МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения ГЕВИСКОН®

Регистрационный номер:

Торговое название: Гевискон®

МНН или группировочное название: не имеет

Лекарственная форма: таблетки жевательные [лимонные, мятные]

Состав

Одна таблетка жевательная содержит:

активные вещества: натрия алгинат 250 мг, натрия гидрокарбонат 133,5 мг, и кальция карбонат 80 мг; и вспомогательные вещества:

таблетки жевательные лимонные: маннитол 254 мг, макрогол 30 мг, магния стеарат 4 мг, аспартам 3,5 мг, коповидон 28 мг, калия ацесульфам 2 мг, ароматизатор лимонный 15 мг;

таблетки жевательные мятные: маннитол 255 мг, макрогол 30 мг, магния стеарат 4 мг, аспартам 3,75 мг, коповидон 28 мг, калия ацесульфам 3,75 мг, ароматизатор мятный 12 мг.

Описание

Круглые, плоские со скошенными краями таблетки, от почти белого до кремового цвета с небольшими вкраплениями, с лимонным или мятным запахом. На одной стороне таблетки: изображение круга и шпаги, на другой стороне: G 250.

Фармакотерапевтическая группа: средство лечения рефлюкс-эзофагита.

Код АТХ: А02ВХ.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика. При приёме внутрь *Гевискон* быстро реагирует с кислым содержимым желудка. При этом образуется гель альгината, имеющий почти нейтральное значение рН. Гель образует защитный барьер на поверхности содержимого желудка, препятствуя возникновению гастроэзофагеального рефлюкса. В случае регургитации гель попадает в пищевод, где он уменьшает раздражение слизистой оболочки.

Фармакокинетика. Механизм действия препарата *Гевискон*[®] является физическим процессом и не зависит от всасывания в системный кровоток.

Показания к применению

Симптоматическое лечение диспепсии, связанной с повышенной кислотностью желудочного сока и гастроэзофагеальным рефлюксом (изжога, кислая отрыжка), ощущение тяжести в желудке после приема пищи, в том числе в период беременности.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Открытые контролируемые исследования с участием 281 беременной женщины и накопленный опыт применения не продемонстрировали каких-либо значимых нежелательных эффектов препарата *Гевискон*[®] на течение беременности или на

здоровье плода и новорожденного ребёнка. *Гевискон*[®] может применяться во время беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Внутрь после тщательного разжёвывания.

- Взрослые и дети старше 12 лет: по 2 4 таблетки после приёмов пищи и перед сном.
- Дети до 12 лет: по назначению врача.
- Пациенты пожилого возраста: для этой возрастной группы изменения дозы не требуется.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции (крапивница, бронхоспазм, анафилактические реакции).

Передозировка

Симптомы: Может отмечаться вздутие живота.

Лечение: симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Так как кальция карбонат, входящий в состав препарата проявляет антацидную активность, то между приемом Γ евискона[®] и других препаратов должно пройти не менее 2 часов (особенно при одновременном приеме с блокаторами Н2-гистаминовых рецепторов, антибиотиков ИЗ группы тетрациклина, дигоксина, фторхинолона, солей железа, кетоконазола, нейролептиков, тироксина, пеницилламина, бета-адреноблокаторов, глюкокортикостероидов, хлорохина и дифосфатов).

Особые указания

В дозе из четырёх таблеток содержание натрия составляет 246 мг (10,6 ммоль). Это следует учитывать при необходимости соблюдения диеты с очень ограниченным содержанием соли, например, в некоторых случаях застойной сердечной недостаточности и при нарушениях функции почек.

Каждая доза из четырёх таблеток содержит 320 мг (3,2 ммоль) кальция карбоната. Необходимо проявлять осторожность при лечении пациентов с гиперкальцемией, нефрокальцинозом и рецидивирующим образованием почечных камней, содержащих кальций. Из-за содержания в составе аспартама данный препарат не следует назначать пациентам с фенилкетонурией. Существует возможность снижения эффективности препарата у пациентов с очень низкими уровнями кислотности желудочного сока. Если после лечения в течение семи дней симптомы не исчезнут, то необходимо провести повторную оценку клинического состояния.

Эффект на способность управлять механизмами и автомобилем

Препарат не оказывает влияния на способность управлять автотранспортом и механизмами, а также на занятия другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Таблетки жевательные [лимонные, мятные].

По 8 таблеток в блистер из ПВХ/Алюминиевой фольги. 1, 2, 3 или 4 блистера вкладываются в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

По 16 или 20 таблеток в полипропиленовый контейнер с крышкой типа "flip top". Инструкция по медицинскому применению наклеивается на контейнер в

виде складывающегося листка. 1 контейнер без вложения в пачку картонную. 2 контейнера вкладывают в пачку картонную.

Условия хранения

При температуре не выше 30 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не использовать после истечения срока годности.

Отпуск из аптек

Без рецепта.

Производитель

Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Дэнсом Лейн, Халл, Ист Йоркшир, XЮ8 7ДС, Великобритания.

Представительство в России/адрес для предъявления претензий

ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр»

Россия, 115114, г. Москва, Кожевническая ул., д.14

Тел. 8-800-505-1-500 (звонок бесплатный), contact_ru@reckittbenckiser.com

Специалист по регистрации ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр»



К.А.Семихатова