

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

GAVISCON ADVANCE MINZGESCHMACK UNIDOSE 500 mg / 100 mg Suspension zum Einnehmen

Natriumalginat
Kaliumhydrogencarbonat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Abwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- 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 Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1. Was ist Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose und wofür wird es angewendet?

Gaviscon Advance wird angewendet zur Behandlung von Symptomen des gastroösophagealen Refluxes wie saures Aufstoßen, Sodbrennen und Verdauungsstörungen (im Zusammenhang mit Reflux), z. B. nach Mahlzeiten, während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Symptomen im Zusammenhang mit Refluxösophagitis..

Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose beachten?

Gaviscon Advance darf nicht eingenommen werden

Wenn Sie allergisch sind, oder vermutet allergisch zu sein, gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Gaviscon ist erforderlich

Dieses Arzneimittel enthält 57.85 mg Natrium (Hauptbestandteil des Kochens / Speisesalzes) in jeder 5-ml-Dosis. Dies entspricht 2.9% der empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme über die Nahrung für einen Erwachsenen. Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose is alleen geïndiceerd voor kortdurende behandeling, tenzij uw arts u anders vertelt. Neem contact op met uw apotheker of arts als u Gaviscon Advance Mint Taste Eenmalige dosis per dag gedurende een langere periode of regelmatig nodig heeft, vooral als u het advies heeft gekregen om een zoutarm dieet te volgen.

Dieses Arzneimittel enthält außerdem 1.0 mmol (39.06 mg) Kalium pro 5 ml Dosis. Von Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion oder Patienten mit kontrollierter Kaliumdiät zu berücksichtigen.

Dieses Arzneimittel enthält 40 mg Kalzium pro 5 ml Dosis.

Wenn Sie eine Diät einhalten müssen, mit eingeschränkter Verwendung von diesen Stoffen, sprechen Sie vor der Einnahme dieses Produkts bitte mit Ihrem Arzt.

Sprechen Sie auch mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie über einen längeren Zeitraum vier oder mehr Tagesdosen benötigen, oder wenn Sie an einer schweren Nieren- oder Herzerkrankung leiden oder gelitten haben Bestimmte Salze könnten diese Krankheiten stören.

Dieses Arzneimittel enthält Methylparaben (E 218) und Propylparaben (E 216), die allergische Reaktionen (manchmal zeitverzögert) auslösen können.

Einnahme von Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen. Warten Sie mindestens 2 Stunden zwischen der Einnahme dieses Arzneimittels und anderer Arzneimittel wie Tetracycline, Fluorchinolone (Arten von Antibiotika), Eisensalze, Schilddrüsenhormone, Chloroquin (ein Medikament zur Vorbeugung von Malaria), Bisphosphonate (ein Medikament zur Behandlung von Osteoporose) und Östramustin (ein Medikament zur Behandlung von Prostatakrebs).

Schwangerschaft und Stillzeit

Gaviscon kann während der Schwangerschaft und der Stillzeit angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Dieses Arzneimittel hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose einzunehmen ?

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

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene (auch Senioren) und Kinder ab 12 Jahren: 1 bis 2 Messlöffel (5 bis 10 ml) nach den Mahlzeiten und beim Schlafengehen.

Kinder unter 12 Jahren: Wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder nach 7 Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Entlang der perforierten Linie einreißen. Drücken Sie die Suspension vom Boden des Beutels direkt im Mund oder in einem Messlöffel von 5ml.

Wenn sich Ihre Beschwerden nach 7 Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Wenn Sie die Einnahme von Gaviscon vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Es genügt, das Arzneimittel weiterhin einzunehmen wie empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge von Gaviscon eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viel Gaviscon eingenommen haben, nehmen Sie unverzüglich Kontakt mit Ihrem behandelnden Arzt, Ihrem Apotheker oder der Giftnotrufzentrale auf (070/245.245).

Wenn Sie eine zu hohe Dosis einnehmen können Sie ein aufgeblähtes Gefühl bekommen. Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, wenn dieses Gefühl anhält.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Gaviscon Advance Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

In sehr seltenen Fällen (weniger als 1 von 10.000) besteht die Wahrscheinlichkeit einer allergischen Reaktion auf die Bestandteile. Die Symptome davon können Hautausschlag, Juckreiz, Atembeschwerden, Schwindel oder Anschwellen von Gesicht, Lippen, Zunge oder Rachen umfassen. Selten berichtete Nebenwirkungen sind Durchfall, Übelkeit und Erbrechen.

Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, brechen Sie sofort die Einnahme des Präparates ab und wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen.

Belgien :

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, Abteilung Vigilanz, Postfach 97, 1000 BRÜSSEL, Madou, Website: www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail: adr@fagg-afmps.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

Link pour le formulaire : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Gaviscon Advance Minzgeschmack Unidose aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Nicht im Kühlschrank aufbewahren.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Gaviscon Advance enthält

Die Wirkstoffe sind 500 mg Natriumalginat und 100 mg Kaliumhydrogencarbonat per 5 ml Suspension.

Die sonstigen Bestandteile sind Calciumcarbonat, Carbomer, Methylparaben (E 218), Propylparaben (E 216), Saccharin-Natrium, Pfefferminzaroma und gereinigtes Wasser.

Wie Gaviscon aussieht und Inhalt der Packung

Weißliche viskose Suspension zum Einnehmen in einem Beutel.

Die Packungsgrößen sind 2, 4, 10, 12, 20, 24 oder 48 Beutel.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA, Researchdreef 20, B-1070 Brussel

Hersteller : Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, HU8 7DS - Hull – UK
Oder

RB NL Brands B.V.

WTC Schiphol Airport, Schiphol Boulevard 207, 1118 BH Schiphol, NL

Zulassungsnummer: BE283787

Art der Abgabe: Apothekenpflichtig

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraums und im Vereinigten Königreich unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Belgien - Gaviscon Advance Muntsmaak Unidose suspensie voor oraal gebruik/Goût Menthe Unidose, suspension buvable/Minzgeschmack Unidose Suspension zum Einnehmen
Frankreich - Gavisconpro Menthe, suspension buvable en sachet
Deutschland - Gaviscon Advance Pfefferminz 1000 mg/200 mg Suspension zum Einnehmen im Beutel
Irland - Gaviscon Advance Peppermint Oral Suspension Sachets
Italien - Gaviscon Advance sospensione orale aroma menta in bustine
Niederlande - Gaviscon Extra Sterk liquid sticks pepermint, suspensie voor oraal gebruik
Vereinigtes Königreich - Gaviscon Advance Liquid Sachets. Oral Suspension

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 11/2021