

Pakendi infoleht: teave patsiendile

GATTART 680 mg/80 mg närimistabletid

Kaltsiumkarbonaat/raske magneesiumkarbonaat

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekri. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on GATTART ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne GATTART'i kasutamist
3. Kuidas GATTART'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas GATTART'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on GATTART ja milleks seda kasutatakse

GATTART on rohemündimaiseline antatsiiditablett, mis neutraliseerib maohapet.

GATTART'i kasutatakse kõrvetiste ja nendega seotud sümptomite (nt maovaevused ja maohappe tagasivool) raviks.

Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne GATTART'i kasutamist

Ärge võtke GATTART'i:

- kui olete kaltsiumkarbonaadi, magneesiumkarbonaadi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on kõrge kaltsiumi- või madal fosfaatidesisaldus veres;
- kui teie uriinis on palju kaltsiumi või kui teil on neerukivid;
- kui põete rasket neeruhaigust.

Kui te ei ole kindel, kas midagi ülaltoodust kehtib teie kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud:

Enne selle ravimi võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil esineb kergeid või mõõdukaid prolbeeme neerudega, kuna sel juhul tuleb teha regulaarseid vereanalüüse.

Ärge ületage määratud annust ega võtke ravimit kauem kui 7 päeva ilma eelnevalt arstiga nõu pidamata. Sarnaselt teiste antatsiididega võib ka nende tablettide võtmine varjata muude tõsisemate haiguste sümptomeid, mistõttu tuleb vältida selle ravimi pikaajalist kasutamist.

Lapsed ja noorukid

Seda ravimit ei soovitata kasutada alla 12-aastastel lastel.

Muud ravimid ja GATTART

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Enne GATTART'i võtmist teavitage oma arsti või apteekrit, kui võtate ükskõik millist järgnevatest ravimitest, kuna GATTART võib mõjutada nende ravimite toimet:

- tetratsükliinid ja kinoloonid (antibiootikumid);
- levotüroksiin (kilpnäärmehormoon);
- eltrombopaag (kasutatakse vereliistakute arvu suurendamiseks);
- digoksiin (kasutatakse teatud südamehaiguste korral);
- tiasiiddiureetikumid (veetabletid, mida kasutatakse vedelikupeetuse ja kõrge vererõhu raviks);
- fluoriidid (hambakaarise ennetamiseks);
- fosfaadid (soolestiku puhastamiseks enne kirurgilisi protseduure);
- raualisandid.

Kõigi kasutatavate ravimite kasu maksimeerimiseks võtke GATTART'i vähemalt 4 tundi enne või pärast eltrombopaagi (kasutatakse vereliistakute (verehüübes osalevad rakud) hulga suurendamiseks teie organismis) võtmist ja 1...2 tundi pärast mis tahes muid ravimeid.

GATTART koos toidu ja joogi

Vältige selle ravimi võtmist koos suure koguse piima või piimatoodetega.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Neid tablette võib võtta raseduse ja imetamise ajal eeldusel, et neid võetakse juhistekohaselt.

3. Kuidas GATTART'i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Soovitav annus on:

Täiskasvanud ja noorukid (üle 12-aastased): 1...2 tabletti imeda või närida kõrvetiste ja nendega seotud sümptomite (loetletud lõigus 1) leevendamiseks, eelistatult üks tund pärast sööki ja enne magamaminekut.

Ärge võtke rohkem kui 11 tabletti ööpäevas.

Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga. Vältige selle ravimi pikaajalist kasutamist.

Kasutamine lastel ja noorukitel

Seda ravimit ei soovitata kasutada alla 12-aastastel lastel.

Kui te võtate GATTART'i rohkem kui ette nähtud

Jooge küllaldaselt vett ja pidage nõu oma arsti või apteekriga. Üleannustamise sümptomid on muu hulgas iiveldus ja oksendamine, kõhukinnisus ja lihaskõrvaltoimed.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Soovitavate annuste kasutamisel on kõrvaltoimete esinemine ebatõenäoline. Kui teil tekib ükskõik milline järgmistest kõrvaltoimetest, peatage ravi ja pöörduge viivitamatult arsti poole.

Teatatud on harvadest allergilistest reaktsioonidest selle ravimi koostisosade suhtes, nt lööbed, sügelus, hingamisraskused ning näo-, suu- või kõriturse ja anafülaktiline šokk (anafülaktiline šokk on äge ootamatu allergiline reaktsioon, mille sümptomid on madal vererõhk, šokk, südamepekslemine, hingamisraskused, bronhospasm, nahareaktsioonid, kõhuvalu või -krambid, oksendamine ja kõhulahtisus).

Suurte annuste pikaajaline kasutamine võib suurendada kaltsiumi- ja magneesiumisisaldust veres, seda eriti neeruprobleemidega inimestel. Selle sümptomid võivad olla muu hulgas iiveldus, oksendamine, maoärritus, kõhulahtisus, väsimus, lihaskrampid, peavalu, neeruprobleemid ja maitsetundlikkuse häired. Erijuhtudel võib suurte annuste pikaajaline kasutamine põhjustada piima-leelisesündroomi, mis omakorda võib suurendada kaltsiumisisaldust veres.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekri. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas GATTART'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril pärast märget „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult. See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida GATTART sisaldab

- Toimeained on kaltsiumkarbonaat ja raske magneesiumkarbonaat.

Üks närimistablett sisaldab 680 mg kaltsiumkarbonaati ja 80 mg rasket magneesiumkarbonaati.

- Teised koostisosad on: kolloidne veevaba ränidioksiid, eelželatiniseeritud tärklis, kopovidoon, ksülitool (E 967), väheasendatud hüdroksüpropüültselluloos LH-11, rohemüüdi lõhna- ja maitseaine SD (lõhna- ja maitseaine(d); looduslik(ud) lõhna- ja maitseaine(d) – pulegoon, mentofuraan; maltodekstriin ja akaatsiakummi (E 414)), mentooli pihustuskuivatatud lõhna- ja maitseaine (lõhna- ja maitseaine(d), akaatsiakummi (E 414)), talk ja magneesiumstearaat.

Kuidas GATTART välja näeb ja pakendi sisu

GATTART närimistabletid on kandilised, valged kuni valkjad, kaksiknõgusad, ümarate nurkadega tabletid. Tableti mõõtmed: pikkus 15 mm, laius 15 mm ja paksus 3,9...4,3 mm.

Tabletid on pakitud läbipressitavatesse PVC/PVDC/Al blistritesse, igal blistrilehel 8 tabletti.

Pappkarbis on 16, 24, 48 või 96 närimistabletti ja pakendi infoleht.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja ja tootja

ALKALOID-INT d.o.o.

Šlandrova ulica 4

1231 Ljubljana-Črnuče

Sloveenia

e-post: info@alkaloid.si

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega:

Austria	GATTART 680 mg/80 mg Kautabletten
Belgia	GATTART 680 mg/80 mg kauwtabletten
Eesti	GATTART
Itaalia	Calcio Carbonato E Magnesio Carbonato Alkaloid-INT
Leedu	GATTART 680 mg/80 mg kramtomosios tabletès
Läti	GATTART 680 mg/80 mg košļājamās tabletes
Holland	GATTART 680 mg/80 mg kauwtabletten
Portugal	GATTART 680 mg + 80 mg comprimido para mastigar
Saksamaa	GATTART 680 mg/80 mg Kautabletten
Ungari	GATTART 680 mg/80 mg rágótabletta
Ühendkuningriik	Gattart 680 mg/80 mg Chewable Tablets

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2018.