

Gelatum Aluminium Phosphorici (*Aluminii phosphas*). **Skład i postać:** 100 g zawiesiny zawiera 4,5 g fosforanu glinu (*Aluminii phosphas*). 100 g zawiesiny zawiera 40,0 g sacharozy. 100 g zawiesiny zawiera 0,05 g etylu hydroksybenzoesu. 100 g zawiesiny zawiera 0,02 g propylu hydroksybenzoesu. Zawiesina doustna. Biało-siną, jednorodną zawiesiną o zapachu miętowym **Wskazania:** W leczeniu dolegliwości występujących w przebiegu następujących chorób: choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy (wspomagająco lub doraźnie w razie dolegliwości), nadkwaśność soku żołądkowego, refluks przełykowo-żołądkowy, zgaga. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dawkowanie. Przed użyciem wstrząsnąć butelkę. Zwykle podaje się 3 razy na dobę łyżeczkę do herbaty (w cięższych przypadkach łyżkę stołową) przed jedzeniem lub 1-2 godziny po każdym posiłku i bezpośrednio przed snem. Nie należy stosować więcej niż 100 ml na dobę. Sposób podawania. Podanie doustne. **Przeciwwskazania:** Ciężka niewydolność nerek. Nadwrażliwość na fosforan glinu lub którąkolwiek substancję pomocniczą preparatu. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Nie należy stosować leku długotrwale. W razie utrzymywania się objawów należy zweryfikować diagnozę. Ze względu na zawartość glinu i możliwość jego kumulacji należy ostrożnie stosować u pacjentów z zaburzoną czynnością nerek. Długotrwale stosowanie u osób dializowanych może zwiększyć ryzyko wystąpienia encefalopatii. Stosować ostrożnie u dzieci poniżej 6 lat, zwłaszcza odwodnionych lub z niewydolnością nerek. W przewodzie pokarmowym glin tworzy z fosforanami nierozpuszczalne związki. Długotrwale stosowanie zawiesiny zmniejsza wchłanianie fosforu, co w przypadku niewystarczającej podaży fosforu w pożywieniu może prowadzić do jego niedoboru (patrz Działania niepożądane). Należy stosować ostrożnie u chorych na cukrzycę, gdyż preparat zawiera 40 g sacharozy w 100 g zawiesiny. Pacjenci z rzadkimi dziedzicznymi zaburzeniami związanymi z nietolerancją fruktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy lub niedoborem sacharazy-izomaltazy, nie powinni przyjmować produktu leczniczego. Lek zawiera etylu hydroksybenzoesu i propylu hydroksybenzoesu. Lek może powodować reakcje alergiczne (możliwe reakcje typu późnego). Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na dawkę (łyżkę stołową), to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”. Produkt leczniczy zawiera substancję smakowo-zapachową z limonenem (składnik olejku mięty pieprzowej). Limonen może powodować reakcje alergiczne. Reakcja alergiczna może wystąpić u pacjentów uczulonych oraz u pacjentów dotychczas nieuczulonych. **Działania niepożądane:** Zaparcia. W wyniku długotrwałego stosowania może zwiększyć się stężenie glinu we krwi oraz obniżyć stężenie fosforanów (hipofosfatemia). Objawy hipofosfatemii to: brak łaknienia, złe samopoczucie, osłabienie mięśni, osteomalacja. U osób w podeszłym wieku istnieje ryzyko wystąpienia lub nasilenia się objawów choroby Alzheimera. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie 3 podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Al. Jerozolimskie 181C; 02-222 Warszawa; Tel.: + 48 22 49 21 301; Faks: + 48 22 49 21 309. Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:** P.F. Ziolołek Sp. Z o.o. Pozwolenie nr R/2873 wydane przez MZ. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2021.05 31