
Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Gabbroral 250 mg Tabletten

Paromomycin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. **WAS IST GABBRORAL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**
2. **WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON GABBRORAL BEACHTEN?**
3. **WIE IST GABBRORAL EINZUNEHMEN?**
4. **WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**
5. **WIE IST GABBRORAL AUFZUBEWAHREN?**
6. **INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN**

1. WAS IST GABBRORAL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Gabbroral enthält Paromomycin, das zur Darmantibiotikagruppe gehört.

Gabbroral wird angewendet zur:

- Behandlung von akuten Darminfektionen, die durch gegen Paromomycin empfindliche Keime verursacht werden;
- Darmsterilisation.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON GABBRORAL BEACHTEN?

Gabbroral darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Paromomycin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Gabbroral einnehmen.

Bei Darmwandschädigung kann das Produkt Nebenwirkungen hervorrufen, wenn die empfohlene Dosis überschritten wird.

Wie bei anderen Behandlungen können sich nicht empfindliche Keime entwickeln. Es empfiehlt sich demnach, während der Behandlung unter ärztlicher Kontrolle zu bleiben.

Einnahme von Gabbroral zusammen mit anderen Arzneimitteln

Die Wirkung des Produkts wird durch die gleichzeitige Einnahme bestimmter anderer Arzneimittel beeinträchtigt; es bezieht sich insbesondere auf Sirupe und Flüssigkeiten; die unauflösbare Partikeln enthalten, wie Bentonit, Magnesiumtrisilicat, Pectin, Traganth, Akariengummi, Carmellose, Kaolin, Methylcellulose, Tween 80, Natriumsilicat und Natriumalginat.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Nebenwirkungen können während der Schwangerschaft und insbesondere bei Darmwandschädigung nicht völlig ausgeschlossen werden.

3. WIE IST GABBRORAL EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Gabbroral wird oral verabreicht.

Die Dosis wird auf 2 bis 4 Einnahmen täglich verteilt.

- **Bakterielle Gastroenteritis:** Behandlung von 6 bis 8 Tagen
 - Erwachsene: 4 Tabletten zu 250 mg (4 Tabletten pro Tag)
- **Salmonellose und Shigellose:** Behandlung von 10 bis 14 Tagen
- **Darmsterilisation:** Behandlung von 3 bis 4 Tagen
 - Erwachsene: 2 g täglich (8 Tabletten zu 250 mg)

Anwendung bei Kindern

Die Dosis wird auf 2 bis 4 Einnahmen täglich verteilt.

- **Bakterielle Gastroenteritis:** Behandlung von 6 bis 8 Tagen
 - Kinder: 20 bis 30 mg pro Kilo Körpergewicht und pro Tag (1 Tablette = 250 mg)
- **Darmsterilisation:** Behandlung von 3 bis 4 Tagen
 - Kinder: 50 mg pro Kilo Körpergewicht und pro Tag (1 Tablette = 250 mg)

Wenn Sie eine größere Menge von Gabbroral angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Gabbroral angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Bei der Einnahme von 16 Tabletten täglich können Bauchkrämpfe und Durchfall auftreten. Die Behandlung muss eingestellt und der behandelnde Arzt konsultiert werden.

Wenn Sie die Einnahme von Gabbroral vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Gabbroral abbrechen

Bitte unterbrechen Sie nicht frühzeitig Ihre Behandlung.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Selbst bei 8 Tabletten täglich werden Übelkeit, Bauchkrämpfe oder Durchfall selten gemeldet. Keime, die nicht empfindlich gegen Gabbrolal sind, können sich entwickeln. Hautüberempfindlichkeit ist möglich.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien: die Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be - Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website : www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST GABBROLAL AUFZUBEWAHREN?

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Gabbroral enthält

- Der Wirkstoff ist Paromomycin.
- Die sonstigen Bestandteile sind: kolloidale Kieselsäure, Magnesiumstearat, Maisstärke.

Wie Gabbroral aussieht und Inhalt der Packung

Schachtel mit 16 Tabletten in Blisterpackung.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer :

Pfizer NV/SA, 17 Boulevard de la Plaine, 1050 Brüssel, Belgien

Hersteller:

Pfizer Italia S.r.l., Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno (AP), Italien

Zulassungsnummer:

BE018724

Status: Verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 06/2025.

24K04