

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20180103
Разрешение №	BG/MK/MP-60478
Одобрение №	03-10-2022

Листовка: информация за пациента

GATTART 680 mg/80 mg таблетки за дъвчене
GATTART 680 mg/80 mg chewable tablets

калциев карбонат/магнезиев карбонат, тежък
calcium carbonate/magnesium carbonate, heavy

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява GATTART и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете GATTART
3. Как да приемате GATTART
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате GATTART
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява GATTART и за какво се използва

GATTART е антиацидна таблетка с аромат на мента, която неутрализира стомашната киселина в организма.

GATTART се използва за лечение на киселини в стомаха и свързаните с тях симптоми, напр. оплаквания по отношение на стомаха и киселинна регургитация.

Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете GATTART

Не приемайте GATTART:

- ако сте алергични към калциев карбонат, магнезиев карбонат или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако имате високи нива на калций или ниски нива на фосфат в кръвта.
- ако имате високо ниво на калций в урината или камъни в бъбреците.
- ако имате тежко бъбречно заболяване.

Ако не сте сигурни дали някое от горното се отнася до Вас, говорете с Вашия фармацевт.



Предупреждения и предпазни мерки:

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете това лекарство:

- ако имате леки или умерени бъбречни проблеми, тъй като трябва да се извършват редовни кръвни изследвания.

Не превишавайте посочената доза и не приемайте това лекарство повече от 7 дни, без да се консултирате с лекар. Както при други антиацидни продукти, приемането на тези таблетки може да прикрие симптомите на други, по-сериозни съпътстващи медицински състояния, така че избягвайте продължителната употреба на това лекарство.

Деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва за деца под 12-годишна възраст.

Други лекарства и ГАТТАРТ

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Ако приемате някое от следните лекарства, говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете ГАТТАРТ, тъй като това може да повлияе на начина, по който тези лекарства действат:

- Тетрациклини и хинолони (антибиотици)
- Левотироксин (тиреоиден хормон)
- Елтромбопаг (използван за увеличаване на броя на тромбоцитите)
- Дигоксин (използван при някои сърдечни заболявания)
- Тиазидни диуретици (отводняващи таблетки за лечение на задържане на течности и високо кръвно налягане)
- Флуориди (за предотвратяване на зъбен кариес)
- Фосфати (за изчистване на червата преди хирургическа процедура)
- Добавки, съдържащи желязо

За да увеличите максимално ползата от всички използвани лекарства, приемайте ГАТТАРТ най-малко 4 часа преди или след приема на елтромбопаг [използван за увеличаване на производството на тромбоцити (кръвосъсирващи клетки) във вашето тяло] и 1 до 2 часа след приема на други лекарства.

ГАТТАРТ с храна и напитки

Избягвайте приема на това лекарство с голямо количество мляко или млечни продукти.

Бременност, кърмене и фертилитет

Тези таблетки могат да се приемат по време на бременност и кърмене, ако се приемат съгласно инструкциите.

3. Как да приемате ГАТТАРТ

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

Възрастни и юноши (над 12 години): В случай на киселини и свързаните с тях симптоми (изброени в точка 1), 1–2 таблетки, които се смучат или дъвчат, за предпочитане след хранене и преди лягане.



Да не се приемат повече от 11 таблетки на ден.

Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ. Избягвайте продължителната употреба на това лекарство.

Употреба при деца и юноши

Това лекарство не се препоръчва за деца под 12-годишна възраст.

Ако сте приели повече от необходимата доза ГАТТАРГ

Пийте много вода и се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт. Симптомите на предозиране включват гадене и повръщане, запек и мускулна слабост.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции са малко вероятни при препоръчителната доза. Ако получите следните нежелани реакции, преустановете лечението и незабавно потърсете медицинска помощ.

Рядко са съобщавани алергични реакции към съставките на това лекарство, напр. обриви, сърбеж, затруднено дишане и подуване на лицето, устата или гърлото и анафилактичен шок (анафилактичният шок е тежка внезапна алергична реакция, чиито симптоми са ниско кръвно налягане, шок, сърцебиене, затруднено дишане, бронхоспазъм, кожни реакции, коремна болка или спазми, повръщане и диария).

Дългосрочната употреба на високи дози може да предизвика високи нива на калций и магнезий в кръвта, особено при хора с бъбречни заболявания. Симптомите им може да включват гадене, повръщане, разстроен стомах, диария, умора, мускулна слабост, главоболие, бъбречни проблеми и нарушено усещане за вкус. В изключителни случаи продължителното използване на високи дози може да доведе до млечно-алкален синдром, който може да доведе до повишаване нивата на калций в кръвта.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.



5. Как да съхранявате ГАТТАРТ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера след "EXP" и „Годен до“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Съхранявайте в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага. Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия за съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа ГАТТАРТ

- Активните вещества са калциев карбонат и магнезиев карбонат, тежък.

Всяка таблетка за дъвчене съдържа 680 mg калциев карбонат и 80 mg магнезиев карбонат, тежък.

- Другите съставки са: силициев диоксид, колоиден безводен; нишесте, прежелатинизирано; коповидон; ксилитол (E 967); частично заместена хидроксипропилцелулоза LH-11; аромат на мента SD (ароматизиращ(и) препарат(и); естествени ароматизиращи вещества – пулегон, ментофуран; малтодекстрин и гума арабика (E 414)); вкус на ментол L, пулверизационно изсушен (ароматизиращ(и) вещество(а); гума арабика (E 414)); талк и магнезиев стеарат.

Как изглежда ГАТТАРТ и какво съдържа опаковката

ГАТТАРТ таблетки за дъвчене са квадратни, бели до почти бели, двойноудълбнати таблетки със заоблени ъгли. Размерите на таблетките са: дължина 15 mm, ширина 15 mm и дебелина 3,9 – 4,3 mm.

Таблетките са опаковани в PVC/PVDC/A1 блистер, всеки от които съдържа 8 таблетки.

Картонената кутия съдържа 16, 24, 48 или 96 таблетки за дъвчене и листовка за пациента.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ALKALOID-INT d.o.o.,

Štandrova ulica 4, 1231 Ljubljana – Črnuče, Словения

тел.: 386 1 300 42 90

факс: 386 1 300 42 91

имейл: info@alkaloid.si

Това лекарство е разрешено в държавите-членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:

България	ГАТТАРТ 680 mg/80 mg таблетки за дъвчене GATTART 680 mg/80 mg chewable tablets
Полша	GATTART
Румъния	Gattart 680 mg/80 mg comprimate masticabile
Словакия	GATTART 680 mg/80 mg
Словения	GATTART 680 mg/80 mg žvečljive tablete



Хърватия
Чехия

GATTART 680 mg/80 mg tablete za žvakanje
Gattart

Дата на последно преразглеждане на листовката
08/2022

