

Gaviscon Forte cu aromă de zmeură suspensie orală în plic
alginat de sodiu/hidrogenocarbonat de sodiu/carbonat de calciu

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Gaviscon Forte cu aromă de zmeură suspensie orală în plic
alginat de sodiu/hidrogenocarbonat de sodiu/carbonat de calciu

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare plic de 10 ml conține alginat de sodiu 500 mg, hidrogenocarbonat de sodiu 213 mg și carbonat de calciu 325 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu, calciu, parahidroxibenzoat de metil (E218) și parahidroxibenzoat de propil (E216) și propilenglicol (E1520). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală în plic

4 plicuri x 10 ml

5 plicuri x 10 ml

6 plicuri x 10 ml

8 plicuri x 10 ml

10 plicuri x 10 ml

12 plicuri x 10 ml

16 plicuri x 10 ml

24 plicuri x 10 ml

48 plicuri x 10 ml

Ambalaj multiplu: 48 plicuri (2 ambalaje a câte 24) x 10 ml

În interiorul cutiei ambalajului multiplu: 24 plicuri. Componentele unui ambalaj multiplu nu pot fi comercializate separat.

5. MODUL ȘI CĂILE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTE ATENȚIONĂRI

Dacă simptomele persistă după 7 zile, adresați-vă medicului dumneavoastră. Conținut crescut de sodiu. Conține calciu. Dacă vi s-a recomandat o dietă cu conținut redus din oricare dintre acestea, vă rugăm să vă adresați medicului înainte de a lua acest medicament. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

8. DATA EXPIRĂRII

EXP: LL/AAAA.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

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.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Reckitt Benckiser (România) SRL
Bulevardul Iancu de Hunedoara, Nr. 48, Clădirea Crystal Tower, Etaj 11, Sector 1, București,
România

12. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15573/2024/01 – ambalaj cu 4 plicuri x 10 ml
15573/2024/02 – ambalaj cu 5 plicuri x 10 ml
15573/2024/03 – ambalaj cu 6 plicuri x 10 ml
15573/2024/04 – ambalaj cu 8 plicuri x 10 ml
15573/2024/05 – ambalaj cu 10 plicuri x 10 ml
15573/2024/06 – ambalaj cu 12 plicuri x 10 ml
15573/2024/07 – ambalaj cu 16 plicuri x 10 ml
15573/2024/08 – ambalaj cu 24 plicuri x 10 ml
15573/2024/09 – ambalaj cu 48 plicuri x 10 ml
15573/2024/10 – ambalaj multiplu cu 48 plicuri (2 ambalaje a câte 24) x 10 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Tratamentul arsurilor gastrice, regurgitației acide și indigestiei.

- Aromă de zmeură

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: la apariția simptomelor, luați 10-20 ml (unul până la două plicuri), după mese și înainte de culcare, maxim de patru ori pe zi.

Copii cu vârsta sub 12 ani: nu se recomandă administrarea la copii cu vârsta sub 12 ani.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Gaviscon Forte cu aromă de zmeură

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Gaviscon Forte cu aromă de zmeură suspensie orală în plic
alginat de sodiu/hidrogenocarbonat de sodiu/carbonat de calciu

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI PLIC**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Gaviscon Forte cu aromă de zmeură suspensie orală în plic
alginat de sodiu/hidrogenocarbonat de sodiu/carbonat de calciu

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: luați 10-20 ml (unul până la două plicuri), după mese și înainte de culcare, maxim de patru ori pe zi.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATE DE DOZĂ

10 ml

6. ALTE INFORMAȚII