

OZNAČENÍ OBALU

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Gaviscon 250 mg/133,5 mg/80 mg žvýkácí tablety

natrii alginas
natrii hydrogenocarbonas
calcii carbonas

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna žvýkácí tableta obsahuje natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 133,5 mg a calcii carbonas 80 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje aspartam (E 951).

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Žvýkácí tablety

4 žvýkácí tablety
6 žvýkácích tablet
8 žvýkácích tablet
16 žvýkácích tablet
24 žvýkácích tablet
32 žvýkácích tablet
48 žvýkácích tablet
64 žvýkácích tablet

5. ZPŮSOB A CESTA / CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.
Tabletu před spolknutím řádně rozžvýkejte.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ
--

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ
--

Přípravek lze používat během těhotenství a kojení.

Pokud příznaky přetrvávají déle než 7 dní, poraďte se s lékařem.

Přípravek obsahuje sodík a vápník. Pokud Vám byla doporučena dieta s přísným omezením některé z těchto solí, poraďte se, prosím, se svým lékařem, než začnete přípravek používat.

Přípravek s vysokým obsahem sodíku – další informace viz příbalová informace.

Pokud trpíte fenylketonurií, pamatujte, že tento přípravek je slazen aspartamem (E 951), zdrojem fenylalaninu.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ
--

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o., Vinohradská 2828/151, Praha 3, 130 00, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č. ČR: 09/574/10-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku je možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě příznaků pálení žáhy a poruch trávení spojených s refluxem.

Dospělí včetně starších lidí a děti od 12 let: Při obtížích užíjte 2 až 4 tablety po jídle a před spaním (nejvýše 4krát denně).

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

gaviscon žvýkací tablety

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

POLYPROPYLENOVÝ OBAL NA TABLETY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Gaviscon 250 mg/133,5 mg/80 mg žvýkácí tablety

natrii alginas

natrii hydrogenocarbonas

calcii carbonas

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna žvýkácí tableta obsahuje natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 133,5 mg a calcii carbonas 80 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje aspartam (E 951).

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Žvýkácí tablety

8 žvýkácích tablet

12 žvýkácích tablet

16 žvýkácích tablet

18 žvýkácích tablet

20 žvýkácích tablet

22 žvýkácích tablet

24 žvýkácích tablet

32 žvýkácích tablet

36 žvýkácích tablet

40 žvýkácích tablet

44 žvýkácích tablet

48 žvýkácích tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Tabletu před spolknutím řádně rozžvýkejte.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Přípravek lze používat během těhotenství a kojení.

Pokud příznaky přetrvávají déle než 7 dní, poraďte se s lékařem.

Přípravek obsahuje sodík a vápník (E951). Pokud Vám byla doporučena dieta s přísným omezením některé z těchto solí, poraďte se, prosím, se svým lékařem, než začnete přípravek používat. Přípravek s vysokým obsahem sodíku – další informace viz příbalová informace.

Pokud trpíte fenylketonurií, pamatujte, že tento přípravek je slazen aspartamem (E 951), zdrojem fenylalaninu.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o., Vinohradská 2828/151, Praha 3, 130 00, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č. ČR: 09/574/10-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku je možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě příznaků pálení žáhy a poruch trávení spojených s refluxem.

Dospělí včetně starších lidí a děti od 12 let: Při obtížích užíjte 2 až 4 tablety po jídle a před spaním (nejvýše 4krát denně).

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

gaviscon žvýkácí tablety
(Braillovo písmo)

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

Blister

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Gaviscon 250 mg/133,5 mg/80 mg žvýkácí tablety

natrii alginas

natrii hydrogenocarbonas

calcii carbonas

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o.

3. POUŽITELNOST

EXP: (bude vyraženo)

4. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: (bude vyraženo)

5. JINÉ