



rágótabletta kalcium-karbonát, magnézium-karbonát



Olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen a gyógyszer körültekintő alkalmazása.

- *Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.*
- *További információért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.*
- *Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei 7 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.*
- *Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.*

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Rennie rágótabletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Rennie rágótabletta alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Rennie rágótablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Rennie rágótablettát tárolni?
6. További információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A RENNIE RÁGÓTABLETTA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Rennie gyomorsavkötő gyógyszer, hatóanyagai semlegesítik a gyomorban a gyomorsavat. A készítmény gyorsan enyhíti a gyomorsav túlermelődés okozta tüneteket, így a gyomorégést, savas felbőgögést, emésztési zavarokat, terhességi emésztési zavarokat, a teltségérzetet vagy nehéz érzetet a gyomorban, és a puffadást.

2. TUDNIVALÓK A RENNIE RÁGÓTABLETTA ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne alkalmazza a Rennie rágótablettát:

- ha túlérzékeny a készítmény hatóanyagaira vagy a rágótabletta bármely összetevőjére (hatóanyagokat, összetevőket ld. 6. pontban),
- ha magas a vér kalcium szintje vagy alacsony a vér foszfát szintje,
- ha súlyos vesebetegsége vagy vesekevei vannak.

A Rennie rágótabletta fokozott elővigyázatossággal alkalmazható:

A többi gyomorsavkötőhöz hasonlóan, a készítmény szedése elfedheti a fennálló, súlyosabb betegségek tüneteit. Ezért, amennyiben a tünetei hét nap után is fennállnak, keresse fel kezelőorvosát. Kérjük, beszélje meg a készítmény alkalmazását kezelőorvosával, gyógyszerészével, ha Önnek veseproblémái vannak, ha Önnek több szervet érintő gyulladásoos betegséget (ún. szarkoidózis) diagnosztizáltak vagy ha súlyos vagy krónikus gyomor-bél rendszeri tünete, betegsége van.

A kezelés ideje alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek:

- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.
- Amennyiben antibiotikumot (tetraciklinek, kinolonok), szív glikozidokat (digoxin, digitoxin) vagy más receptre kapható készítményt (pl. fluoridokat, foszfátokat) szed, beszélje meg kezelőorvosával a Rennie szedését, mivel az befolyásolhatja más gyógyszerek hatását. Az alkalmazott gyógyszerek maximális hatásának elérése érdekében a Rennie rágótabletta bevétele a többi gyógyszer bevétele után 1-2 órával történjék.
- Amennyiben tiazid tartalmú diuretikumot (pl. bendroflumetiazid), azaz vizelethajtót szed, beszéljen kezelőorvosával a Rennie készítmény alkalmazása előtt, mivel orvosa esetleg szükségesnek tarthatja a vér kalcium szintjének ellenőrzését.

Egyidejű bevétele bizonyos ételekkel és italokkal

A többi kalcium tartalmú savkötő készítményhez hasonlóan a Rennie rágótabletta alkalmazása során is tartózkodni kell a nagy mennyiségű tej és tejtermék fogyasztásától.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével. A Rennie rágótabletta szedhető terhesség alatt az előírt adagban, a hosszantartó alkalmazás és a magas dózisok kerülendők. A Rennie rágótabletta szedhető szoptatás ideje alatt, az előírt adagban.

A Rennie rágótabletta jelentős mennyiségű kalciummal egészíti ki a táplálékkal bevitt kalcium mennyiségét.

LEHET, hogy a nők növekedés szigorúan be kell tartania a Rennie rágótabletta maximálisan javasolt napi mennyiségét, és kerülni kell az egyidejű nagy mennyiségű tej (1 liter tej akár 1,2 g kalciumot is tartalmaz) és tejtermék fogyasztását.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre:

- nem várható kedvezőtlen hatás.

Fontos információk a készítmény egyes összetevőiről:

A készítmény szacharózt tartalmaz. Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát, mielőtt elkezdí szedni ezt a gyógyszert.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A RENNIE RÁGÓTABLETTÁT?

A Rennie rágótablettát mindig az orvos által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

Felnőtteknek és 12 év feletti gyermekeknek: 1 vagy 2 tablettát lehetőleg étkezés után 1 órával javasolt elszopogatni vagy elrágni, illetve lefekvés előtt. Ettől eltérő időszakban gyomorégés esetén további 2 rágótabletta alkalmazható.

11 tablettánál ne vegyen be többet 24 órán belül! Ha tünetei 7 napnál tovább fennállnak, keresse fel kezelőorvosát, hogy kizárja tüneti mögött rejlő súlyosabb betegség lehetőségét. A tartós alkalmazást kerüli!

Ha az előírtnál több rágótablettát vett be:

Igyon sok vizet, és beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével. A túladagolás tünetei: émelygés, hányás, székrekedés, fáradtság, fokozott vizeletürítés, fokozódó szomjúság érzés, kiszáradás és rendellenes izomgyengeség. Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét!

Ha adagját elfelejtette bevenni:

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott mennyiség pótlására!

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, a Rennie rágótabletta is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek. Az ajánlott adagolás betartása mellett nem valószínű, hogy mellékhatások jelentkeznek. Ritkán a készítmény összetevői által kiváltott túlérzékenységi reakcióiról számoltak be, pl. kiütések, viszketés, nehézlégzés, arc-, száj- vagy torokduzzanat (ödéma) és súlyos túlérzékenységi reakció (anafilaxiás sokk). Amennyiben ilyen tüneteket észlel, azonnal hagyja abba a kezelést és forduljon orvoshoz. Hosszú időn át, magas dózisban történő alkalmazás esetén a vér kalcium és magnézium szintje emelkedhet, különösen vesebetegek esetén. Ez hányingert, hányást, fáradtságot, zavartságot, fokozódó vizeletürítést, fokozódó szomjúság érzést és kiszáradást okozhat. A Rennie rágótabletta és a tej vagy tejtermékek hosszú ideig történő együttes alkalmazása ún. tejalkáli-szindrómához vezethet, mely magas vér kalcium szinttel jár. Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a beteg tájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A RENNIE RÁGÓTABLETTÁT TÁROLNI?

Legfeljebb 25°C-on tárolandó, eredeti csomagolásban.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A buborékfólián/ dobozon feltüntetett lejárati idő (EXP/Felhasználható) után ne alkalmazza a Rennie rágótablettát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy a háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szükségesnek látott gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Rennie rágótabletta?

A készítmény hatóanyagai: 680,0 mg kalcium-karbonát amely 272 mg elemi kalciumnak felel meg és 80,0 mg nehéz, bázisos magnézium-karbonát, amely kb. 20 mg elemi magnéziumnak felel meg rágótablettánként.

Egyéb összetevők: Citrom aroma (citrom olaj, maltodextrin, víz), higan folyó paraffin, magnézium-sztearát, , menta aroma (borsmenta olaj, maltodextrin, arabmész, szilícium-dioxid), burgonyakeményítő, hidegen duzzadó kukoricakeményítő, talkum, szacharóz.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

A rágótabletta krémszínű, homorú felületű, négyzet alakú, mindkét oldalán mélybenyomású Rennie jelzéssel van ellátva.

1x6 vagy 2x6 vagy 4x6 vagy 6x6 vagy 10x6 db rágótabletta PVC/alumínium buborékfóliában vagy lágy alumínium papírban (roll wrap) és dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Bayer Hungária Kft., Budapest, Alkotás u. 50.

Gyártó: Bayer Sante Familiale, 33, rue de l'Industrie F-74240 Gaillard, Franciaország

OGYI-T-5036/01 (6 db)

OGYI-T-5036/02 (4x6 db)

OGYI-T-5036/03 (12 db)

OGYI-T-5036/04 (3x12 db)

OGYI-T-5036/05 (5x6x2 db)

A beteg tájékoztató engedélyezésének dátuma: 2008.10.03.