet. Dit middel bevat ook 130 mg (3,25 mmol) calcium per dosis. Neem contact op met uw arts voordat u dit middel inneemt als u last heeft van nierstenen of van hoge calciumspiegels in uw bloed.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals 3071325

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.

Goed schudden voor gebruik.

Gebruik bij volwassenen (inclusief ouderen) en kinderen vanaf 12 jaar: 10-20 ml na de maaltijd en voor het slapengaan, maximaal viermaal daags.

Gebruik bij kinderen jonger dan 12 jaar: enkel te gebruiken op medisch advies.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u te veel van dit middel heeft ingenomen, zal dat waarschijnlijk geen kwaad kunnen. Wel kunt u last krijgen van een opgeblazen gevoel. Duurt dit gevoel erg lang?

Neem dan contact op met uw arts.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. U blijft gewoon de normale dosis van het middel innemen.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

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

Als u last krijgt van een bijwerking, moet u het gebruik van dit middel stoppen en direct contact opnemen met uw arts. In zeer zeldzame gevallen (bijwerkingen komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers) kan er een allergische reactie op een van de stoffen in dit middel ontstaan. Mogelijke klachten die dan kunnen optreden zijn buikpijn, diarree, misselijkheid, braken, huiduitslag, jeuk, duizeligheid en zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of de keel en ademhalingsmoeilijkheden.

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 Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: www.lareb.nl.

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

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de fles 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.

Binnen 6 maanden na opening gebruiken.

Controleer voordat u dit middel voor het eerst gebruikt of de verzegeling van de dop niet verbroken is.

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 terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn 500 mg natriumalginaat, 213 mg natriumbicarbonaat en 325 mg calciumcarbonaat per 10 ml suspensie. De andere stoffen in dit middel zijn carbomeer, methylparahydroxybenzoaat (E218), propylparahydroxybenzoaat (E216), natriumsacharine, pepermuntsmaakstof, natriumhydroxide en water. Dit middel bevat geen suiker en gluten.

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

Gaviscon Duo suspensie is een gebroken witte tot crèmekleurige suspensie met pepermuntgeur en -smaak. Gaviscon Duo suspensie is verkrijgbaar in flessen van 150, 200, 300 en 600 ml. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

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

Fabrikant

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd
Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, Verenigd Koninkrijk
Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

RVG 106116

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

België	Gaviscon Antizuur-Antireflux Suspensie Voor Oraal Gebruik
Cyprus	Gaviscon Double Action Liquid
Duitsland	Gaviscon Dual 500mg/213mg/325mg Suspension zum Einnemen

Griekenland	Gaviscon Double Action Πόσιμο Ελαιώρημα
Ierland	Gaviscon Extra Oral Suspension, Sodium Alginate 500Mg, Sodium Bicarbonate 213Mg, Calcium Carbonate 325Mg
Luxemburg	Gaviscon Antiacide-Antireflux Suspension Buvable
Nederland	Gaviscon Duo Suspensie, Suspensie Voor Oraal Gebruik
Slowakije	Gaviscon Duo Efekt Perorálna Suspenzia
Tsjechië	Gaviscon Duo Efekt Suspenze
Verenigd Koninkrijk	Gaviscon Double Action Liquid

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2017

3071325