

## GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

### Gaviscon Erdbeere 250 mg Kautabletten

Natriumalginat 250 mg  
Natriumwasserstoffcarbonat 133.5 mg  
Calciumcarbonat 80 mg

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

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers.

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

#### Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Gaviscon Erdbeere 250 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Gaviscon Erdbeere 250 mg beachten?
3. Wie ist Gaviscon Erdbeere 250 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Gaviscon Erdbeere 250 mg aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. WAS IST GAVISCON ERDBEERE 250 MG UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Gaviscon gehört zur Arzneimittelgruppe der sogenannten „Antazida“, die eine Schutzschicht über dem Mageninhalt bilden, um zu verhindern, dass Magensäure aus dem Magen entweicht und Schmerzen und Beschwerden in der Speiseröhre verursacht.

Gaviscon dient zur Behandlung der Symptome, die mit dem Reflux der Magensäure in die Speiseröhre verbunden sind, sowie saures Aufstoßen, Sodbrennen und Verdauungsstörungen (vom Reflux). Diese Symptome treten zum Beispiel nach den Mahlzeiten, während der Schwangerschaft oder bei Patienten die an Symptomen in Verbindung mit einer Reizung der Speiseröhre durch Reflux auf.

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 ERDBEERE 250 MG BEACHTEN?

**Gaviscon darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. Genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittel sind. Sehr seltenen Fällen Atembeschwerden und Hautausschlag aufgetreten sind.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Jede Dosis von vier Tabletten enthält 11,08 mmol Natrium (254,84 mg) und 3,2 mmol Calcium. Die maximal empfohlene tägliche Aufnahme dieses Produkts beträgt 1019,36 mg Natrium. Dies entspricht 50,9% der empfohlenen Tagesdosis für Natrium.

Gaviscon Erdbeere 250 mg Kautabletten ist nur zur kurzfristigen Behandlung indiziert, es sei denn, dies wird von Ihrem Arzt empfohlen. Sprechen Sie mit Ihrem Apotheker oder Arzt, wenn Sie Gaviscon Erdbeere 250 mg Kautabletten täglich über einen längeren Zeitraum oder regelmäßig benötigen, insbesondere wenn Ihnen eine salzarme Ernährung empfohlen wurde.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt bitte auch über diese Salzgehalte, wenn Sie an einer signifikanten Nieren- oder Herzkrankheit leiden oder dies in der Vergangenheit der Fall war, da bestimmte Salze diese Krankheiten beeinflussen könnten.

#### Dieses Arzneimittel enthält Aspartame

Dieses Arzneimittel enthält 8,8 mg Aspartam in jeder Tablette.

Das Produkt mit Aspartam gesüßt ist. Aspartam ist eine Quelle für Phenylalanin. Es kann schädlich sein, wenn Sie eine Phenylketonurie (PKU) haben, eine seltene angeborene Erkrankung, bei der sich Phenylalanin anreichert, weil der Körper es nicht ausreichend abbauen kann.

Wenn Sie von Ihrem Arzt darüber informiert wurden, dass Sie eine Unverträglichkeit gegenüber einigen Zuckern haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie wissen, dass Sie geringere Mengen von Magensäure in Ihrem Magen haben, da dieses Produkt dann eine schwächere Wirkung haben kann.

#### Bei Einnahme von Gaviscon mit anderen Arzneimitteln

Sie dürfen dieses Produkt nicht innerhalb zwei Stunden vor oder nach der oralen Einnahme anderer Arzneimittel einnehmen, da es Wechselwirkungen mit bestimmten anderen Arzneimitteln haben kann.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Gaviscon kann während der Schwangerschaft und der Stillzeit angewendet werden.

Wie bei allen Arzneimitteln muss die Dauer der Behandlung so kurz wie möglich gehalten werden.

### **3. WIE IST GAVISCON ERDBEERE 250 MG EINZUNEHMEN?**

Zum Einnehmen. Vor dem Schlucken gut kauen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

**Erwachsene, einschließlich älterer Personen, und Kinder ab 12 Jahren:** bei Vorliegen von Symptomen 2 oder 4 Tabletten nach dem Essen und beim Schlafengehen.

**Kinder unter 12 Jahren:** nur nach ärztlicher Empfehlung.

### **Wenn Sie die Einnahme von Gaviscon vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, setzen Sie einfach das übliche Einnahmeschema fort.

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

Wenn Sie zu viel von diesem Produkt einnehmen, fühlen Sie sich möglicherweise aufgebläht und haben Bauchbeschwerden. Wenn dies nicht verschwindet, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Wenn Sie zu viel Gaviscon eingenommen haben, nehmen Sie Kontakt mit Ihrem behandelnden Arzt, Ihrem Apotheker oder der Giftnotrufzentrale auf (070/245 245).

### **4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

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.

### **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

EUROSTATION II Victor Hortaplein, 40/40 B-1060 Brussel	Postfach 97 B-1000 Brussel Madou
--	--

Website: [www.fagg-afmps.be](http://www.fagg-afmps.be), E-Mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be)

**Luxemburg:** <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 ERDBEERE 250 MG AUFZUBEWAHREN?**

Nicht über 25°C lagern.

Tablettenbehältnisse: innerhalb von 6 Monaten nach dem Öffnen aufzubrauchen.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich.

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 angegebenen Monats.

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

### **6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN**

#### **Was Gaviscon enthält**

- Die Wirkstoffe sind: 250 mg Natriumalginat, 133,5 mg Natriumwasserstoffkarbonat und 80 mg Calciumcarbonat pro Tablette.
- Die sonstigen Bestandteile (Hilfsstoffe) sind: Mannitol (E421), Macrogol 20 000, Aspartam (E951 Erdbeercreme-Aroma (Maltodextrin, modifizierte Stärke E1450, Pflanzeöl, Propylenglykol E1520), Eisenoxid rot, Xylitol und Carmellose-Natrium, Magnesiumstearat.

#### **Wie Gaviscon aussieht und Inhalt der Packung**

Gaviscon Erdbeere 250 mg Kautabletten sind hell rosafarben, rund, flach mit abgeschrägten Rändern mit dem Geruch und Geschmack von Erdbeeren. Die Tabletten tragen die Prägung eines Schwerts und eines Kreises auf einer Seite und GS250 auf der anderen Seite.

Gaviscon sind Kautabletten. Blisterpackungen mit 4,6 und 8 Tabletten. Packungsgrößen: 4, 6, 8, 16, 24, 32, 48 und 64 Tabletten.

Die polypropylen Tablettenbehältnisse enthalten 8, 12, 16, 18, 20, 22 oder 24 Tabletten. Mehrfachpackungen (2 x 16, 2 x 18, 2 x 20, 2 x 22 oder 2 x 24) werden in einer Schachtel verpackt. Packungsgrößen 8, 12, 16, 18, 20, 22, 24, 2 x 16, 2 x 18, 2 x 20, 2 x 22 oder 2 x 24 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### **Pharmazeutischer Unternehmer**

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

#### **Hersteller**

Reckitt Benckiser Healthcare  
UK Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, East Yorkshire, Vereinigtes Königreich

RB NL Brands B.V.  
WTC Schiphol Airport  
Schiphol Boulevard 207  
1118 BH Schiphol, Niederlande

#### **Zulassungsnummer**

Blisterpackung: BE271792  
Tablettenbehältnis: BE311053

#### **Verkaufsabgrenzung**

Apothekenpflichtig

#### **Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

AT: Gaviscon Erdbeer Kautabletten, BE: Gaviscon Aardbei 250 mg, BG: Gaviscon Strawberry Tablets 250mg/133,5 mg/ 80 mg / Chewable Tablets, CY: Gaviscon Strawberry Tablets, BE: Gaviscon aardbei 250 mg kauwtabletten, EL: Gaviscon Strawberry Tablets, FR: GAVISCONELL SANS SUCRE FRAISE, comprimé à croquer édulcoré au xylitol, au mannitol et à l'aspartam, IE: Gaviscon Strawberry Chewable Tablets Sodium alginate 250mg, Sodium hydrogen carbonate 133.5mg, Calcium Carbonate 80mg, LU: Gaviscon fraise 250 mg comprimés à croquer, NL: Gaviscon 250 mg aardbei, kauwtabletten, PT: Gaviscon Morango, 250 mg + 133.5 mg + 80 mg, Comprimido para mastigar, RO: Gaviscon cu aromă de căpșuni, comprimate masticabile, UK: Gaviscon Strawberry Flavour Chewable Tablets.

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 11/2020.**

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 10/2020.**