

Novalucol®

M EF

Viatis

Tuggtablett

(vita, plana, märkta A/NL, 14 mm, pepparmintsmak)

Syrabindande medel

Aktiva substanser (i bokstavsordning):

Kalciumkarbonat

Magnesiumhydroxid

ATC-kod:

A02AD01

Läkemedel från Viatis omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

FASS-text: Denna text är avsedd för vårdpersonal.

Texten är baserad på produktresumé: 2023-10-23.

Indikationer

Symtomatisk behandling vid epigastralgi och halsbränna.

Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll.
Hyperkalcemi.

Dosering

Dosering

Vuxna

1-2 tuggtabletter söndertuggas vid tillfälliga besvär t.ex. efter måltid.

Pediatrisk population

Novalucol rekommenderas inte till barn under 12 år på grund av brist på data om säkerhet och effekt.

Patienter med nedsatt njurfunktion

Vid höga doser av Novalucol finns det en risk för ackumulering av magnesium i blodet hos patienter med nedsatt njurfunktion. Försiktighet rekommenderas hos patienter med nedsatt njurfunktion, se avsnitt Varningar och försiktighet.

Administreringssätt

För oral användning. Tabletterna ska tuggas.

Varningar och försiktighet

Vid behandling av patienter med nedsatt njurfunktion bör försiktighet iakttas.

Hos patienter med gravt nedsatt njurfunktion måste magnesiumnivåerna i blodet övervakas regelbundet på grund av risken för magnesiumförgiftning.

Långtidsanvändning av höga doser Novalucol kan i mycket sällsynta fall leda till s.k. "mjölk-alkalisyndrom". Ett tillstånd som ofta är asymtomatiskt. Symtomen är ospecifika och kan inkludera illamående, buksmärtor, förstoppning, trötthet.

Detta läkemedel innehåller 94 mg sorbitol per tuggtablett.

Patienter med hereditär fruktosintolerans bör inte använda detta läkemedel.

Interaktioner

Fluorokinoloner

Antacida innehållande di- eller trivalenta katjoner

(t ex Ca^{2+} , Mg^{2+} eller Al^{3+}) bildar chelatkomplex med fluorokinoloner varvid dess absorption drastiskt minskar med risk för utebliven kemoterapeutisk effekt. Kombinationen bör därför undvikas. Om läkemedlen ändå kombineras bör de inte ges samtidigt. Minst 6 timmars intervall mellan administrering av Novalucol och moxifloxacin och minst 4 timmars intervall mellan administrering av Novalucol och trovafloxacin rekommenderas. För övriga fluorokinoloner rekommenderas ett intervall på minst 2 timmar.

Estramustin

Kalcium, magnesium och aluminium bildar svårslösliga salter med estramustin och försämrar därigenom dess absorption. Kombinationen bör undvikas.

Ketokonazol

Upplösningen av ketokonazoltabletter i magsäcken försämras om magsaftens pH ökar till följd av läkemedelsbehandling (antacida, sekretionshämmande medel). Detta leder till ineffektiva plasmakoncentrationer av ketokonazol. Kombinationen bör därför undvikas.

Tetracykliner

Antacida innehållande di- eller trivalenta katjoner (t ex Ca^{2+} , Mg^{2+} eller Al^{3+}) bildar chelatkomplex med tetracykliner och försämrar deras absorption. Natriumbikarbonat har rapporterats hämma absorptionen av tetracykliner till följd av pH-förändringen. Det har nyligen visats att peroralt aluminiumhydroxid även minskar biotillgängligheten av i.v.doxycyklin, sannolikt genom att bryta dess enterohepatiska kretslopp. Kombinationen bör därför undvikas.

Absorptionen av följande peroralt administrerade läkemedel kan påverkas vid samtidigt intag av Novalucol: tvåvärt järn (perorala preparat), sotalol (minskad absorption ca 30 %), tyroideahormoner,

mykofenolatmofetil, penicillamin, klodronat och risedronat (endast *in-vitro*-studier finns), diflunisal, gabapentin (minskad biotillgänglighet ca 24 %), digoxin och fosinopril. Minst två timmars intervall mellan administrering av Novalucol och något av dessa läkemedel rekommenderas.

Det är även känt att antacida kan interferera med absorptionen av vissa substanser från följande läkemedelsgrupper: antimalariamedel, statiner, antiretrovirala medel och vitaminer.

Urinalkalinisering som sker till följd av administreringen av magnesiumhydroxid kan påverka utsöndringen av vissa läkemedel; ökad utsöndring av salicylater har därmed setts.

Innehåll av sorbitol i läkemedel för oralt bruk kan påverka biotillgängligheten av andra läkemedel för oralt bruk som administreras samtidigt.

Graviditet

Det finns inga tillförlitliga data om teratogenicitet hos djur. I klinisk praxis verkade en analys av ett stort antal exponerade graviditeter inte avslöja några särskilda missbildningar eller fetotoxiska effekter. Inga kända risker vid användning under graviditet. Detta läkemedel kan användas under graviditet.

Amning

Magnesiumsalter utsöndras i bröstmjolk, men vid terapeutiska doser av läkemedlet förväntas ingen påverkan på det ammade barnet. Detta läkemedel kan användas under amning.

Fertilitet

Inga data finns tillgängliga.

Trafik

Novalucol har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Biverkningar

Vid höga doser kan magnesium orsaka diarré. Preparat innehållande magnesium-, kalciumsalter eller sorbitol kan i höga doser ge gasbildning och diarré.

<i>Metabolism och nutrition</i>	
Mycket sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $> 1/1\ 000$)	Hypermagnesemi. laktas efter långvarig administrering av magnesiumhydroxid till patienter med nedsatt njurfunktion.
<i>Magtarmkanalen</i>	
Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)	Diarré, buksmärta.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, men alla kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Postadress

Överdosering

Symtom: Magnesium- och kalciumsalter kan i mycket höga doser tänkas ge hypermagnesemi respektive hyperkalcemi (särskilt vid nedsatt njurfunktion). Likaså kan ingående natriumföreningar vid extrem dosering ge hypernatremi.

Behandling: Om befogat ventrikeltömning. Symtomatisk terapi.

Farmakodynamik

Novalucol innehåller kalcium- och magnesiumföreningar som syrabindande ämnen.

Kombinationen av kalcium och magnesium medför att effekten varar längre, än med motsvarande aluminiumhaltig beredning. Den syrabindande effekten av tuggtablett inträder inom några minuter och ett intragastriskt pH över 3 kvarstår under ca 30 minuter.

En tablett binder ca 12,5 mmol HCl.

Farmakokinetik

Absorption

Magnesiumhydroxid

Magnesium absorberas i hela tunntarmen. Under normala förhållanden är absorptionshastigheten för magnesiumhydroxid ca 15 %.

Kalciumkarbonat

Mängden kalcium som absorberas genom mag-tarmkanalen är ungefär 30 % av den nedsvalda dosen.

Eliminering

Magnesiumhydroxid

Fritt magnesium utsöndras huvudsakligen via njurarna. Den filtreras glomerulärt och reabsorberas med 95 till 97 %.

Kalciumkarbonat

Kalcium elimineras genom avföring, urin och svett. Renal utsöndring beror på glomerulär filtration och tubulär reabsorption av kalcium.

Prekliniska uppgifter

Det finns ingen preklinisk information som bedöms vara av betydelse för den kliniska säkerheten utöver den information som ges i andra delar av produktresumén.

Innehåll

Kvalitativ och kvantitativ sammansättning

1 *tuggtablett* innehåller: kalciumkarbonat motsvarande 180,4 mg kalcium och magnesiumhydroxid motsvarande 43,7 mg magnesium.

Hjälpämne med känd effekt: sorbitol 94 mg

Förteckning över hjälpämnen

Xylitol

Mannitol

Makrogoler

Sorbitol

Pepparmintessens

Magnesiumstearat

Blandbarhet

Ej relevant.

Miljöpåverkan

Kalciumkarbonat

Miljörisk: Användning av elektrolyter bedöms inte medföra någon miljöpåverkan.

Detaljerad miljöinformation

Enligt den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s riktlinjer för miljöriskbedömningar av läkemedelssubstanser (EMA/CHMP/SWP/4447/00), är vitaminer, elektrolyter, aminosyror, peptider, proteiner, kolhydrater, lipider, vacciner och växtbaserade läkemedel undantagna då de inte bedöms medföra någon betydande risk för miljön.

Hållbarhet, förvaring och hantering

Hållbarhet

3 år.

Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Särskilda anvisningar för destruktion

Inga särskilda anvisningar.

Egenskaper hos läkemedelsformen

Tuggetablett

Förpackningsinformation

Tuggetablett (vita, plana, märkta A/NL, 14 mm, pepparmintsmak)

30 styck blister, receptfri (fri prissättning), EF, Övriga förskrivare: sjuksköterska

100 styck blister, receptfri (fri prissättning), EF, Övriga förskrivare: sjuksköterska

60 styck blister, receptfri (fri prissättning), *tillhandahålls ej*