

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:** A02BX.

### **Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика.** При приёме внутрь *Гевискон*<sup>®</sup> быстро реагирует с кислым содержимым желудка. При этом образуется гель альгината, имеющий почти нейтральное значение pH. 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*<sup>®</sup> 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*<sup>®</sup> на течение беременности или на

здоровье плода и новорожденного ребёнка. *Гевискон*<sup>®</sup> 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 *Гевискона*<sup>®</sup> и других препаратов должно пройти не менее 2 часов (особенно при одновременном приеме с блокаторами H<sub>2</sub>-гистаминовых рецепторов, антибиотиков из группы тетрациклина, дигоксина, фторхинолона, солей железа, кетоконазола, нейролептиков, тироксина, пенициллина, 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 гиперкальциемией, 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 °С.

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, ХЮ8 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](mailto:contact_ru@reckittbenckiser.com)

Специалист по регистрации

ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр»



К.А.Семихатова