

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Gaviscon (Heilsa) tuggutöflur.

2. INNIHALDSLÝSING

Alginsýra 350 mg, natríumkarbónat 120 mg, álhýdroxíð 100 mg.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Tuggutafla.

Gaviscon tuggutafla er hvít eða beinhvít, kringlótt, flöt og auðkennd með „GAVISCON“ á annarri hliðinni.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Gaviscon (Nordic Drugs AB).

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Gaviscon (Nordic Drugs AB).

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Mannitól, sakkarínatríum, pólývídón, talkúm, magnesíumsterat, etanól 96%, hreinsað vatn, sítrónu-, hindberja- og vanillubragðefni.

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymsluþol

2 ár.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.

6.5 Gerð íláts og innihald

120 töflur í þynnupakkningum.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Engin sérstök fyrirmæli um förgun.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Leyfi til samhlíða innflutnings og merkingar:

Heilsa ehf., Bæjarflöt 1, 112 Reykjavík.

Merking: Heilsa ehf., Reykjavík.

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

IS/1/24/031/01/SA

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning útgáfu samhlíða leyfis: 12. apríl 2024.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

26. september 2024.

ATH. sama lyf og Gaviscon (Nordic Drugs AB).

Sjá nánari upplýsingar undir Gaviscon (Nordic Drugs AB).