



BUSLUTTER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

GAVISCON BABY 50 mg/ml - 26,7 mg/ml suspensie voor oraal gebruik

natrumalginat en natrumbicarbonaat

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

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

Bewaar deze bijblader. Misschien heeft u hem later weer nodig.

Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.

Krijgt uw kind veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt het een bijwerking die niet in deze bijblader staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

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

Inhoud van deze bijblader

- Wat is Gaviscon Baby en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- Wat moet u extra voorzichtig gebruiken of niet doen?
- Wanneer mag u Gaviscon Baby niet toedienen aan uw kind?
- Als het allergisch is voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als het een gekende of vermoeden van een verminderde nierfunctie heeft.
- Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Gaviscon Baby?
- als uw kind een zeer zoutarm diëet moet volgen,
- als het veel calcium in het bloed heeft,
- als het niestremmen heeft,
- als het belangrijke of aanhoudende veranderingen in het stomaat en darmstelsel of constipatie heeft,
- Het is mogelijk dat de doelstrengheid vermindert bij patiënten die zeer weinig maagzuur aanmaken.
- Het belangrijk om de aanbevolen dosis te respecteren omdat Gaviscon Baby veel natrium bevat.
- Als uw kind al andere geneesmiddelen inneemt, moet u ook de rubriek 'Gebruikt uw kind nog andere geneesmiddelen?' lezen.
- Raadpleeg uw arts als een van de bovenstaande waarschuwingen voor uw kind van toepassing is, of dat in het verleden geweest is.

Gebruikt uw kind nog andere geneesmiddelen?

Gebruik dit geneesmiddel niet als u het niet nodig heeft. Dit geneesmiddel kan het effect van andere geneesmiddelen dat u kind in de nabijheid toekomt anders geneesmiddelen gaan gebruiken? Verteelt het uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen vooruitsicht heeft.

De anti-zuur componenten in Gaviscon Baby kunnen de resorptie van geneesmiddelen zoals digoxine (middel gebruikt bij hartfalen en hartinsufficiëntie), tetracyclines (een soort antibiotica), H₂-antihistaminica (een soort suurremmers). Een interval van 2 uur dient gerespecteerd te worden tussen de innname van Gaviscon en de toediening van andere geneesmiddelen, waaronder in het bijzonder tetracyclines, fluorchinolonen, schildklierhormonen, chlorgroefine, bisfosfonaten en estramustine.

Waarpot moet u letten met eten en drinken?

Niet te gebruiken met verdikkingssupplementen of babymelkbedieningen die een verdikkingssupplement bevatten aangezien dit tot een sterke verdikking van de maaginhoud kan leiden.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Gaviscon mag tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding worden gebruikt, behalve wanneer zoutbeperking nodig is.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

Stoffen in Gaviscon Baby waarmee u rekening moet houden

Dit middel bevat 71,5 mg natrium (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout) per 5 ml dosis. Dit komt overeen met 3,58% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene. Als uw kind een strikt zoutarm diëet moet volgen, zoals bij sommige nier- of hart- en bloedvatveranderingen, moet rekening worden gehouden met de aanwezigheid van natrium in dit geneesmiddel.

Gaviscon Baby bevat methylparahydroxybenzoaat (E218) en propylparahydroxybenzoaat (E216). Deze bewerkingen kunnen allergische reacties veroorzaken (wellicht vertragen).

3. HOE GEbruIKT U GAVISCON BABY?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijblader of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gaviscon mag tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding worden gebruikt, behalve wanneer zoutbeperking nodig is.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Informations importantes concernant certains composants de Gaviscon Baby

Ce médicament contient 71,5 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine桌上盐) par 5 ml dose. Cela équivaut à 3,58% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte. Si votre enfant doit suivre un régime pauvre en sel strict, comme lors de certaines pathologies rénales et cardiaquées, il faut tenir compte de la présence de sodium. Gaviscon Baby contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et parahydroxybenzoate de propyle (E216). Ces agents conservateurs peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT UTILISER GAVISCON BABY ?

Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Gaviscon Baby est disponible en flacon avec seringue pour administration orale, étolémone par ml: la dose est de 1 à 2 ml/kg/jour à répartir selon le nombre de repas et à administrer après chaque biberon ou repas.

Le traitement sera poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement par l'emploi de Gaviscon Baby, les conseils alimentaires suivants sont indiqués en cas de reflux:

- épaissezz suffisamment l'alimentation,
- administrez les repas en petites portions.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez un médecin.

Mode d'administration

Pour une prise:

Le dosage de Gaviscon Baby doit être pris après les repas et ne doit pas être mélangé à lait ou aux aliments.

Bien agiter le flacon avant l'emploi.

- A l'aide de la seringue pour administration orale aspirer la quantité de suspension nécessaire.
- Administrez cette suspension à votre enfant à l'aide de la seringue pour administration orale.
- Rincer et sécher la seringue pour administration orale soigneusement après utilisation.

Pour enfant à pris plus de Gaviscon Baby qu'il n'aurait dû Il est peu probable que votre enfant ressente des troubles, si il a pris de trop grandes doses. Consultez votre médecin ou votre pharmacien et si vous avez l'impression que votre enfant se sent mal.

Pour enfant à pris trop de Gaviscon, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

Bent u vergeten Gaviscon Baby toe te dienen aan uw kind?

Als u vergeten bent een dosis van het geneesmiddel toe te dienen aan uw kind, denkt deze dat u zodra u zich herinnert. Als het bijna 7d is voor de volgende dosis, wacht u tot dan om het geneesmiddel te gebruiken. Dient u dit dus toe om een vergeten dosis in te halen.

Als u stoppt met het toedienen van Gaviscon Baby

De behandeling mag worden stoppen zonder bijzondere voorzorgsmaatregelen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Gaviscon Baby bijwerkingen hebben, al kan hij niet bedreven daarmee te maken.

Deze bijwerkingen zijn overgevoeligheid, constipatie, misselijkheid, diarree, darmobstructie, winderigheid en abdominale opzwelling.

De frequentie van deze bijwerkingen kon met de beschikbare gegevens niet worden bepaald.

Het melken van bijwerkingen

Krijgt uw kind last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijblader staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale helpline.

Belgie: Website: www.afmps.be; E-Mail: patientinfo@afmps.be

Luxemburg: Website: <http://www.msp.public.lu/fr/activites/pharmacie-medication/index.html>

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

5. HET BEWAART U GAVISCON BABY?

Bent u achter en hoeft u kindernemen houden.

Gebruik beneden 25°C. Niet in de koelkast bewaren. De fles na gebruik zorgvuldig sluiten.

Gebruik binnen 30 dagen na openen.

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

Spel 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 gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terug.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Gaviscon Baby?

- De werkzame stoffen in dit middel zijn: 250 mg natrumalginat en 133,5 mg natrumbicarbonaat (per 5 ml).
- De niet-werkzame stoffen in dit middel zijn: calciumcarbonaat, carbonaatnatriumhydroxide, saccharinaat, bananaroam, methylparahydroxybenzoaat (E218), propylparahydroxybenzoaat (E216), gezuurde water.

Hoe ziet Gaviscon Baby er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Gaviscon Baby is een crèmekleurige suspensie met een karakteristieke bananengeur. Het is beschikbaar in verpakkingen

met 150 ml of 300 ml suspensie. Elke verpakking bevat een doserspuit voor orale toediening van 6 ml (0,5 ml).

Afleveringswijze: vrije aflevering.

Naamlijst van de vergunning voor het in de handel brengen: BE386902.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant: Houder van de vergunning voor het in de handel brengen Houder van de vergunning voor het in de handel brengen Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA Researchdreef 20, BE-1070 Brussel

Deze bijblader is voor het laatst goedgekeurd in: 11/2020

NOTICE: INFORMATIE DE L'UTILISATEUR

GAVISCON BABY 50 mg/ml - 26,7 mg/ml suspension buvable

Alginate de sodium et bicarbonate de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si votre enfant ressent un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également à toute autre pharmacie.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si votre enfant ne ressent aucune amélioration ou si se sent moins bien après 7 jours.

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que Gaviscon Baby et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Gaviscon Baby?
3. Comment utiliser Gaviscon Baby?
4. Quels sont effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Gaviscon Baby?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

5. COMMENT CONSERVER GAVISCON BABY ?

Tenir ce médicament hors de la portée de la portée des enfants.

Ne pas garder ce médicament au verrebrin, tan. Sie des, solbad Sie daran denken. Wenn es bei einer Zeit für das folgende Dosis ist, warten Sie bis dahin, um das Arzneimittel zu verbergen und lassen die vergessene Dosis einfach weg. Verbergen Sie nicht die doppelte Dosis, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Verabreichung von Gaviscon Baby abbrechen

Die Behandlung kann ohne besondere Vorsichtsmaßnahmen abgebrochen werden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Que contient Gaviscon Baby?

- Les substances actives sont: 250 mg d'alginate de sodium et 133,5 mg de bicarbonate de sodium (par 5 ml)
- Les autres composants sont: carbonate de calcium, carbonare hydroxide de sodium, saccharinate de sodium, arôme de banane, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), eau purifiée.

Qu'est-ce que Gaviscon Baby et contenu de l'emballage extérieur?

Gaviscon Baby est une suspension de couleur crème avec une odeur caractéristique de banane. Gaviscon Baby est disponible en flacons de 150 ml ou 300 ml. Chaque conditionnement contient une seringue pour administration orale de 6 ml (étalonnée par 0,5 ml).

Mode de délivrance : Délivrance libre

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché : BE386902

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant : Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA

Adresse de la Recherche : 20, B-1070 Bruxelles

RB NL Brands B.V. Schiphol Blvd 207, 1118 BH Schiphol, NL

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 11/2020

GEBRUACHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

GAVISCON BABY 50 mg/ml - 26,7 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Natriumalginat und Natrimumhydrogencarbonat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie sie für die Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

Wenden Sie diese Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Ihr Kind Nebenwirkungen bekommt, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Gaviscon Baby enthält

- Die Wirkstoffe sind: 250 mg Natriumalginat und 133,5 mg Natriumhydrogencarbonat (per 5ml).
- Sonstige Bestandteile sind: Calciumcarbonat, Carbonat, Natriumhydroxid, Saccharin-Natrium, Bananaroma, Methylenparaben (E 218), Propylparaben (E 216), gereinigtes Wasser.

Wie Gaviscon Baby aussieht und Inhalt der Packung

Gaviscon Baby ist eine cremefarbene Suspension mit einem charakteristischen Bananengeruch. Es ist in Packungen mit 150 ml oder 300 ml Suspension erhältlich. Jede Packung enthält eine Applikationspistole für Zubereitungen zum Einnehmen von 6 ml (mit 0,5 ml-Maßtröhren).

Art der Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Gaviscon Baby und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Gaviscon Baby beachten?
3. Wie ist Gaviscon Baby anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Gaviscon Baby aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen.

1. WAS IST GAVISCON BABY UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Gaviscon Baby wird angewendet um die Symptome von sauren Aufstoßen (Reflux) zu behandeln.

Wenn Ihr Kind sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlt, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON GAVISCON BABY BEACHTEN?

Gaviscon Baby darf nicht angewendet werden:

- wenn Ihr Kind allergisch gegen Wirkstoffe oder einer in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn es eine bekannte oder vermeutete Nierenfunktionsstörung hat.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Gaviscon Baby ist erforderlich,

- wenn es eine starke saurzarme Diät einhalten muss,
- wenn es viel Calcium im Blut hat,
- wenn es Nierenstein hat,
- wenn es wichtige oder anhaltende Veränderungen im Stuhlgang oder in der Konsistenz des Stuhls gibt, z.B. Durchfall oder Verstopfung.

Bei Patienten die sehr wenig Magensäure produzieren, kann die Wirksamkeit abnehmen.

Wenn Gaviscon Baby verabreicht wird, ist es wegen des erhöhten Natriumgehalts der Suspension zum Einnehmen wichtig, die vorgeschriebene Dosisierung einzuhalten.

Wenn Sie eine andere Arzneimittel einnehmen, lesen Sie bitte auch den Abschnitt 'Anwendung von Gaviscon Baby zusammen mit anderen Arzneimitteln'.

Wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt, wenn einer dieser Warnhinweise auf Ihr Kind trifft oder in der Vergangenheit zutraf.

Anwendung von Gaviscon Baby zusammen mit anderen Arzneimitteln.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn ihr Kind andere Arzneimittel einnimmt bzw. vor kurzem eingenommen hat, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die Anti-Saure-Komponenten in Gaviscon Baby können die Resorption von Arzneimitteln verhindern wie Digoxin (Arzneimittel zur Behandlung von Herzinsuffizienz und Herzrhythmusstörungen), Tetrazikline (eine Art von Antibiotika), H₂-Rezeptor-Antagonisten (eine Art von Antazida).

Ein Intervall von 2 Stunden muss eingehalten werden zwischen der Einnahme von Gaviscon und der Verabreichung anderer Arzneimittel, einschließlich insbesondere Tetraacycline, Fluorchinolonen, Eisensalzen, Schilddrüsenhormonen, Chloroquin, Bisphosphonaten und Estramustine.

Anwendung von Gaviscon Baby zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nicht verwenden mit Verdickungsmitteln oder Babydrinks, da diese Verdickungsmittel enthalten, da dies zu einer starken Verdickung des Mageninhalts führen kann.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Gaviscon darf während der Schwangerschaft und der Stillzeit eingenommen werden, es sei denn, die Aufnahme von Salz muss reduziert werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Gaviscon Baby

Dieses Arzneimittel enthält 71,5 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisessalz) pro 5 ml Dosisverdunstung. Dies entspricht 3,58% der für Erwachsene empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung. Wenn Ihr Kind eine starke saurzame Diät einhalten muss, sollt mit bei bestimmten Nieren- und Herz-Kreislauft-Krankheiten, ist die Anwesenheit von Natrium zu beachten.

Gaviscon Baby enthält Methylparaben (E 218) und Propylparaben (E 216). Diese Konserzierungsmittel können allergische Reaktionen auslösen (möglichlicherweise verzögert).

3. WIE IST GAVISCON BABY ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Gaviscon Baby ist erhältlich in einer Flasche mit Applikationspistole für Zubereitungen zum Einnehmen mit Einheitsdosierungen in ml. Die Dosis beträgt 1 bis 2 ml/kg/Tag, zu verteilen je nach der Anzahl Mahlzeiten und zu verzehren nach jeder Flasche oder Mahlzeit.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die obliche Dosis:

- von 0 bis 1 Monat: 1 ml nach jeder Mahlzeit (6 Mal täglich)
- von 1 bis 2 Monate: 1,5 ml nach jeder Mahlzeit (5 Mal täglich)
- von 2 bis 4 Monate: 2 ml nach jeder Mahlzeit (5 Mal täglich)
- von 4 bis 18 Monaten: 2,5 ml nach jeder Mahlzeit (4 Mal täglich)
- ab 18 Monaten: 5 ml nach jeder Mahlzeit (4 Mal täglich)

Die Behandlung wird fortgesetzt, bis die Symptome verschwunden sind.

Gleichzeitig mit der Anwendung von Gaviscon Baby werden folgende Ernährungstipps bei Reflux empfohlen:

- verdenken Sie die Nahrung ausreichend
- verabreichen Sie die Mahlzeiten in kleine Portionen.

Wenden Sie sich an einen Arzt, wenn die Symptome schlimmer werden als 7 Tage lang anhalten.

Art der Verpackung

Zum Einnahmen:

Die Dosis Gaviscon Baby muss nach der Mahlzeit eingenommen werden und darf nicht mit Milch oder Nahrung vermisch werden. Vor Gebrauch kräftig schütteln.

- Mit der Applikationspistole für Zubereitungen zum Einnehmen die erforderliche Menge Suspension aus der Flasche aufsaugen.
- Suspension dem Kind mit Hilfe der Applikationspistole für Zubereitungen zum Einnehmen verabreichen.
- Nach Gebrauch Applikationspistole für Zubereitungen zum Einnehmen gründlich spülen und trocken.

Wenn Ihr Kind eine zu hohe Menge von Gaviscon Baby einnimmt

Es ist wenig wahrscheinlich, dass Ihr Kind Beschwerden bekommt, wenn es zu hohe Dosen einnimmt. Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass Ihr Kind sich aufgebläht fühlt.

Wenn Ihr Kind zu viel Gaviscon eingenommen hat, nehmen Sie sofort Kontakt mit Ihrem Arzt, Ihrem Apotheker oder mit der Giftnotrufzentrale auf (070/245.245).

RB Artwork and Print Specification	
ZEN Reference No:	88160504
TRN Ref:	TR217046
A:	
Brand:	Infant
Category:	Nourishment
Segment Group:	
Segment:	
Pack Size:	12X150ml
Market/Country:	Belgium
Date:</	

Production line	
Manufacturing site	
Pack Tech approver	1st 2nd
Date	
Check Criteria	
Details & Comments	
Checks	
Approvals	1st 2nd
Market Approval	
Regulatory Approval	
3rd Party Approval	
Technical Drawing/ Cutter ref no. & PPI component code	
PPI component code number/s correct on artwork?	
PPI component code number/s in correct position on artwork?	
Correct drawing for the production line?	
Profile shape & dimensions	
Graphics layout/orientation	
Unwind diagram (PPD1022/1-20)	
Printable areas/bleed	
Varnish free areas	
Variable coding position & dimensions	
Varnish and print requirements	
Pre-printed headers (alignment and suitability)	
Embossing, Braille & Foil Blocking	
Separations on artwork	
Alignment within cutter	
Braille structure	
Verification Code Type; Pharma Code / 2D / OCV	
Bar sequence and/or number correct on artwork	
Bar sequence and/or number in correct position on artwork?	
Size (height, width, spacing, font)	
Direction of read	
Light margins and print free areas	
Colour	
Repeat distance (reelend material)	
Cross check related docs ie BOM	
Barcode type; EAN, ITF, Code39, etc	
Magnification / width and height	
Colour (e.g. black print on white background)	
Light margins & indicators	
Bearer bars & H gauges (if required)	
Symbol grade (Pass = A,B,C; Action = D,F)	
Bar code number (human readable)	
Bar code number (encoded & hidden data)	
Confirm bar code number from source	
Cross check related docs (JDE/PID)	
Photo-electric cell mark / edge marks	
Present S per Tech drawing?	
Correct pitch?	
Additional markings	
e-mark, recycle logo etc	
Legend box (RB specification)	
Correct component code	
Correct D spec / has cutter changed?	
Correct printer / has printer changed?	
Correct Substrate	
A/W is set up appropriately for this substrate	
Edge mark details	
Pharmacode details	
Colours & print process	
Varnish	
Barcode information	
General details are correct	
Pass / Fail comments and Signature	
By approving the artwork referenced within this form I authorise it for release to the print supplier	
Additional Comments	

RB Artwork and Print Specification

Ref: TR217046
 R: A
 G: Gevlon
 M: Infant
 N: Nourison
 S: Suspension
 Size: 12x150ml
 Country: Belgium
 Date: 19/04/21
 Contact: Laurine Lemoine

Artwork Type: BW Commercial
 Component Code (2D symbology): 3191640
 Component Code (1D symbology): N/A
 Technical Packaging Specification: D3879423
 Head Goods Code: 0305564
 Art Position: RB Hull
 Art Code: N/A
 Macocode/N/A: N/A
 Mark Position: N/A
 Cam Ref: Gevlon-B (D3879423-148mmx600mm)
 Art Type: Multi-Packaging Solutions (Tewkesbury, UK)
 Paper: Paper White

Print & Non-Printing Items

Cutter: Cutter 2 (if applicable)
 Guides: Guides 2 (if applicable)

ours (Leaflet): ours Black

ours (Leaflet): ours Black