

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**Gaviscon Mentol suspensie orală în plic**

Alginat de sodiu, hidrogenocarbonat de sodiu și carbonat de calciu

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să luați acest medicament cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după 7 zile.
- Dacă manifestați orice reacții adverse adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct.4.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Gaviscon Mentol suspensie orală în plic și pentru ce se utilizează.
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic.
3. Cum să luați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic.
4. Reacții adverse posibile.
5. Cum se păstrează Gaviscon Mentol suspensie orală în plic.
6. Informații suplimentare.

1. CE ESTE GAVISCON MENTOL SUSPENSIE ORALĂ ÎN PLIC ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Gaviscon Mentol suspensie orală în plic aparține unui grup de medicamente numite „supresori ai refluxului”, care formează un strat protector până la 4 ore peste conținutul stomacului, împiedicând acidul gastric să părăsească stomacul, unde acționează, și să pătrundă în esofag, unde provoacă durere și disconfort.

Acest medicament este utilizat pentru tratamentul simptomelor refluxului gastro-esofagian, cum sunt regurgitația acidă, senzația de arsură în capul pieptului și indigestia (legate de reflux) care apar, de exemplu, după mese sau în timpul sarcinii sau la pacienții cu simptome asociate esofagitei de reflux.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ LUAȚI GAVISCON MENTOL SUSPENSIE ORALĂ ÎN PLIC

Nu luați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic:

- dacă știți că sunteți alergic (hipersensibil) la oricare dintre componentele Gaviscon Mentol suspensie orală în plic, deoarece foarte rar au apărut dificultăți în respirație și erupții trecătoare pe piele (pentru lista completă vezi informațiile suplimentare).

Aveți grijă deosebită când utilizați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic

Acest medicament conține sodiu (6,2 mmol per 10 ml) și calciu (1,6 mmol per 10 ml). Doza maximă zilnică recomandată din acest medicament conține 1140,8 mg sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă). Aceasta este echivalentă cu 57,04% din maximum zilnic recomandat pentru un adult.

Dacă medicul nu v-a recomandat altfel, Gaviscon Mentol suspensie orală în plic este indicat pentru tratamentul de scurtă durată. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți nevoie zilnic de Gaviscon Mentol suspensie orală în plic pentru o perioadă lungă de timp sau în mod regulat, în special dacă v-a fost recomandat să urmați o dietă cu conținut scăzut de sodiu.

- Vă rugăm adresați-vă medicului dumneavoastră privind concentrațiile acestor săruri și dacă aveți sau ați avut o afecțiune la nivelul rinichilor sau inimii, deoarece anumite săruri pot avea un efect asupra acestor afecțiuni.

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă simptomele persistă după 7 zile de utilizare.

Metil-parahidroxibenzoatul (40 mg/10 ml) și propil-parahidroxibenzoatul (6 mg/10 ml) pot provoca reacții alergice (chiar întârziate).

Folosirea altor medicamente

Nu luați acest medicament în decurs de două ore de la administrarea altor medicamente pe cale orală, deoarece acesta poate interacționa cu anumite medicamente.

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina și alăptarea

Puteți lua acest medicament dacă sunteți gravidă sau alăptați.

Informații importante privind unele componente ale Gaviscon Mentol suspensie orală în plic

Acest medicament conține parahidroxibenzoat de metil (E 218) și parahidroxibenzoat de propil (E 216) care pot provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. CUM SĂ LUAȚI GAVISCON MENTOL SUSPENSIE ORALĂ ÎN PLIC

Pentru administrare orală.

Adulții, inclusiv vârstnici, și adolescenți cu vârsta de 12 ani și mai mari: unul până la două plicuri după masă și la culcare sau conform recomandărilor (maxim de patru ori pe zi).

Copii și adolescenți cu vârsta sub 12 ani: trebuie administrat numai la sfatul medicului.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Gaviscon Mentol suspensie orală în plic

Dacă luați prea mult din acest medicament, vă puteți simți balonat și puteți experimenta un oarecare disconfort abdominal. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă acest simptom nu dispăre.

Dacă uitați să luați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic

Dacă ați uitat să luați o doză, nu este necesar să luați o doză dublă data viitoare, ci continuați să luați doza obișnuită la momentul potrivit.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Gaviscon Mentol suspensie orală în plic poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă apar aceste reacții adverse, opriți administrarea acestui medicament și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră. Foarte rar (mai puțin de 1 din 10000), există șanse de apariție a unei reacții alergice la componente. Simptomele acestora pot include erupție trecătoare pe piele, mâncărime, dificultăți în respirație, amețeli sau umflare a feței, buzelor, limbii sau gâtului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ GAVISCON MENTOL SUSPENSIE ORALĂ ÎN PLIC

A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR

Nu utilizați Gaviscon Mentol suspensie orală în plic după data de expirare înscrisă pe plic sau cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se păstra la frigider sau congela.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Gaviscon Mentol suspensie orală în plic

- Substanțele active din fiecare plic (10 ml) cu suspensie orală sunt : alginat de sodiu 500 mg, hidrogenocarbonat de sodiu 267 mg și carbonat de calciu 160 mg.
- Celelalte componente sunt: carbomer 974P, parahidroxibenzoat de metil (E 218) și parahidroxibenzoat de propil (E 216), zaharină sodică, hidroxid de sodiu, aromă naturală de mentă și apă purificată. Acest medicament nu conține zahăr sau coloranți.

Cum arată Gaviscon Mentol suspensie orală în plic și conținutul ambalajului

Medicamentul Gaviscon Mentol suspensie orală în plic este o suspensie de culoare aproape albă, cu miros și aromă de mentă.

Gaviscon Mentol suspensie orală în plic este disponibil în ambalaje cu 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32 sau 36 plicuri.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.

Strada Grigore Alexandrescu Nr. 89-97, Corpul A, etaj 5,

Sector 1, București, România

Fabricantul

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE Ltd.

Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, East Yorkshire, Marea Britanie

RB NL Brands B.V.

Schiphol Boulevard 207, 1118 BH Schiphol, Olanda

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria	Gaviscon Liquid Sachets Mint Suspension zum Einnehmen
Bulgaria	GAVISCON LIQUID SACHETS 500 mg/10 ml+267 mg/10ml+160 mg/ 10 ml oral suspension
Cipru	Gaviscon Liquid Sachets
Danemarca	Galieve Cool Mint
Finlanda	Galieve Mint oraalisuspensio, annospussi
Germania	Gaviscon Liquid 500 mg / 267 mg / 160 mg Suspension zum Einnehmen
Grecia	Gaviscon Liquid Sachets
Irlanda	Gaviscon Liquid Sachets Oral Suspension Sodium Alginate 500mg, Sodium Bicarbonate 267mg and Calcium Carbonate 160mg
Islanda	Galieve Cool Mint, mixtúra, dreifa, skammtapoki
Marea Britanie	Gaviscon Liquid Sachets
Norvegia	Galieve mikstur, suspensjon, med mintsmaak, i dosepose
Polonia	Gaviscon o smaku mięty Saszetki
Portugalia	Gaviscon
România	Gaviscon Mentol suspensie orală în plic
Suedia	Galieve Mint oral suspension, dospåse

Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2021.