

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Gaviscon Mint Kautabletten

Wirkstoffe: Natriumalginat, Natriumhydrogencarbonat, Calciumcarbonat

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

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Gaviscon Mint jedoch vorschriftsgemäß eingenommen werden.

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 gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

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

Gaviscon Mint Kautabletten bilden eine Schutzbarriere, die auf dem Mageninhalt schwimmt. Diese Schutzschicht verhindert, dass Magensäure aus dem Magen in die Speiseröhre aufsteigt, folglich wird das brennende Gefühl von Sodbrennen und das Gefühl des Unwohlseins im Hals und im Mund erleichtert. Sodbrennen kann nach Mahlzeiten (z.B. nach Verzehr von fettigen oder stark gewürzten Speisen) oder während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Beschwerden im Zusammenhang mit einer Speiseröhrenentzündung (z.B. Schwierigkeiten beim Schlucken und/oder schmerzhaftes Schlucken, Geschwüre im Mund, Erbrechen) auftreten.

Gaviscon Mint Kautabletten werden zur Behandlung von Beschwerden des gastroösophagealen Rückflusses wie Sodbrennen, saures Aufstoßen und Verdauungsstörungen (infolge von Rückfluss) z.B. nach Mahlzeiten oder während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Beschwerden im Zusammenhang mit einer Speiseröhrenentzündung angewendet.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Gaviscon Mint beachten?

Gaviscon Mint darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Natriumalginat, Natriumhydrogencarbonat, Calciumcarbonat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, da in seltenen Fällen Atemschwierigkeiten und Hautirritationen aufgetreten sind. (siehe eine vollständige Auflistung der Bestandteile unter Punkt 6.)

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Gaviscon Mint einnehmen. Dieses Arzneimittel enthält Natrium (5,3 mmol pro Zwei-Tabletten-Dosis) und Kalzium (1,6 mmol pro Zwei-Tabletten-Dosis).

- Wenn Sie eine kochsalz- oder kalziumarme Diät einhalten müssen, fragen Sie Ihren Arzt bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Bitte sprechen Sie auch mit Ihrem Arzt hinsichtlich dieser Bestandteile, wenn Sie unter einer schweren Erkrankung der Nieren oder des Herzens leiden oder gelitten haben, da bestimmte Salze diese Erkrankungen beeinflussen können.

Sollten die Beschwerden nach 7 Tagen noch anhalten, suchen Sie bitte Ihren Arzt auf.

Einnahme von Gaviscon Mint zusammen mit anderen Arzneimitteln

Nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht innerhalb von 2 Stunden nachdem Sie andere Arzneimittel eingenommen haben ein, da es die Wirkung einiger anderer Arzneimittel beeinflussen kann.

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

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Sie können dieses Arzneimittel einnehmen, wenn Sie schwanger sind oder stillen.

Gaviscon Mint enthält Aspartam als Quelle für Phenylalanin und kann schädlich sein, wenn Sie eine Phenylketonurie haben.

3. Wie ist Gaviscon Mint einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in der Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Zur oralen Anwendung. Vor dem Schlucken gründlich kauen.

Erwachsene, einschließlich ältere Patienten und Kinder ab 12 Jahren:

Beim Auftreten von Beschwerden nehmen Sie 2 bis 4 Tabletten nach den Mahlzeiten und vor dem Schlafengehen, bis zu 4-mal pro Tag.

Kinder unter 12 Jahren:

Gaviscon Mint sollte nur nach ärztlicher Empfehlung gegeben werden.

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

Wenn Sie zu viele Kautabletten eingenommen haben, können Sie sich aufgebläht fühlen. Es ist unwahrscheinlich, dass es Ihnen schaden wird, aber bitte suchen Sie Ihren Arzt oder Apotheker auf.

Wenn Sie die Einnahme von Gaviscon Mint vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Informieren Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 Behandelten) besteht die Möglichkeit von allergischen Reaktionen auf die Bestandteile. Beschwerden können Hautausschläge, Juckreiz, Atemprobleme, Schwindel oder Schwellungen des Gesicht, der Lippen, der Zunge oder des Rachens sein.

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

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at/>

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 Mint aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Blister und dem Umkarton nach „Verwendbar bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 30°C lagern.

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 Gaviscon Mint enthält

- Die Wirkstoffe in jeder Kautablette sind 250 mg Natriumalginat, 133,5 mg Natriumhydrogencarbonat und 80 mg Calciumcarbonat.
- Die sonstigen Bestandteile sind Pfefferminzaroma, Macrogol 20.000, Mannitol (E 421), Copovidon, Aspartam (E 951), Acesulfam-Kalium (E 950), Magnesiumstearat.

Die Kautabletten enthalten keinen Zucker oder Gluten.

Wie Gaviscon Mint Kautabletten aussehen und Inhalt der Packung

Gaviscon Mint Kautabletten sind kreisrunde Tabletten mit einem cremefarbenen, leicht marmorierten Aussehen.

Blisterpackungen mit 4, 6, 8, 16, 24, 32, 48 oder 64 Tabletten.

Polypropylen Behälter mit 8, 12, 16, 18, 20, 22, 24, 2 x 16, 2 x 18, 2 x 20, 2 x 22 oder 2 x 24 Tabletten.

Einzelosispackungen 8, 12, 16, 18, 20, 22 oder 24 Tabletten werden in einer Schachtel verpackt.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen bzw. Verpackungen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
Darwinstrasse 2 - 4
69115 Heidelberg
Deutschland
Tel: +49 6221 9982 333
Fax: +49 6221 9982 500

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

Z.Nr.: 1-30357

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

Deutschland:	Gaviscon Pfefferminz 250 mg / 133,5 mg / 80 mg Kautabletten
Belgien:	Gaviscon aangepaste formule munt 250 mg kauwtabletten
Bulgarien:	ГАВИСКОН МЕНТОВИ ТАБЛЕТКИ
Zypern:	Gaviscon Peppermint Tablets
Spanien:	Subu 250 mg comprimidos sabor menta
Tschechien:	Gaviscon Peppermint tablety
Dänemark:	Galieve Peppermint
Niederlande:	Gaviscon 250 pepermint, kauwtabletten
Norwegen:	Galieve Pettermint
Griechenland:	Gaviscon Peppermint Tablets
Polen:	Gaviscon o smaku miety TAB
Portugal:	Gaviscon
Finnland:	Galieve Peppermint
Rumänien:	Gaviscon Mentol comprimate masticabile
Frankreich:	Gavisconell sans sucre Menthe, comprimé à croquer edulcore à l'aspartam et à l'acesulfame potassique
Schweden:	Galieve Peppermint
Ungarn:	Gaviscon borsmenta izu ragotabletta
Slowenien:	Gaviscon z okusom mentola 250 mg/133,5 mg/80 mg zvecijive tablete
Irland:	Gaviscon Peppermint Chewable Tablets, Sodium Alginate 250mg, Sodium Hydrogen Carbonate 133.5mg, Calcium Carbonate 80mg
Slowakei:	Gaviscon Peppermint zuvacie tablety
Island:	Galieve Peppermint
Vereinigtes Königreich:	Gaviscon Peppermint Tablets

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im Dezember 2018.