

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Samarin Antacid Mint tuggtablett

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Samarin Antacid Mint måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Du bör kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras .
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Samarin Antacid Mint är och vad det används för
2. Innan du använder Samarin Antacid Mint
3. Hur du tar Samarin Antacid Mint
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Samarin Antacid Mint ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD SAMARIN ANTACID MINT ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Traditionellt använt vid halsbränna och sura uppstötningar.

Syraneutraliserande. Effekten inträder inom några minuter och kvarstår upp till 30 minuter.

2. INNAN DU ANVÄNDER SAMARIN ANTACID MINT

Använd inte Samarin Antacid Mint

- om du är allergisk (överkänslig) mot något av innehållsämnen.
- om du har för högt kalkvärde i blodet (hyperkalcemi).

Var särskilt försiktig med Samarin Antacid Mint

- om du har nedsatt njurfunktion. Du bör inte använda Samarin Antacid Mint utan att först rådgöra med läkare.

Viktig information om något innehållsämne i Samarin Antacid Mint

P g a sitt innehåll av kalcium och magnesium är denna produkt inte lämplig för personer med nedsatt njurfunktion.

Det har ej studerats om speciella medicinska tillstånd såsom nedsatt leverfunktion eller andra sjukdomar innebär att försiktighet bör iaktas vid behandling.

Intag av andra läkemedel

Intag av Samarin Antacid Mint kan påverka effekten av vissa andra läkemedel t ex. orsaka ett minskat upptag av järnpreparat, tetracykliner, ofloxacin, ciprofloxacin, norfloxacin, penicillamin, estramustin och gabapentin. Samarin Antacid Mint kan också minska upplösningen av ketokonazoltabletter i magsäcken. Därför bör Samarin Antacid Mint och dessa läkemedel inte tas samtidigt. Ytterligare interaktioner med läkemedel, naturläkemedel eller föda är inte studerat.

Graviditet och amning

Inga kända risker vid användning under graviditet och amning.

3. HUR DU ANVÄNDER SAMARIN ANTACID MINT

Vuxna, äldre och barn över 12 år:

1-2 tuggtabletter vid behov, dock högst 12 tuggtabletter dagligen. Tabletterna bör tuggas väl.

Kontinuerlig användning begränsas till 2 veckor. Kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras under denna tid.

Rekommenderas inte till barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Samarin Antacid Mint

Om du fått i dig för stor mängd av preparatet eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta alltid Giftinformationscentralen, läkare eller sjukhus (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Samarin Antacid Mint orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Kontinuerlig användning av stora doser Samarin Antacid Mint kan leda till tillfällig förstoppning och diarré.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

5. HUR SAMARIN ANTACID MINT SKA FÖRVARAS

Förvaras vid högst 25°C, i originalförpackningen. Fuktkänslig.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen (efter Utg.dat.).

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är magnesiumhydroxid 250 mg, kalciumkarbonat 150 mg och magnesiumkarbonat 100 mg.
- Övriga innehållsämnen är gelatin, magnesiumstearat, kroskarmellosnatrium, mannitol och pepparmyntarom.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tuggtablett är vit.

Förpackningsstorlekar:

Blister i pappkapsel (20 st, 24 st)

Plastburk (25 st)

Innehavare av godkännande för försäljning

Cederroth AB

Box 715

194 27 Upplands Väsby

Tel: 08-590 96300

E-mail: regulatory@cederroth.com

Denna bipacksedel godkändes senast

2009-11-17