

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Gaviscon Liquid forte Anis 100 mg/ml + 20 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Wirkstoffe: Natriumalginat und Kaliumhydrogencarbonat

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.

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

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

Gaviscon Liquid forte Anis gehört zur Arzneimittelgruppe der sogenannten „Refluxsuppressiva“.

Dieses Produkt bildet eine Schutzschicht, die dem Mageninhalt aufschwimmt. Diese Schicht verhindert den Rückfluss und hält den Mageninhalt von der Speiseröhre zurück, um die Symptome Sodbrennen und säuerungsbedingte Verdauungsstörung zu lindern.

Dieses Arzneimittel wird für die Behandlung von Beschwerden des gastro-ösophagealen Rückfluss wie saures Aufstoßen, Sodbrennen und Verdauungsstörungen (verbunden mit Rückfluss), zum Beispiel nach Mahlzeiten, während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Beschwerden in Zusammenhang mit einer Speiseröhrentzündung aufgrund eines Rückflusses angewendet.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Gaviscon Liquid forte Anis beachten?

Gaviscon darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Natriumalginat, Kaliumhydrogencarbonat oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, einschließlich Methyl-4-hydroxybenzoat und Propyl-4-hydroxybenzoat.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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

Dieses Arzneimittel enthält Natrium (4,6 mmol pro 10 ml), Kalium (2,0 mmol pro 10 ml) und Calcium.

- Bitte fragen Sie Ihren Arzt, wenn Sie eine kochsalz-, kalium- oder calciumarme Diät einhalten müssen, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

- Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt über diese Salzgehalte, wenn Sie an einer erheblichen Nieren- oder Herzerkrankung leiden oder gelitten haben, da bestimmte Salze diese Krankheiten beeinflussen können.

Einnahme von Gaviscon Liquid forte Anis 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.

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

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

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

Gaviscon Liquid forte Anis enthält Methyl-4-hydroxybenzoat und Propyl-4-hydroxybenzoat, welche (eventuell verzögert) allergische Reaktionen hervorrufen können.

3. Wie ist Gaviscon Liquid forte Anis einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser 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 genau sicher sind.

Prüfen Sie, ob das Siegel der Verschlusskappe unbeschädigt ist, bevor Sie dieses Produkt zum ersten Mal anwenden.

Vor Gebrauch gut schütteln.

Die empfohlene Dosis für Erwachsene einschließlich ältere Patienten und Kinder ab 12 Jahren beträgt 5 – 10 ml (1 oder 2 Löffel à 5 ml) nach den Mahlzeiten und vor dem Schlafengehen (bis zu 4x täglich).

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Kinder unter 12 Jahren: Einnahme nur nach ärztlicher Empfehlung.

Wenn Sie eine größere Menge von Gaviscon Liquid forte Anis eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zuviel von diesem Produkt eingenommen haben, können Sie sich aufgebläht fühlen. Es ist unwahrscheinlich, dass es Ihnen schadet. Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, falls dies anhält.

Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn die Beschwerden länger als 7 Tage andauern.

Wenn Sie die Einnahme von Gaviscon Liquid forte Anis vergessen haben

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

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme 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.

Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 Behandelten) können allergische Reaktionen auf die Inhaltsstoffe auftreten. Symptome können Hautausschlag, Juckreiz, Atemnot, Schwindel oder Schwellungen von Gesicht, Lippen, Zunge oder Rachen sein. **Wenn Sie diese Nebenwirkungen bemerken, setzen Sie die Einnahme nicht fort und wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt.**

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

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

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

AT-1200 WIEN

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

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

5. Wie ist Gaviscon Liquid forte Anis aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht im Kühlschrank lagern.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett nach „Verwendbar bis:“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nach dem Öffnen ist das Arzneimittel noch 6 Monate haltbar.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. 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 Liquid forte Anis enthält

10 ml der Suspension enthalten 1.000 mg Natriumalginat und 200 mg Kaliumhydrogencarbonat als Wirkstoffe.

Die sonstigen Bestandteile sind Calciumcarbonat, Carbomer, Methyl-4-hydroxybenzoat und Propyl-4-hydroxybenzoat, Saccharin-Natrium, Natriumhydroxid, Anis-Aroma aus Fenchel und gereinigtes Wasser.

Gaviscon enthält keinen Zucker oder Gluten.

Wie Gaviscon Liquid forte Anis aussieht und Inhalt der Packung

Gaviscon ist eine cremefarbene, viskose Suspension zum Einnehmen.

Braunglasflaschen mit 80, 100, 125, 140, 150, 180, 200, 250, 300, 400, 500, 560 oder 600 ml Suspension.

oder

Braunglasflaschen, mit einem Messbehälter mit der Skalierung 5, 10, 15 und 20 ml oder mit einem Messlöffel mit der Skalierung 2,5 und 5 ml, mit 80, 100, 125, 140, 150, 180, 200, 250, 300, 400, 500, 560 oder 600 ml Suspension.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
Darwinstrasse 2 - 4
69115 Heidelberg
Deutschland

Hersteller

Reckitt Benckiser, Healthcare (UK) Ltd
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:

Österreich:	Gaviscon Liquid forte Anis 100 mg/ml + 20 mg/ml Suspension zum Einnehmen
Griechenland	Gaviscon Advance, Πρόσιμο Εναίωρημα
Portugal	Gavigard Suspensão oral
Rumänien	GAVISCON ADVANCE, suspensie orală
Bulgarien	Gaviscon Advance 100mg/ml + 20mg/ml oral suspension (Гавискон Адванс 100mg/ml + 20mg/ml перорална суспензия)
Zypern	Gaviscon Advance
Slowenien	Gaviscon 100mg/20mg v 1 ml peroralna suspenzija
Tschechische Republik	Gaviscon Forte
Ungarn	GavisconPro belsőleges szuszpenzió
Slowakei	Gaviscon Forte
Polen	Gaviscon Advance
Deutschland	Gaviscon Advance Suspension
Italien	Gaviscon Advance, sospensione orale
Frankreich	GavisconPro 1000mg/200mg/10 ml, suspension buvable
Niederlande	Gaviscon Extra Sterk, suspensie voor oral gebruik
Luxemburg	Gaviscon Advance, suspension buvable
Belgien	Gaviscon Advance, suspensie voor oral gebruik
Irland	Gaviscon Advance Oral Suspension
Vereinigtes Königreich	Gaviscon Advance Oral Suspension

Z.Nr.: 1-30847

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2018.