

Indlægsseddel: Information til brugeren

Zantac® 150 mg filmovertrukne tabletter

Ranitidin som ranitidinhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Tag altid Zantac nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, som lægen eller apotekspersonalet har givet dig.
- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 4 uger.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Zantac
3. Sådan skal du tage Zantac
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Det aktive lægemiddelstof er ranitidin. Det tilhører en gruppe lægemidler, som kaldes H₂-receptorblokkere. De virker ved at nedsætte dannelsen af mavesyre.

Voksne

Zantac anvendes ved:

- Mavesår.
- Sår på tolvfingertarmen.
- Mavesår, der skyldes bakterien *Helicobacter pylori*, sammen med antibiotika.
- Smerter i forbindelse med sure opstød, svien eller halsbrand.
- Betændelse i spiserørets nederste del, som skyldes tilbageløb af mavesyre til spiserøret.
- Kronisk dannelse af store mængder mavesyre (Zollinger-Ellisons syndrom).

Zantac anvendes også på hospitaler ved:

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

Børn (3-18 år)

Zantac anvendes ved:

- Mavesår.
- Sår på tolvfingertarmen.
- Smerter i forbindelse med sure opstød, svien eller halsbrand.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 4 uger.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Zantac

Tag ikke Zantac:

- hvis du er allergisk over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer i Zantac (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Zantac:

- hvis du er over 50 år
- hvis du har nedsat nyre- eller leverfunktion
- hvis du har mavesår
- hvis du har nedsat immunforsvar
- hvis du har en lungesygdom
- hvis du har sukkersyge (diabetes)
- hvis du har stofskiftesygdommen porfyri.

Det er vigtigt, at du jævnlige går til kontrol hos lægen, hvis du tager medicin, der kaldes NSAID (gigtmedicin/smertestillende).

Brug af anden medicin sammen med Zantac

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

Kontakt lægen, hvis du tager nogle af de følgende lægemidler (det kan være nødvendigt at ændre dosis):

- hvis du får blodfortyndende medicin som warfarin
- hvis du får medicin mod
 - hjertesygdomme (procainamid og N-acetylprocainamid)
 - diabetes (glipizid)
 - søvnløshed (triazolam, midazolam)
 - svamp (ketoconazol)
 - hiv-infektion (atazanavir, delaviridin)
 - lungecancer (gefitinib).

Optagelsen af Zantac nedsættes, hvis du samtidig indtager andre midler mod mavesyre og mavesår (syreneutraliserende eller høje doser af sukralfat). Zantac bør tages cirka 2 timer før disse.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Zantac efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Zantac, da Zantac går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

3. Sådan skal du tage Zantac

Tag altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet. Tabletten tages sammen med et glas vand.

Den anbefalede dosis er:

Voksne og børn og unge fra 12 år

Mavesår og sår på tolvfingertarmen:

150 mg 2 gange daglig eller 300 mg ved sengetid i 4-8 uger. Ved sår på tolvfingertarmen kan dosis øges til 300 mg 2 gange daglig i 4 uger.

Forebyggende behandling ved mavesår og sår på tolvfingertarmen:

150-300 mg ved sengetid.

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

300 mg ved sengetid eller 150 mg 2 gange daglig sammen med antibiotika. Du bør fortsætte med Zantac 2 uger, efter behandling med antibiotika er ophørt.

Mod betændelsestilstand i nederste del af spiserøret:

150 mg 2 gange daglig. Dosis kan øges til 150 mg 4 gange daglig i op til 12 uger.

Forebyggende behandling ved betændelsestilstand i nederste del af spiserøret og/eller halsbrand (for meget mavesyre):

150 mg 2 gange daglig.

Mod lungebetændelse i forbindelse med operation:

150 mg aftenen før operation og 150 mg 2 timer før operation.

Zollinger-Ellison's syndrom:

150 mg 3 gange daglig. Dosis kan eventuelt øges til i alt 6 g daglig.

Mavesår opstået ved svære kvæstelser, forbrændinger og infektioner:

150 mg 2 gange daglig i stedet for injektion, når du kan begynde at spise igen.

Brug til børn i alderen 3-11 år over 30 kg

Du må kun bruge Zantac til børn under 12 år efter aftale med en læge. Dosis afhænger af barnets vægt.

Den anbefalede dosis er:

Mavesår og sår på tolvfingertarmen:

2 mg/kg 2 gange daglig i 4-8 uger. Kan eventuelt øges til 4 mg/kg 2 gange daglig, højst 300 mg daglig. Der skal gå ca. 12 timer mellem doserne.

Mod halsbrand (for meget mavesyre):

2,5 mg/kg 2 gange daglig i 2 uger. Kan eventuelt øges til 5 mg/kg 2 gange daglig, højst 600 mg daglig. Der skal gå ca. 12 timer mellem doserne.

Patienter over 50 år

Det kan være nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for meget Zantac

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Zantac, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du har glemt at tage Zantac

Hvis du har glemt en dosis, så tag den, så snart du kommer i tanker om det. Hvis du snart skal have den næste dosis, så spring den glemte over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Overfølsomhedsreaktioner: Du kan mærke, at du pludseligt får svært ved at trække vejret efter at have taget Zantac. Din vejrtrækning kan blive hvæsende, eller du hoster. Du kan også mærke, at det klør, og du hæver op (sædvanligvis i ansigtet, på læberne, tungen eller i svælget). **Hvis du får denne bivirkning, skal du straks kontakte lægen eller ringe 112.** Sådanne allergiske reaktioner over for Zantac ses sjældent eller meget sjældent (hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 personer).

Andre bivirkninger er angivet herunder:

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 personer):
Forbigående mavesmerter, forstoppelse, kvalme.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 personer):

Udslæt. Påvirkning af lever- og nyrefunktion (forbigående). Feber.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 personer):

Hovedpine. Diarré. Svimmelhed. Bevægelsesforstyrrelser. Forvirring. Nedsat evne til at se skarpt. Vrangforestillinger. Depression. Rødt hududslæt med infektion. Udvikling af bryster hos mænd og mælkesekretion. Impotens. Hårtab. Led- og muskelsmerter. Betændelse i bugspytkirtlen. Leverbetændelse, gulsot. Nyrebetændelse. Meget langsom puls og tendens til besvimelse. Feber, træthed, sløjhed pga. betændelse i blodkar. Almen sløjhed, bleghed, blødninger fra hud og slimhinder, blå mærker samt tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få røde og hvide blodlegemer og blodplader).

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Zantac indeholder:

- Aktivt stof: Ranitidin som ranitidinhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose, magnesiumstearat, methylhydroxypropylcellulose, triacetin, titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Zantac 150 mg filmovertrukne tabletter er hvide, runde og mærket med "GXEC2".

Pakningsstørrelser

60 filmovertrukne tabletter i blister.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Nykær 68
2605 Brøndby

Telefon: 36 35 91 00

E-mail: dk-info@gsk.com

Fremstiller

Glaxo Wellcome S.A., Aranda de Duero, Spanien.

Denne indlægsseddel blev senest ændret december 2016.