

## **ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

### **1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS**

Gaviscon Liquid Sachets Mint Suspension zum Einnehmen

### **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

Gaviscon Liquid enthält 500mg Natriumalginat, 267mg Natriumhydrogencarbonat und 160mg Calciumcarbonat pro 10ml Dosis.

Sonstige Bestandteile: Methyl (4-hydroxybenzoat) (E218) 40mg/10ml und  
Propyl (4-hydroxybenzoat) (E216) 6mg/ 10ml.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

### **3. DARREICHUNGSFORM**

Suspension zum Einnehmen in Beuteln

Eine cremefarbene Suspension mit Pfefferminzgeruch und Pfefferminzgeschmack.

### **4. KLINISCHE ANGABEN**

#### **4.1 Anwendungsgebiete**

Behandlung der Symptome des gastro-ösophagealen Reflux wie saures Aufstoßen, Sodbrennen und Verdauungsstörungen (infolge von Reflux) z.B. nach Mahlzeiten oder während der Schwangerschaft oder bei Patienten mit Beschwerden infolge von Refluxösophagitis.

#### **4.2 Dosierung und Art der Anwendung**

##### Dosierung

Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren: 1 – 2 Beutel nach den Mahlzeiten und vor dem Schlafengehen (bis zu 4mal am Tag).

Kinder unter 12 Jahren: Sollte nach ärztlicher Abklärung gegeben werden.

Dauer der Anwendung: Falls nach sieben Tagen keine Besserung der Symptome eingetreten ist, sollte eine ärztliche Abklärung erfolgen.

##### **Besondere Patientengruppen:**

Ältere Patienten: Für diese Altersgruppe ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Eingeschränkte Leberfunktion: Keine Dosisanpassung erforderlich.

Eingeschränkte Nierenfunktion: Vorsicht ist geboten, wenn Patienten eine natriumarme Diät einhalten müssen (siehe Abschnitt 4.4).

##### Art der Anwendung:

Zum Einnehmen.

#### **4.3 Gegenanzeigen**

Dieses Arzneimittel ist kontraindiziert bei Patienten mit bekannter oder erwarteter Überempfindlichkeit gegen Natriumalginat, Natriumhydrogencarbonat und Calciumcarbonat oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile, einschließlich Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218) und Propyl-4-hydroxybenzoat (E 216) (siehe Abschnitt 4.4).

#### **4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Falls nach sieben Tagen keine Besserung der Symptome eingetreten ist, sollte eine ärztliche Abklärung erfolgen.

10ml Suspension, die Dosis eines Beutels, enthalten 6,2mmol (141 mg) Natrium. Dies ist zu berücksichtigen bei Personen unter Natrium kontrollierter (natriumarmer/-kochsalzarmer) Diät z.B. in einigen Fällen von hydropischer Herzdekompensation und Niereninsuffizienz.

10 ml Suspension, die Dosis eines Beutels, enthalten 1,6 mmol (64 mg) Calcium. Vorsicht ist geboten bei der Behandlung von Patienten mit Hyperkalziämie, Nephrokalzinose und wiederholt auftretenden calciumhaltigen Nierensteinen.

Dieses Arzneimittel enthält Methyl (4 hydroxybenzoat) (E218) und Propyl (4 hydroxybenzoat) (E216), welche allergische Reaktionen, auch Spätreaktionen, hervorrufen können.

Bei Kindern unter 12 Jahren, siehe Abschnitt 4.2.

#### **4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Ein Zeitintervall von 2 Stunden zwischen der Einnahme von Gaviscon und der Einnahme anderer Arzneimittel, vor allem Tetracycline, Digoxin, Fluroquinolone, Eisenpräparate, Ketoconazol, Neuroleptika, Schilddrüsenhormone, Penicillamin, Beta-Blocker (Atenolol, Metoprolol, Propanolol), Glucocorticoide, Chlorochin, Estramustin und Bisphosphonat (Diphosphonate) eingehalten werden. Siehe Abschnitt 4.4.

#### **4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit**

Schwangerschaft:

Klinische Studien an über 500 schwangeren Frauen sowie eine große Anzahl an Daten, die nach der Zulassung erfasst wurden, haben weder auf den Verlauf der Schwangerschaft noch auf die Gesundheit des Fötus/Neugeborenen signifikante Auswirkungen durch die Wirkstoffe. Gaviscon kann während der Schwangerschaft angewendet werden, wenn klinisch erforderlich.

Stillzeit

Es wurden keine Effekte der Wirkstoffe beim gestillten Säugling/Kleinkind festgestellt. Gaviscon kann während der Stillzeit eingenommen werden.

Fertilität

Präklinische Untersuchungen haben gezeigt, dass sich Alginat nicht negativ auf die Fertilität von Eltern und Nachkommen oder auf deren Fortpflanzung auswirkt.

Klinische Daten geben keinen Hinweis auf einen Effekt von Gaviscon auf die Fertilität bei Menschen.

#### **4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Gaviscon hat keinen oder einen zu vernachlässigbaren Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

#### 4.8 Nebenwirkungen

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen wird folgende Kategorie zugrunde gelegt: Sehr selten: <1/10.000

Systemorganklasse	Häufigkeit	Nebenwirkung
Erkrankungen des Immunsystems	Sehr selten	Anaphylaktische oder anaphylaktoide Reaktionen Allergische Reaktionen wie Urtikaria
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	Sehr selten	Respiratorische Effekte wie Bronchospasmus

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem anzuzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at/>

#### 4.9 Überdosierung

Im Falle einer Überdosierung ist eine symptomatische Therapie angezeigt. Der Patient kann eine Bauchblähung bemerken.

### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

#### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Mittel bei peptischem Ulkus und gastroösophagealer Refluxkrankheit.

ATC-Code: A02BX13

Nach der Einnahme reagiert die Arzneispezialität rasch mit der Magensäure und bildet einen Alginsäure–Gelschaum mit nahezu neutralem pH-Wert, welcher innerhalb von 3 Minuten auf dem Mageninhaltschwimmt und den gastro-ösophagealen Reflux bis zu 4 Stunden wirksam verhindert.

In schweren Fällen von starkem Reflux kann es daher sein, dass der Gelschaum selbst anstatt des Mageninhaltes in den Ösophagus steigt und dort lindernd wirkt.

#### 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Die Wirkungsweise dieses Produktes ist rein physikalisch und beruht nicht auf der Resorption in den systemischen Kreislauf.

#### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Es wurden keine sicherheitsrelevanten präklinischen Daten berichtet.

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**

Carbomer  
Methyl (4-hydroxybenzoat) (E218)  
Propyl (4-hydroxybenzoat) (E216)  
Saccharin-Natrium  
natürliches Minz-Aroma  
Natriumhydroxid  
gereinigtes Wasser

### **6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

2 Jahre

### **6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**

Nicht über 25°C lagern und in der Originalverpackung aufbewahren.  
Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

### **6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

In einem Umkarton verpackte Einzeldosis-Beutel.

Packungsgrößen: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32 and 36.  
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Die Beutel bestehen aus einem Verbund aus Polyester, Aluminium und Polyethylen.

Jeder Beutel enthält 10ml Gaviscon Liquid.

### **6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Keine besonderen Anforderungen

## **7. INHABER DER ZULASSUNG**

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH  
Darwinstrasse 2 - 4  
69115 Heidelberg  
Deutschland  
Tel: ++49 6221 9982 0  
Fax: ++49 6221 9982 500

## **8. ZULASSUNGSNUMMER**

Z.Nr.: 1-29342

**9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

Erteilung der Zulassung : 08.Juli 2010

Verlängerung der Zulassung: 12.11.2012

**10. STAND DER INFORMATION**

03/2016

**VERSCHREIBUNGSPFLICHT/ APOTHEKENPFLICHT**

Rezeptfrei, apothekenpflichtig.