

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.10.12 № *778*
Реєстраційне посвідчення
№ UA/6865/01/02

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

Гавіскон® м'ятна суспензія
(Gaviscon® Peppermint Liquid)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 5 мл суспензії містить 250 мг натрію альгінату, 133,5 мг натрію бікарбонату, 80 мг кальцію карбонату;

допоміжні речовини: карбомер 974Р, метилпарагідроксibenзоат (Е 218), пропілпарагідроксibenзоат (Е 216), натрію сахарин, олія м'яти перцевої, натрію гідроксид, вода очищена.

Лікарська форма. Суспензія оральна.

Густа непрозора суспензія майже білого або кремового кольору, з ароматом м'яти.

Назва і місцезнаходження виробника.

Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Денсом Лейн, Східний Йоркшир, Халл, HU8 7DS, Велика Британія.

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, East Yorkshire, Hull, HU8 7DS, United Kingdom.

Фармакотерапевтична група. Препарати для лікування пептичної виразки та гастроезофагеальної рефлюксної хвороби. Код АТС А02В Х13.

Після прийому внутрішньо Гавіскон® м'ятна суспензія починає взаємодіяти зі шлунковим соком, утворюючи шар гелю альгінової кислоти на його поверхні, який має близький до нейтрального значення рН та ефективно омиває стінки шлунка (протягом 4 годин), запобігаючи гастроезофагеальному рефлюксу. У тяжких випадках цей шар може піднятися до стравоходу, передуючи вмісту шлунка та надати пом'якшувального ефекту при подразненні стравоходу.

Показання для застосування.

Симптоматичне лікування шлунково-стравохідного рефлюксу, печії, у т.ч. у вагітних.

Протипоказання.

Алергічна реакція на будь-який з компонентів препарату, включаючи естери гідроксибензоату (парабени).

Належні заходи безпеки при застосуванні.

У 10 мл препарату міститься 160 мг кальцію карбонату. З обережністю слід застосовувати лікарський засіб пацієнтам із гіперкальціємією, нефрокальцинозом та рецидивуючими кальційвмісними конкрементами у нирках.

Хворим, які дотримуються низькосольової дієти при захворюваннях нирок або серцево-судинної системи, необхідно врахувати, що 10 мл препарату містить 141 мг (6,2 ммоль) натрію.

Особливі застереження.**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Гавіскон м'ятна суспензія не впливає на перебіг вагітності, стан плода та новонароджених. Препарат можна застосовувати у період вагітності або годування груддю після консультації з лікарем.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими складними механізмами.

Діти. Не рекомендується застосовувати дітям віком до 6 років.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим та дітям від 12 років препарат призначають перорально по 10-20 мл (2-4 чайні ложки) після їди та перед сном. Не потребує коригування дози пацієнтам літнього віку.

Дітям від 6 до 12 років – 5-10 мл (1-2 чайні ложки) після їди та перед сном.

Не слід застосовувати препарат більше 7 днів. Якщо симптоми захворювання зберігаються або посилюються протягом цього періоду, хворому необхідно звернутися до лікаря для уточнення діагнозу та коригування схеми лікування.

Передозування. Передозування відзначалося дуже рідко, може проявлятися у вигляді дискомфорту та відчуття здуття у животі.

При передозуванні необхідно припинити застосування препарату та проводити симптоматичну терапію.

Побічні ефекти. Дуже рідко (<1/10000), але, як і при застосуванні інших лікарських засобів, у пацієнтів із підвищеною чутливістю до компонентів препарату можуть виникнути алергічна реакція у вигляді висипань на шкірі, кропив'янки, бронхоспазму, анафілактичних та анафілактоїдних реакцій, здуття живота, запору.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. У зв'язку з присутністю карбонату кальцію, який діє як антацид, між прийомом препарату та застосуванням інших лікарських засобів, особливо H₂-антигістамінними препаратами, тетрациклінами, дігоксином, фторхінолоном, залізистою сіллю, кетаконазолом, нейролептиками, тироксином, пеніциламіном, бета-блокаторами (атенолол, метопролол, пропранолол), глюкокортикоїдом, хлорохіном та дифосфонатами, має пройти не менше 2-х годин.

Термін придатності. 2 роки.

Відкритий флакон зберігати не більше 6 місяців.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °С. Не зберігати у холодильнику та не заморозувати.

Упаковка. По 150 та 300 мл у флаконах з оранжевого скла з поліпропіленовою кришкою з контролем першого відкриття.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Дата останнього перегляду.

Угодиано з матеріалами
респіраційного досвіду та дослідження
відомими даними щодо ризику у
літнього населення