

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM

(Pudełko tekturowe z blistrem lub blistrami)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Gaviscon o smaku mięty TAB

Natrii alginas + Natrii hydrogenocarbonas + Calcii carbonas,
250 mg + 133,5 mg + 80 mg, tabletki do rozgryzania i żucia

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (YCH)

Każda tabletki zawiera 250 mg alginianu sodu, 133,5 mg wodorowęglanu sodu oraz 80 mg węglanu wapnia.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera aspartam (E951).

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

8 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	3	4	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

16 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	3	5	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

24 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	3	6	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

32 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	3	7	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

48 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	3	8	5
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

5. SPOSÓB I DROGA(I) PODANIA

Do podawania doustnego, przeżuć dokładnie przed połknięciem.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

- Zgaga
- Refluks
- Odbijanie

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM I NIEWIDOCZNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią może zażyć ten lek.

Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem. Lek zawiera sód i wapń. Jeśli wymagane jest ograniczenie podaży tych składników w diecie, należy skonsultować się z lekarzem. Duża zawartość sodu - szczegółowe informacje, patrz ulotka.

W przypadku fenylketonurii należy pamiętać, że lek jest słodzony aspartamem (E951), będącym źródłem feniloalaniny.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny
Reckitt Benckiser (Poland) S.A.
ul. Okunin 1
05-100 Nowy Dwór Mazowiecki

12. NUMER(-Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 17332

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot):

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Dorośli, w tym osoby w wieku podeszłym oraz dzieci w wieku 12 lat i powyżej: po wystąpieniu objawów dwie do czterech tabletek po posiłkach i przed snem (do czterech razy na dobę).

Dzieci w wieku poniżej 12 lat: podawać tylko po konsultacji z lekarzem.
Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem.

16. INFORMACJA PODANA BRAJLEM

Gaviscon o smaku mięty TAB

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM

(Pudełko tekturowe z pojemnikami z polipropylenu)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Gaviscon o smaku mięty TAB

Natrii alginas + Natrii hydrogenocarbonas + Calcii carbonas,
250 mg + 133,5 mg + 80 mg, tabletki do rozgryzania i żucia

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (YCH)

Każda tabletki do rozgryzania i żucia zawiera 250 mg alginianu sodu, 133,5 mg wodorowęglanu sodu oraz 80 mg węglanu wapnia.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera aspartam (E951).

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

2 x 16 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	7	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

2 x 18 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	8	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

2 x 20 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	9	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

2 x 22 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	5	0	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

2 x 24 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	5	2	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

5. SPOSÓB I DROGA(I) PODANIA

Do podawania doustnego, przeżuć dokładnie przed połknięciem.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

- Zgaga
- Refluks
- Odbijanie

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM I NIEWIDOCZNYM DLA DZIECI
--

Lek przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią może zażyć ten lek.

Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem. Lek zawiera sód i wapń. Jeśli wymagane jest ograniczenie podaży tych składników w diecie, należy skonsultować się z lekarzem. Duża zawartość sodu - szczegółowe informacje, patrz ulotka.

W przypadku fenylketonurii należy pamiętać, że lek jest słodzony aspartamem (E951), będącym źródłem fenylalaniny.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE
--

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO
--

Podmiot odpowiedzialny
Reckitt Benckiser (Poland) S.A.
ul. Okunin 1
05-100 Nowy Dwór Mazowiecki

12. NUMER(-Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU
--

Pozwolenie nr: 17332

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot):

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Dorośli oraz dzieci w wieku 12 lat i powyżej: dwie do czterech tabletek po posiłkach i przed snem, do czterech razy na dobę.

Dzieci w wieku poniżej 12 lat: podawać tylko po konsultacji z lekarzem.

Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem.

16. INFORMACJA PODANA BRAJLEM

Gaviscon o smaku mięty TAB

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU BEZPOŚREDNIM

(Pojemnik z polipropyleny)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Gaviscon o smaku mięty TAB
Natrii alginas + Natrii hydrogenocarbonas + Calcii carbonas,
 250 mg + 133,5 mg + 80 mg, tabletki do rozgryzania i żucia

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (YCH)

Każda tabletka do rozgryzania i żucia zawiera 250 mg alginianu sodu, 133,5 mg wodorowęglanu sodu oraz 80 mg węglanu wapnia.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera aspartam (E951).

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

16 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9						
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--

18 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9						
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--

20 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9						
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--

22 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9								
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--	--	--

24 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9								
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--	--	--

5. SPOSÓB I DROGA(I) PODANIA

Do podawania doustnego, przeżuć dokładnie przed połknięciem.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

- Zgaga
- Refluks
- Odbijanie

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM I NIEWIDOCZNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią może zażyć ten lek.

Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem. Lek zawiera sól i wapń. Jeśli wymagane jest ograniczenie podaży tych składników w diecie, należy skonsultować się z lekarzem. Duża zawartość sodu- szczególne informacje, patrz ulotka.

W przypadku fenylketonurii należy pamiętać, że lek jest słodzony aspartamem (E951), będącym źródłem fenylalaniny.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny
Reckitt Benckiser (Poland) S.A.
ul. Okunin 1
05-100 Nowy Dwór Mazowiecki

12. NUMER(-Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 17332

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot):

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Dorośli oraz dzieci w wieku 12 lat i powyżej: dwie do czterech tabletek po posiłkach i przed snem, do czterech razy na dobę.

Dzieci w wieku poniżej 12 lat: podawać tylko po konsultacji z lekarzem. Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem.

16. INFORMACJA PODANA BRAJLEM

Gaviscon o smaku mięty TAB

**OZNAKOWANIE OPAKOWANIA BEZPOŚREDNIEGO
(Blister)**

Gaviscon o smaku mięty TAB

Natrii alginas + Natrii hydrogenocarbonas + Calcii carbonas

250 mg + 133,5 mg + 80 mg, tabletki do rozgryzania i żucia

Reckitt Benckiser (Poland) S.A.

((Termin ważności)) EXP:

((Numer serii)) Lot:

OZNAKOWANIE OPAKOWANIA BEZPOŚREDNIEGO I ZEWNĘTRZNEGO

(Pojemnik z polipropylenu)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Gaviscon o smaku mięty TAB

Natrii alginas + Natrii hydrogenocarbonas + Calcii carbonas,

250 mg + 133,5 mg + 80 mg, tabletki do rozgryzania i żucia

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (YCH)

Każda tabletki do rozgryzania i żucia zawiera 250 mg alginianu sodu, 133,5 mg wodorowęglanu sodu oraz 80 mg węglanu wapnia.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera aspartam (E951).

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

8 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9									
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

12 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	0	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

16 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9								
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--	--	--

18 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	3	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

20 tabletek do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

22 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9	0	8	0	3	4	5	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

24 tabletki do rozgryzania i żucia ((kod EAN))

5	9	0	9	9	9							
---	---	---	---	---	---	--	--	--	--	--	--	--

5. SPOSÓB I DROGA(I) PODANIA

Do podawania doustnego, przeżuć dokładnie przed połknięciem.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

- Zgaga
- Refluks
- Odbijanie

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM I NIEWIDOCZNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią może zażyć ten lek.

Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem. Lek zawiera sód i wapń.

Jeśli wymagane jest ograniczenie podaży tych składników w diecie, należy skonsultować się z lekarzem. Duża zawartość sodu - szczegółowe informacje, patrz ulotka.

W przypadku fenylketonurii należy pamiętać, że lek jest słodzony aspartamem (E951), będącym źródłem fenylalaniny.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

((Termin ważności)) EXP:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA
NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO
ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny
Reckitt Benckiser (Poland) S.A.
ul. Okunin 1
05-100 Nowy Dwór Mazowiecki

12. NUMER(-Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 17332

13. NUMER SERII

((Numer serii)) Lot:

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Dorośli oraz dzieci w wieku 12 lat i powyżej: dwie do czterech tabletek po posiłkach i przed snem, do czterech razy na dobę.

Dzieci w wieku poniżej 12 lat: podawać tylko po konsultacji z lekarzem.
Jeśli objawy nie ustępują po 7 dniach, należy skonsultować się z lekarzem.

16. INFORMACJA PODANA BRAJLEM

Gaviscon o smaku mięty TAB