

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

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.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Gaviscon Mentol suspensie orală și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Gaviscon Mentol suspensie orală
3. Cum să luați Gaviscon Mentol suspensie orală
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Gaviscon Mentol suspensie orală
6. Conținutul ambalajului și alte informații

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

Gaviscon Mentol suspensie orală aparține unui grup de medicamente numite „supresori ai refluxului”, care formează un strat protector peste conținutul stomacului pentru până la 4 ore, 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**Nu luați Gaviscon Mentol suspensie orală**

- dacă știți că sunteți alergic (hipersensibil) la oricare dintre componentele Gaviscon Mentol suspensie orală, 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

Acest medicament conține sodiu (143 mg per 10 ml) și calciu (64 mg per 10 ml). Doza maximă zilnică recomandată din acest medicament conține 1140 mg sodiu (componenta principală stabilă/sarea de masă). Aceasta este echivalentă cu 57% din maximum zilnic recomandat pentru un adult.

Dacă medicul nu v-a recomandat altfel, Gaviscon Mentol suspensie orală este indicat pentru tratamentul de scurtă durată. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți nevoie de Gaviscon Mentol suspensie orală zilnic, 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 vreo afecțiune semnificativă 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.

Gaviscon Mentol suspensie orală împreună cu alte medicamente

Nu luați acest medicament în decurs de două ore de la administrarea altor medicamente pe cale orală, deoarece acesta poate interfera cu efectul anumitor 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

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

Pentru administrare orală.
Agitați bine înainte de utilizare.

Adulți, inclusiv vârstnici, și copii cu vârsta de 12 ani și mai mari: 10-20 ml după mese și la culcare (maxim de patru ori pe zi).

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

Dacă luați mai mult Gaviscon Mentol suspensie orală decât trebuie

Dacă luați prea mult din acest medicament, este puțin probabil să vă facă rău. Cu toate acestea, 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

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 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, dificultate 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

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor. Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe etichetă după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C. A nu se păstra la frigider sau congelă.

Înainte de prima utilizare, verificați ca sigiliul de pe capac să nu fie distrus.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Gaviscon Mentol suspensie orală

- Fiecare 10 ml de suspensie orală conține alginat de sodiu 500 mg, hidrogenocarbonat de sodiu 267 mg și carbonat de calciu 160 mg ca substanțe active.
- Celelalte componente sunt carbomer 974 P, parahidroxibenzoat de metil (E 218) și parahidroxibenzoat de propil (E 216), zaharină sodică, hidroxid de sodiu, aromă de mentă nr. 4 și aromă de mentă nr. 5 și apă purificată. Acest medicament nu conține zahăr sau gluten.

Cum arată Gaviscon Mentol suspensie orală și conținutul ambalajului

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

Gaviscon Mentol suspensie orală este disponibil în flacoane a 100, 150, 200, 300, 500 sau 600 ml.

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, East Yorkshire, HU8 7DS, 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 Mint Suspension zum Einnehmen

Bulgaria	ГАВИСКОН МЕНТА ЛИКВИД 500 mg/10 ml + 267 mg/10ml + 160 mg/10 ml перорална суспензия
Danemarca	Galieve Cool Mint
Finlanda	Galieve Mint oraalisuspensio
Germania	Gaviscon Liquid Mint 500 mg /267 mg /160 mg Suspension zum Einnehmen
Islanda	Galieve Cool Mint, mixtúra, dreifa
Marea Britanie	Gaviscon Cool Mint Liquid
Norvegia	Galieve mikstur, suspensjon, med peppermyntesmak
Polonia	Gaviscon o smaku mięty
România	Gaviscon Mentol suspensie orală
Slovacia	Gaviscon Cool Mint Perorálna suspenzia
Slovenia	Gaviscon z okusom mentola 50,0 mg/26,7 mg/16,0 mg v 1 ml peroralna suspensija
Suedia	Galieve Mint oral suspension
Ungaria	Gaviscon menta ízű belsőleges szuszpenzió

Acest prospect a fost revizuit în Noiembrie 2020.