

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Gaviscon Liquid 500 mg / 267 mg / 160 mg Suspension zum Einnehmen

Natriumalginat, Natriumhydrogencarbonat und Calciumcarbonat

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

1. Was ist Gaviscon Liquid und wofür wird es angewendet?

Gaviscon Liquid gehört zur Arzneimittelgruppe der Refluxsuppressiva, welche eine Schutzbarriere auf dem Mageninhalt bis zu 4 Stunden bilden. Somit wird verhindert, dass die im Magen benötigte Magensäure in die Speiseröhre aufsteigt und dadurch Schmerzen und Beschwerden verursacht.

Gaviscon Liquid wird angewendet zur Behandlung der Symptome des gastroösophagealen Reflux wie saures Aufstoßen, Sodbrennen, Verdauungsstörungen (in Zusammenhang mit Reflux) z.B. nach den Mahlzeiten, während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Symptomen in Zusammenhang mit einer Refluxösophagitis.

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 Gaviscon Liquid beachten?

Gaviscon Liquid darf nicht eingenommen werden, wenn

- wenn Sie allergisch gegen Natriumalginat, Natriumhydrogencarbonat und Calciumcarbonat, Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218), Propyl-4-hydroxybenzoat (E216),

Menthol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, da sehr selten Atembeschwerden und Hautausschlag aufgetreten sind (vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Weitere Informationen).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Gaviscon Liquid anwenden.

Gaviscon Liquid enthält Natrium.

Dieses Arzneimittel enthält 142,6 mg (6,2 mmol) Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) und 64 mg (1,6 mmol) Calcium pro 10 ml Suspension. Dies entspricht 7,13 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

Die maximale empfohlene Tagesdosis dieses Arzneimittels enthält 1140,8 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz). Dies entspricht 57,04 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

Gaviscon Liquid ist zur kurzfristigen Einnahme vorgesehen, wenn nicht von einem Arzt oder Apotheker eine andere Empfehlung gegeben wird.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie über einen längeren Zeitraum 30 ml Suspension oder mehr täglich benötigen, insbesondere, wenn Sie eine kochsalzarme (natriumarme) Diät einhalten sollen.

Sprechen Sie auch mit Ihrem Arzt bezüglich dieser Salzgehalte, wenn Sie an einer schweren Nieren- oder Herzerkrankung leiden oder gelitten haben, da bestimmte Salze diese Krankheiten beeinflussen können.

Falls die Symptome länger als 7 Tage anhalten, suchen Sie bitte einen Arzt auf.

Bei Einnahme von Gaviscon Liquid zusammen mit anderen Arzneimitteln

Zwischen der Einnahme von Gaviscon Liquid und anderen oral einzunehmenden Arzneimitteln sollten mindestens zwei Stunden liegen, da sonst deren Wirkung beeinträchtigt werden kann.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen können Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Gaviscon Liquid hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist Gaviscon Liquid 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.

Zum Einnehmen.

Erwachsene (einschließlich ältere Personen) und Jugendliche ab 12 Jahren: 1 bis 2 Beutel nach den Mahlzeiten und vor dem Schlafengehen oder wie vom Arzt empfohlen (bis zu 4-mal täglich).

Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren: Einnahme nur nach ärztlicher Empfehlung.

Wenn Sie eine größere Menge von Gaviscon Liquid eingenommen haben, als Sie sollten
Wenn Sie zu viel von diesem Arzneimittel eingenommen haben, ist es unwahrscheinlich, dass es Ihnen schadet. Sie können sich aufgebläht fühlen oder Unterbauchbeschwerden haben. Wenn diese Symptome andauern, fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Wenn Sie die Einnahme von Gaviscon Liquid vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Setzen Sie die Einnahme fort wie zuvor.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sollten Sie eine dieser Nebenwirkungen bemerken, beenden Sie die Einnahme von Gaviscon Liquid und fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen): allergische Reaktion auf einen der Inhaltsstoffe mit Symptomen wie Hautausschlag, Juckreiz, Atembeschwerden, Schwindel oder Schwellungen von Gesicht, Lippen, Zunge oder Hals.

Dieses Arzneimittel enthält Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218) und Propyl-4-hydroxybenzoat (E 216), welche Überempfindlichkeitsreaktionen, auch mit zeitlicher Verzögerung, hervorrufen können.

Bei entsprechend sensibilisierten Patienten können durch Menthol Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Atemnot) ausgelöst werden.

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 Gaviscon Liquid aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Beutel und der Faltschachtel („Verwendbar bis: Monat/Jahr“) angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 25°C lagern und in der Originalverpackung aufbewahren. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Gaviscon Liquid enthält

10 ml Suspension (1 Beutel) enthalten 500 mg Natriumalginat, 267 mg Natriumhydrogencarbonat und 160 mg Calciumcarbonat als Wirkstoffe.

Die sonstigen Bestandteile sind: Carbomer 974P, Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218), Propyl-4-hydroxybenzoat (E 216), Saccharin-Natrium, Pfefferminzaroma, Natriumhydroxid und gereinigtes Wasser.

Dieses Arzneimittel ist zuckerfrei und ohne Farbstoffe.

Wie Gaviscon Liquid aussieht und Inhalt der Packung

Gaviscon Liquid ist eine cremefarbene Suspension mit Pfefferminzgeruch und -geschmack.

Gaviscon Liquid ist in Packungen mit 2, 4, 8, 10, 12, 16, 20, 22, 24, 26, 30, 32 oder 36 Beuteln erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
Darwinstrasse 2-4
69115 Heidelberg
Tel: (06221) 9982-333
Fax: (06221) 9982-500
www.gaviscon.de

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited
Dansom Lane
Hull
HU8 7DS
Vereinigtes Königreich

oder

RB NL Brands B.V.
Schiphol Boulevard 207
1118 BH Schiphol

Niederlande

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

Bulgarien:	GAVISCON LIQUID SACHETS 500 mg/10 ml + 267 mg/10ml + 160 mg/10 ml oral suspension (ГАВИСКОН ЛИКВИД САШЕТА 500 mg/10 ml + 267 mg/10ml + 160 mg/10 ml перорална суспензия)
Dänemark:	Galieve Cool Mint
Deutschland:	Gaviscon Liquid 500 mg / 267 mg / 160 mg Suspension zum Einnehmen
Finnland:	Galieve Mint oraalisuspensio, annospussi
Griechenland:	Gaviscon Liquid Sachets
Irland:	Gaviscon Liquid Sachets Oral Suspension sodium alginate 500mg, sodium bicarbonate 267mg and calcium carbonate 160mg
Island:	Galieve Cool Mint, mixtúra, dreifa, skammtapoki
Norwegen:	Galieve mikstur, suspensjon, med mintsmaak, i dosepose
Österreich:	Gaviscon Liquid Sachets Mint Suspension zum Einnehmen
Polen:	Gaviscon o smaku mięty Saszetki
Portugal:	Gaviscon
Rumänien:	Gaviscon Mentol suspensie orală în pliculeț
Schweden:	Galieve Mint oral suspension, dospåse
Vereinigtes Königreich:	Gaviscon Liquid Sachets
Zypern:	Gaviscon Liquid Sachets

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2020.