

Склад

діючі речовини: натрію альгінат, натрію бікарбонат, кальцію карбонат;

5 мл суспензії містять 250 мг натрію альгіанату, 133,5 мг натрію бікарбонату, 80 мг кальцію карбонату;

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

Лікарська форма

Суспензія оральна.

Основні фізико-хімічні властивості: в'язка непрозора суспензія від майже білого до кремового кольору з запахом м'яти.

Фармакотерапевтична група

Препарати для лікування пептичної виразки та гастроєзофагеальної рефлюксної хвороби. Код АТХ А02ВХ.

Фармакодинаміка

Після прийому внутрішньо Гавіскон® Форте м'ятна суспензія швидко починає взаємодіяти зі шлунковим соком, утворюючи шар гелю альгінової кислоти на його поверхні, що має близьке до нейтрального значення рН, пригнічує гастроєзофагеальний рефлюкс до 4 годин і виступає в ролі захисного бар'єра на поверхні шлункового вмісту, захищаючи стравохід від кислоти, пепсину та жовчі. У тяжких випадках шар гелю потрапляє до стравоходу замість вмісту шлунка та захищає стінки стравоходу. Крім того, дані, отримані *in vitro*, продемонстрували, що шар гелю має вторинну дію та здатен затримувати жовч та пепсин у своїй структурі і тим самим додатково захищати стравохід від цих компонентів шлункового соку.

Фармакокінетика

Механізм дії цього лікарського засобу є фізичним та не залежить від абсорбції у системний кровоток.

Показання

Симптоматичне лікування шлунково-стравохідного рефлюксу, печії, у тому числі у вагітних.

Протипоказання

Лікарський засіб протипоказаний пацієнтам з відомою або підозрюваною гіперчутливістю до діючих речовин або до будь-якої з допоміжних речовин, в тому числі метилпарагідроксибензоату (E218) і пропілпарагідроксибензоату (E216).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

У зв'язку з присутністю кальцію карбонату, який діє як антацид, між прийомом препарату Гавіскон® Форте м'ятна суспензія та прийомом інших лікарських засобів, особливо H₂-антигістамінних препаратів, тетрациклінів, дигоксину, фторхінолону, залізистої солі, кетоконазолу, нейролептиків, тироксину, пеніциламіну, бета-блокаторів (атенолол, метопролол, пропранолол), глюкокортикоїдів, хлорохіну, дифосфонатів та естрамустину, має пройти не менше двох годин.

Особливості застосування

Якщо не спостерігається покращення через 7 днів, клінічну ситуацію слід переглянути.

Кожні 10 мл препарату містять 78 мг (2,0 ммоль) калію та 106 мг (4,6 ммоль) натрію, що еквівалентно 5,3% максимального добового щоденого споживання натрію, рекомендованого ВООЗ.

Максимальна добова доза даного препарату еквівалентна 21% максимального добового щоденого споживання натрію, рекомендованого ВООЗ.

Даний препарат відноситься до препаратів з високим вмістом натрію.

Це треба враховувати хворим, які дотримуються низькосольової дієти, наприклад при застійній серцевій недостатності та при порушенні функції нирок, або застосовують лікарські засоби, які можуть підвищити рівні калію в плазмі.

Слід звернути також увагу, що 10 мл суспензії містять 200 мг (2,0 ммоль) кальцію карбонату, тому необхідно з обережністю призначати препарат хворим з гіперкальціємією, нефрокальцинозом та рецидивною нирковокам'яною хворобою, зумовленою кальцієм.

Лікарський засіб містить метилгідроксибензоат та пропілгідроксибензоат, що можуть викликати алергічні реакції (можливо відтерміновані).

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

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

Застосування у період вагітності або годування груддю

Клінічні дослідження за участю більш ніж 500 вагітних жінок, а також великий досвід постмаркетингового застосування вказують на відсутність токсичного впливу діючих речовин на плід або новонародженого, а також на відсутність їх здатності спричинити уроджені вади розвитку. У разі клінічної потреби препарат Гавіскон® Форте м'ятна суспензія можна застосовувати у період вагітності.

Годування груддю. Дані про наявність впливу на немовлят, яких годують груддю, відсутні. Препарат Гавіскон® Форте м'ятна суспензія можна застосовувати у період годування груддю.

Фертильність. Дані про наявність впливу на фертильність у людини відсутні.

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.

Пацієнти літнього віку не потребують коригування дози.

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.

Пацієнти з порушенням функції печінки не потребують коригування дози.

Ниркова недостатність: приймати з обережністю хворим, які дотримуються низькосольової дієти (див. розділ «Особливості застосування»).

Діти

Не рекомендується застосовувати дітям віком до 6 років. Дітям віком до 12 років препарат можна застосовувати тільки за призначенням та наглядом лікаря.

Передозування

Симптоми.

Симптоми можуть бути незначними; може виникати деякий дискомфорт в животі. Передозування може проявлятися як здуття живота.

Лікування.

У випадку передозування застосовують симптоматичне лікування.

Побічні реакції

Побічні реакції наводяться за частотою їх прояву згідно з такою класифікацією: дуже часто (1/10), часто (1/100 та < 1/10), нечасто (1/1000 та < 1/100), рідко (1/10000 та < 1/1000), дуже рідко (< 1/10000) та частота невідома (не можна оцінити за наявними даними):

З боку імунної системи.

Дуже рідко: анафілактичні та анафілактоїдні реакції, реакції гіперчутливості, такі як кропив'янка.

З боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння.

Дуже рідко: прояви з боку дихальної системи, такі як бронхоспазм.

З боку травного тракту.

Частота невідома: здуття живота, запор.

Термін придатності

2 роки.

Зберігати не більше 6 місяців після першого відкриття флакона.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання

Зберігати в недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °С.

Не зберігати в холодильнику. Не заморожувати.

Упаковка

По 150 мл або у флаконах з оранжевого скла з поліпропіленовою кришкою з контролем першого відкриття.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед/

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS, Велика Британія/

Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).