

## SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

### 1. HEITI LYFS

Gaviscon (Heilsa) mixtúra, dreifa.

### 2. INNIHALDSLÝSING

1 ml mixtúru, dreifu inniheldur:  
natríumalgínat 50 mg  
natríumhýdrógenkarbónat 17 mg  
álhýdroxíð 15 mg  
kalsíumkarbónat 15 mg

Hjálparefni með þekkta verkun:  
Metýlparahýdroxýbenzóat, própýlparahýdroxýbensóat.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

### 3. LYFJAFORM

Mixtúra, dreifa

### 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Gaviscon (Nordic Drugs AB).

### 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Gaviscon (Nordic Drugs AB).

### 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

#### 6.1 Hjálparefni

Sakkarínnatríum, metýlparahýdroxýbenzóat, própýlparahýdroxýbensóat, vatnsfrí kísilkvoða, xantangúmmí, sítrónu-, vanillu- og hindberjabragðefni og hreinsað vatn.

#### 6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

#### 6.3 Geymsluþol

2 ár.

#### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið ekki við hærri hita en 25°C.  
Má ekki geyma í kæli, má ekki frjósa.  
Geymið flöskuna vel lokaða.

## **6.5 Gerð íláts og innihald**

Plastflaska 400 ml.

## **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Engin sérstök fyrirmæli.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

*Leyfi til samhliða innflutnings og merkingar:*

Heilsa ehf., Bæjarflöt 1, 112 Reykjavík.

Merking: Heilsa ehf., Reykjavík.

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

IS/1/23/029/01/SA

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning útgáfu samhliða leyfis: 29. mars 2023.

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

26. september 2024.

**ATH. sama lyf og Gaviscon (Nordic Drugs AB).**

**Sjá nánari upplýsingar undir Gaviscon (Nordic Drugs AB).**