

Zantac® 150 mg og 300 mg brusetabletter

ranitidin

1086745901

Zantac® er et registreret varemærke, som tilhører Glaxo Group Limited

Læs denne indlægsseddel grundigt. Den indeholder vigtige informationer

- De kan få Zantac® uden recept. For at opnå den bedste behandling skal De være omhyggelig med at følge anvisningerne for Zantac®.
- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere De vil vide.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Zantac®s virkning og hvad De skal bruge det til
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Zantac®
3. Sådan skal De bruge Zantac®
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer De Zantac®
6. Yderligere oplysninger

1. Zantac®s virkning og hvad De skal bruge det til

Zantac® er et lægemiddel, der hæmmer produktionen af mavesyre. Zantac® er et antihistamin, der virker hæmmende på de celler i maveslimhinden, der producerer mavesyre.

De kan anvende Zantac® ved:

- mavesår
- sår på tolvfingertarmen
- mavesår, der skyldes bakterien *Helicobacter pylori*, som samtidig behandles med antibiotika
- mavesmerter, der ledsages af sure opstød, svien eller halsbrand
- betændelse i nederste del af spiserøret, som skyldes tilbageløb af mavesyre til spiserøret
- kronisk dannelse af store mængder mavesyre (Zollinger-Ellisons syndrom)

De kan desuden bruge Zantac® ved:

- forebyggelse af lungebetændelse i forbindelse med bedøvelse
- forebyggelse af mavesår ved svære kvæstelser, forbrændinger og infektioner

Dette vil typisk være i forbindelse med et hospitalsophold.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Zantac®

Brug ikke Zantac®, hvis De:

- er overfølsom overfor ranitidin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Zantac®

Vær ekstra forsigtig med at bruge Zantac®, hvis De:

- er ældre
- har nedsat nyre- eller leverfunktion
- har stofskiftesygdommen porfyri
- har en kronisk lungesygdom
- lider af sukkersyge
- har nedsat immunforsvar

Hvis et eller flere af ovenstående passer på Dem, må De kun anvende Zantac® efter aftale med lægen.

Brug af anden medicin

Nogle lægemidler kan påvirke virkningen af Zantac®, ligesom Zantac® kan påvirke virkningen af andre lægemidler. Fortæl lægen, hvis De bruger følgende:

- ketoconazol (mod svamp)
- theophyllin (mod astma)
- glipizid (mod sukkersyge)
- procainamid og N-acetylprocainamid (for hjertet)
- syreneutraliserende medicin og sucralfat (fx mod mavesår). De bør tage Zantac® ca. 2 timer før syreneutraliserende medicin eller sucralfat

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Brug af Zantac® sammen med mad og drikke

De kan bruge Zantac® sammen med mad og drikke. Zantac® skal opløses i ½ glas vand.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis De er gravid, må De kun bruge Zantac® efter lægens anvisning.

Amning

Zantac® bliver udskilt i modermælken. Hvis De ammer, bør De ikke tage Zantac®. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Zantac® kan hos enkelte give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Zantac® brusetabletter

Zantac® brusetabletter indeholder natrium. Hvis De er på natrium- eller saltfattig diæt, skal De tage hensyn hertil. Zantac® 150 mg brusetabletter indeholder 328 mg natrium pr. brusetablet. Zantac® 300 mg brusetabletter indeholder 478 mg natrium pr. brusetablet.

Zantac® brusetabletter indeholder også aspartam (som er en fenylyalaninkilde). Kan være skadelig for patienter med fenylyketonuri (PKU, Føllings sygdom).

3. Sådan skal De bruge Zantac®

Zantac® fås i flere styrker. Der gøres derfor opmærksom på, at ikke alle doseringer nævnt herunder kan opnås med den styrke Zantac®, De har.

Voksne:

Sår på tolvfingertarmen og mavesår:

Sædvanlig dosis er 150 mg 2 gange daglig eller 300 mg til natten i 4-8 uger.

Forebyggende behandling: Sædvanlig dosis er 150-300 mg til natten.

Sår på tolvfingertarmen og mavesår, der samtidig behandles med antibiotika:

Sædvanlig dosis er 150 mg 2 gange daglig eller 300 mg til natten. Behandling med Zantac® bør fortsætte 2 uger efter antibiotikabehandlingen er ophørt.

Betændelsestilstande i den nederste del af spiserøret, som skyldes tilbageløb af mavesyre i spiserøret:

Sædvanlig dosis er 150 mg 2 gange daglig eller 300 mg til natten i 4-8 uger. Ved behov kan dosis øges til 150 mg 4 gange daglig i op til 12 uger.

Forebyggende behandling: Sædvanlig dosis er 150 mg 2 gange dagligt.

Zollinger-Ellisons syndrom: Sædvanlig dosis er 150 mg 3 gange dagligt. Ved behov kan doseringen øges til 6 g dagligt (40 Zantac® brusetabletter á 150 mg eller 20 Zantac® brusetabletter á 300 mg).

Forebyggelse af mavesår, som kan opstå ved svære kvæstelser, forbrændinger og infektioner: Når De kan begynde at spise kan behandling med indsprøjtning erstattes af 150 mg 2 gange dagligt.

Forebyggelse af lungebetændelse i forbindelse med bedøvelse: Sædvanlig dosis er 150 mg aftenen før operation og 150 mg 2 timer før operation.

Ældre: Dosis skal nedsættes. Følg lægens anvisninger.

Børn: Der er begrænset erfaring med behandling af børn. De bør ikke anvende Zantac® til børn (under 18 år) uden lægens anvisning.

Nedsat nyre- og leverfunktion: Dosis skal nedsættes. Lægens anvisning skal følges.

Brusetabletten skal opløses i ½ glas vand.

Brug altid Zantac® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl så spørg lægen eller apoteket. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

Hvis De har taget for mange Zantac® brusetabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Zantac®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet.

Hvis De har glemt at tage Zantac®

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men skal fortsætte med Deres sædvanlige dosering.

Hvis De holder op med at tage Zantac®

Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om eller føler Dem usikker på.

4. Bivirkninger

Zantac® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Ændringer i blodets sammensætning med fald i antallet af hvide blodlegemer og blodplademangel (kan vise sig ved influenzalignende symptomer, høj feber, træthed, svimmelhed, bleghed, spontane blødninger).

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter): Allergisk opsvulmning af hud og slimhinder fx i ansigt, og af og til i mundhulen og struben, åndedrætsbesvær.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Depression, hallucinationer, hjertestop, ændringer i blodets sammensætning med mangel på granulocytter (viser sig ved øget risiko for infektion) og mindsket antal blodlegemer og blodplader, nogle gange med påvirkning af knoglemarven, alvorlig allergisk reaktion med pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær, besvimelse, betændelse i de små blodkar (kan vise sig ved feber, smerter og almen sløvhed), betændelse i bugspytkirtlen (kan vise sig ved voldsomme mavesmerter), leverbetændelse med eller uden gulsot, nyrebetændelse.

Kontakt læge eller sygehus, ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Hovedpine, svimmelhed, træthed, diarre, hududslæt.

Ikke almindelige bivirkninger

(det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Forbigående påvirkning af leverfunktionen.

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter): Overfølsomhedsreaktioner, feber.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Bevægelsesforstyrrelser, besvær med at fokusere, langsom puls, forvirring, pletvis skaldethed, muskel- og ledsmerter, brystudvikling hos mænd, impotens, hudlidelse ledsaget af feber og ledproblemer.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får bivirkninger, der bliver ved eller er generende. Nogle bivirkninger kræver behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>

5. Sådan opbevarer De Zantac®

Zantac® opbevares utilgængeligt for børn. Brug ikke Zantac®, efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Zantac® indeholder:

- Aktivt stof: Ranitidin som ranitidinhydrochlorid, 150 mg eller 300 mg
- Øvrige indholdsstoffer: Vandfri mononatriumcitrat, natriumhydrogen-carbonat, povidon, aspartam, natriumbenzoat (E 211), appelsinaroma, grapefrugtaroma.

Zantac®'s udseende og pakningsstørrelse:

Zantac® 150 mg er hvide, runde brusetabletter.

Zantac® 150 mg findes i pakningsstørrelserne 15 stk., 30 stk. og 60 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Zantac® 300 mg er hvide, runde brusetabletter.

Zantac® 300 mg findes i pakningsstørrelserne 15 stk. og 30 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen i Danmark:

Paranova Danmark A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Denne indlægsseddel blev senest revideret oktober 2007