

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

GATTART 680 mg/80 mg Kautabletten Calciumcarbonat/ Magnesiumcarbonat (schweres)

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme 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 ein.

- 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 gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist GATTART und wofür wird es angewendet?

GATTART ist eine Tablette mit Pfefferminzgeschmack zur Neutralisierung der Magensäure. GATTART wird zur Behandlung von Sodbrennen und den damit verbundenen Symptomen, wie z.B. Magenbeschwerden und saures Aufstoßen, verwendet.

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

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von GATTART beachten?

GATTART darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Calciumcarbonat, Magnesiumcarbonat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie einen hohen Calcium-Blutspiegel oder zu niedrigen Phosphat-Blutspiegel haben.
- wenn Sie viel Calcium im Urin ausscheiden oder Nierensteine haben.
- wenn Sie eine schwere Nierenkrankheit haben.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie sich nicht sicher sind, ob einer der genannten Punkte auf Sie zutrifft.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen:

- wenn Sie leichte oder mittelschwere Nierenprobleme haben. In diesem Fall sollten regelmäßig Blutuntersuchungen durchgeführt werden.

Nehmen Sie nicht mehr als die angegebene Dosis ein und nehmen Sie das Arzneimittel nicht länger als 7 Tage ohne ärztlichen Rat ein. Wie andere Säure neutralisierenden Arzneimittel können auch

diese Tabletten Beschwerden verschleiern, denen eine schwerwiegende Erkrankung zugrunde liegt. Vermeiden Sie daher eine länger dauernde Einnahme dieses Arzneimittels.

Kinder und Jugendliche

Die Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen.

Einnahme von GATTART 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. Wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden, sprechen Sie vor der Einnahme von GATTART bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker, denn GATTART kann die Wirkung dieser Arzneimittel beeinträchtigen:

- Tetrazykline oder Chinolone (Antibiotika)
- Levothyroxin (Schilddrüsenhormon)
- Eltrombopag (angewendet zur Vermehrung der Blutplättchen)
- Digoxin (zur Behandlung bestimmter Herzkrankheiten)
- Thiaziddiuretika („Wassertabletten“ zur Ausschwemmung von Wassereinlagerungen und zur Behandlung von Bluthochdruck)
- Fluoride (zur Vorbeugung gegen Zahnkaries)
- Phosphate (zur Darmreinigung vor einer Operation)
- Eisenpräparate

Um den größtmöglichen Nutzen von allen angewendeten Arzneimitteln zu haben, muss GATTART mindestens 4 Stunden vor oder nach der Einnahme von Eltrombopag (Arzneimittel zur Steigerung der Blutplättchen-Zahl, d.h. der Zellen, die für die Blutgerinnung verantwortlich sind) und mindestens 1–2 Stunden nach der Einnahme irgendeines anderen Arzneimittels eingenommen werden.

Einnahme von GATTART zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Vermeiden Sie die Einnahme dieses Arzneimittels mit größeren Mengen an Milch oder Milchprodukten.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Bei bestimmungsgemäßer Einnahme können diese Tabletten während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

3. Wie ist GATTART einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene und Jugendliche (ab 12 Jahre): Bei Sodbrennen und damit verbundenen Beschwerden (wie in Abschnitt 1 aufgeführt) 1–2 Tabletten lutschen oder kauen, am besten 1 Stunde nach der Mahlzeit sowie vor dem Zubettgehen.

Nicht mehr als 11 Tabletten täglich einnehmen.

Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Eine langdauernde Anwendung des Arzneimittels ist zu vermeiden.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen.

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

Trinken Sie reichlich Wasser und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Anzeichen einer Überdosierung sind Übelkeit und Erbrechen, Verstopfung sowie Muskelschwäche.

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

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei Einhaltung der empfohlenen Dosierung sind Nebenwirkungen unwahrscheinlich. Wenn die folgenden Nebenwirkungen auftreten, müssen Sie die Einnahme beenden und sofort ärztlichen Rat einholen:

In seltenen Fällen wurden allergische Reaktionen auf die Bestandteile des Arzneimittels beschrieben, z.B. Hautausschlag, Juckreiz, Atemprobleme und Schwellung von Gesicht, Mund oder Rachen, oder ein anaphylaktischer Schock (d.h. eine plötzliche schwere allergische Reaktion mit Symptomen wie Blutdruckabfall, Schock, Herzklopfen, erschwerte Atmung, Bronchialkrampf, Hautreaktionen, Bauchschmerzen oder -krämpfe, Erbrechen und Durchfall).

Bei länger dauernder Anwendung in hoher Dosierung kann insbesondere bei Nierenkranken der Calcium- und Magnesium-Blutspiegel übermäßig ansteigen. Anzeichen dafür können Übelkeit, Erbrechen, Magenbeschwerden, Durchfall, Müdigkeit, Muskelschwäche, Kopfschmerzen, Nierenprobleme und Störungen des Geschmackssinns sein. In Ausnahmefällen kann sich bei langfristiger Anwendung in hoher Dosierung ein Milch-Alkali-Syndrom entwickeln, das überhöhte Calcium-Blutspiegel verursacht.

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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen.

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

5. Wie ist GATTART aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis“ bzw. „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. 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 GATTART enthält

- Die Wirkstoffe sind Calciumcarbonat und Magnesiumcarbonat (schweres).

Jede Kautablette enthält 680 mg Calciumcarbonat und 80 mg Magnesiumcarbonat (schweres).

- Die sonstigen Bestandteile sind: Hochdisperses Siliciumdioxid, Vorverkleisterte Stärke (Mais), Copovidon, Xylitol (E 967), Hydroxypropylcellulose (niedrig substituiert), LH-11,

sprühgetrocknetes Pfefferminzaroma (aus Aromaextrakt(en), natürlichen Aromastoffen (Pulegon, Menthofuran), Maltodextrin und Arabisches Gummi (E 414)), sprühgetrocknetes Menthol-L-Aroma (aus Aromastoff(en) und Arabisches Gummi (E 414)), Talkum und Magnesiumstearat.

Wie GATTART aussieht und Inhalt der Packung

GATTART Kautabletten sind quadratische, weiße bis fast weiß, beidseits nach innen gewölbte Tabletten mit abgerundeten Ecken. Die Abmessungen der Tablette sind: Länge 15 mm, Breite 15 mm, Dicke 3.9 – 4.3 mm.

Die Tabletten sind in PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackungen zum Durchdrücken mit je 8 Tabletten enthalten.

Die Faltschachteln enthalten je 16, 24, 48 oder 96 Kautabletten und eine einliegende Gebrauchsinformation.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

Alkaloid – INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče
Slowenien

Hersteller

Alkaloid – INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče
Slowenien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Vereinigtes Königreich	Gattart 680 mg/80 mg Chewable Tablets
Österreich	GATTART 680 mg/80 mg Kautabletten
Belgien	GATTART 680 mg/80 mg kauwtabletten
Deutschland	GATTART 680 mg/80 mg Kautabletten
Estland	GATTART
Ungarn	GATTART 680 mg/80 mg rágótabletta
Italien	Calcio Carbonato E Magnesio Carbonato Alkaloid-INT
Lettland	GATTART 680 mg/80 mg košļājamās tabletes
Litauen	GATTART 680 mg/80 mg kramtomosios tabletės
Niederlande	GATTART 680 mg/80 mg kauwtabletten
Portugal	GATTART 680 mg + 80 mg comprimido para mastigar

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 11.2018.