

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zantac 150 mg poretabletit

ranitidiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle, eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zantac poretabletit ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zantac poretabletteja
3. Miten Zantac poretabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zantac poretablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zantac poretabletit ovat ja mihin niitä käytetään

Zantac poretabletit sisältävät ranitidiinia, joka kuuluu H₂-reseptorisaapaajien lääkeryhmään. Zantac vähentää mahahapon eritystä. Tämä antaa maha- ja pohjukaissuolihaavalle mahdollisuuden nopeampaan parantumiseen ja voi lievittää kipua.

Zantac poretabletteja käytetään maha- ja pohjukaissuolihaavaan sekä ruokatorven tulehdukseen, eräiden tulehduskipulääkkeiden aiheuttamiin ruuansulatuskanavan haavaumiin sekä pitkäaikaiskäytössä haavauman uusiutumisen estoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zantac poretabletteja

Älä ota Zantacia

- jos olet allerginen ranitidiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

→ Jos tämä koskee sinua,

älä ota Zantacia ennen kuin olet neuvotellut asiasta lääkärin kanssa.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Zantacia:

- jos sinulla on mahasyöpä
- jos sinulla on munuaisten vajaatoiminta, lääkäri voi alentaa Zantac-annosta.
- jos sinulla on harvinainen sairaus nimeltään akuutti porfyria
- jos olet yli 65-vuotias
- jos sinulla on keuhkosairaus
- jos olet diabeetikko

- jos sinulla on ongelmia immuunijärjestelmässä
- jos käytät tulehduskipulääkkeitä ja sinulla on ollut aikaisemmin mahahaava.

→ Ota yhteys lääkäriin, jos jokin näistä koskee sinua.

Muut lääkevalmisteet ja Zantac

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos sinä tai lapsesi parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Neuvottele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Jotkut lääkkeet voivat muuttaa Zantacin vaikutusta tai voivat aiheuttaa haittavaikutuksia. Zantac voi myös haitata muiden lääkkeiden vaikutusta. Näitä ovat:

- prokaiiniamidi tai n-asetyyliprokaiiniamidi (sydänlääke, rytmihäiriölääke)
- varfariini (verenohennuslääke)
- triatsolaami (unilääke)
- glipitsidi (diabeteslääke)
- midatsolaami (unilääke)
- ketokonatsoli (sienilääke)
- atatsanaviiri tai delavirdiini (HIV-lääke)
- gefitinibi (keuhkosityöpälääke)
- tulehduskipulääkkeet.

→ Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos käytät jotakin näistä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Lääkäri päättää, onko Zantacin käytöstä hyötyä tai haittaa sinulle ja lapsellesi.

Zantacissa olevat aineet voivat erittyä äidinmaitoon. Jos imetät, keskustele Zantacin käytöstä lääkärin kanssa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Vaikutuksia autolla-ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn ei ole raportoitu.

Zantac sisältää aspartaamia, natriumia, natriumbentsoattia ja sorbitolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 30 mg aspartaamia per poretabletti. Aspartaami on fenyylialaniinin lähde. Voi olla haitallinen henkilöille, joilla on fenyyliketonuria (PKU), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa fenyylialaniinia kertyy elimistöön, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä riittävästi.

Tämä lääkevalmiste sisältää 327 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per poretabletti. Tämä vastaa 16,4 % suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle. Tämän lääkevalmisteen suositeltu enimmäisvuorokausiannos sisältää 1,96 g natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa), joka vastaa 98,1 % suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille. Keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos käytät tätä valmistetta 2 poretablettia tai enemmän päivässä pitkäaikaisesti, erityisesti jos sinua on ohjeistettu noudattamaan vähäsuolaista ruokavaliota.

Tämä lääkevalmiste sisältää 100 mg natriumbentsoattia per poretabletti.

Tämä lääkevalmiste sisältää 1,14 mg sorbitolia per poretabletti.

→ **Tarkista lääkäriltä sopiiko Zantac sinulle.**

3. Miten Zantac poretabletteja käyteään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Annostus

Aikuiset (mukaan lukien iäkkäät) ja nuoret (12-vuotiaat ja sitä vanhemmat)

Tavanomainen annos on:

- 150 mg aamulla ja illalla, tai
- 300 mg nukkumaan mennessä.

Tarkka annos riippuu sairautesi vaikeusasteesta. Lääkäri määrää kullekin sopivan yksilöllisen annostuksen.

3-11-vuotiaat ja yli 30 kg painavat lapset

Lääkäri määrää lapsellesi oikean Zantac annoksen painon mukaan.

Antotapa

Zantac poretabletti liuotetaan puoleen lasilliseen vettä. Poretabletin annetaan liueta täysin ennen nauttimista.

Jos käytät enemmän Zantac poretabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Näytä heille Zantac pakkaus, jos mahdollista.

Jos unohtat ottaa Zantac poretabletin

Jos jokin annos unohtuu, ota seuraava annos silloin, kuin se muutenkin kuuluu ottaa. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Zantac poretablettien käytön

On tärkeää, että otat koko lääkekuurin loppuun. Älä lopeta lääkkeen käyttöä, vaikka olosi helpottuu. Jos lopetat lääkkeen käytön liian aikaisin, hoito ei ole ehkä ollut riittävä ja oireet saattavat palata.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Kiinnitä erityistä huomiota

Vakavat allergiset reaktiot: Nämä ovat harvinaisia Zantacin käyttäjillä. Oireita ovat:

- kutiseva ja koholla oleva ihottuma (nokkosihottuma)
- turvotus, joskus kasvoilla tai suussa (angioedeema)

- rintakipu, hengästyneisyys, odottamaton kuumeilu, vinkuva hengitys tai vaikea hengittäminen
- pyörryttävä olo, varsinkin seisomaan noustessa
- lyhyhistyminen.

→ Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulla esiintyy edellä mainittuja oireita. Lopeta Zantacin käyttö.

Vakavat ihoreaktiot: Nämä ovat hyvin harvinaisia Zantacin käyttäjillä. Oireita ovat:

- ihottuma, jossa voi esiintyä rakkuloita, jotka muistuttavat pieniä maalitauluja (mustat pisteet, joita ympäröi vaaleampi alue ja kehystää sen jälkeen tumma rengas).

→ Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulla esiintyy edellä mainittuja oireita. Lopeta Zantacin käyttö.

Melko harvinaiset haittavaikutukset

Saattaa esiintyä harvemmin kuin yhdellä 100 henkilöstä

- mahakipu, ummetus, pahoinvointi.

Harvinaiset haittavaikutukset

Saattaa esiintyä harvemmin kuin yhdellä 1000 henkilöstä

- allergiset reaktiot
- ihottumat.

Harvinaiset haittavaikutukset, jotka voivat ilmetä verinäytteestä

- muutokset maksan toiminnassa
- seerumin kreatiniiniarvon nousu (munuaisten toimintaa mittaava verikoe).

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset

Saattaa esiintyä harvemmin kuin yhdellä 10000 henkilöstä

- verisuonitulehdus (vaskuliitti)
- haimatulehdus (pankreatiitti)
- maksatulehdus (hepatiitti), joka voi aiheuttaa ihon tai silmänvalkuaisten keltaisuutta (keltatauti)
- munuaistulehdus (interstitiaali nefriitti)
- hidas, nopea tai epäsäännöllinen sydämenlyönti
- ripuli
- sekavuus, masentuneisuus, näkö- ja kuuloharhat (hallusinaatiot) pääasiallisesti vaikeasti sairailta, iäkkäillä ja munuaisten vajaatoiminnasta kärsivillä
- nivel- tai lihassärky, tai tahdosta riippumaton liike
- päänsärky, huimaus, epäselvä näkö
- epätavallinen hiustenlähtö tai ohentuminen (alopecia)
- erektiohäiriöt (impotenssi)
- maidon erityshäiriöt tai rintojen suurentuminen miehillä.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset, jotka saattavat ilmetä verinäytteestä

- valkosolujen määrän vähäisyys
- verihutaleiden määrän vähäisyys (soluja, jotka auttavat veren hyytymisessä)
- kaikenlaisien verisolujen vähäisyys.

Tunteeton, koska tiedot eivät riitä esiintyvyyden arviointiin

- hengenahdistus.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa

saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Zantac poretablettien säilyttäminen

Zantac poretabletit säilytetään huoneenlämmössä (15 – 25 °C).

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zantac poretabletit sisältävät

- Vaikuttava aine on ranitidiini. Jokainen poretabletti sisältää ranitidiinihydrokloridia vastaten 150 mg ranitidiinia.
- Muut aineet ovat vedetön natriumsitraatti, natriumvetykarbonaatti, aspartaami, povidoni K30, natriumbentsoaatti, greippi- ja appelsiiniaromi (sisältävät sorbitolia).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkausko

Valkoinen tai lievästi kellertävä, pyöreä, viistoreunainen tabletti, jossa merkintä ”GS LHK” yhdellä puolella ja sileä toiselta puolelta, joka liukenee poreillen veteen muodostaen kirkkaan greipin/appelsiininmakuisen liuoksen.

Poretabletit eivät sisällä sokeria.

Muoviputki:
30 poretablettia

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija: Laboratoire GlaxoSmithKline, 100, Route de Versailles, 78163 Marly-Le-Roi Cedex, Ranska

Valmistaja: Losan Pharma GmbH, Neuenburg am Rhein, Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

GlaxoSmithKline Oy
PL 24
02231 Espoo
Puh. 010 30 30 30

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.9.2018

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen verkkosivuilta <http://www.fimea.fi>

Bipacksedel: Information till användaren

Zantac 150 mg brustabletter

ranitidin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du/ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Zantac brustabletter är och vad de används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zantac brustabletter
3. Hur du använder Zantac brustabletter
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zantac brustabletter ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Zantac brustabletter är och vad de används för

Zantac brustabletter innehåller ranitidin, som tillhör en grupp läkemedel som kallas H₂-receptorblockerare. Zantac fungerar genom att minska mängden syra i din magsäck. Detta gör det möjligt för mag- och duodenalsår (sår på tolvfingertarmen) att läkas snabbare och kan också minska magsmärtan.

Zantac brustabletter används mot mag- och duodenalsår, inflammation i matstrupen, sår i mag-tarmkanalen som förorsakats av vissa inflammationshämmande läkemedel och i långtidsbruk för att förhindra nya sår.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zantac brustabletter

Ta inte Zantac

- om du är allergisk mot ranitidin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

→ Om du tror att detta gäller för dig,

ta inte Zantac förrän du har talat med din läkare.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Zantac om:

- du har cancer i magen
- du har någon njursjukdom kan din läkare behöva sänka dosen av Zantac
- du har en sällsynt sjukdom som kallas akut porfyri
- du är äldre än 65 år
- du har någon lungsjukdom
- du har diabetes
- du har något problem med ditt immunförsvar

- du har haft magsår innan och du använder antiinflammatoriska läkemedel.

→ **Tala med läkare om du tror att något av detta gäller dig.**

Andra läkemedel och Zantac

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du/barnet använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vissa läkemedel kan påverka hur Zantac fungerar, eller att du har ökad risk för biverkningar. Zantac kan också påverka hur andra läkemedel fungerar. Detta omfattar:

- prokainamid eller n-acetylprokainamid (hjärtmedicin)
- warfarin (blodförtunnande medel)
- triazolam (sömnmedel)
- glipizid (diabetes läkemedel)
- midazolam (sömnmedel)
- ketokonazol (svampdödande medel)
- atazanavir eller delavirdin (HIV läkemedel)
- gefitinib (mot lungcancer)
- antiinflammatoriska läkemedel.

→ **Tala med läkare eller apotekspersonal om du tar något av dessa läkemedel.**

Graviditet, amning och fertilitet

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Din läkare kommer att bedöma risken och nyttan för dig och ditt barn vid användning av Zantac.

Innehållsämnen i Zantac kan passera över i bröstmjölken. Om du ammar, måste du tala med din läkare innan du använder Zantac.

Körförmåga och användning av maskiner

Zantac har inte rapporterats inverka på körförmågan och användningen av maskiner.

Zantac innehåller aspartam, natrium, natriumbensoat och sorbitol

Detta läkemedel innehåller 30 mg aspartam per brustabletten. Aspartam är en fenylalaninkälla. Det kan vara skadligt om du har fenylketonuri (PKU), en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenylalanin i kroppen.

Detta läkemedel innehåller 327 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per brustabletten. Detta motsvarar 16,4 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna. Den högsta rekommenderat daglig dosen av detta läkemedel innehåller 1,96 g natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt), som motsvarar 98,1 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om ditt behov av 2 eller fler brustabletter dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

Detta läkemedel innehåller 100 mg natriumbensoat per brustabletten.

Detta läkemedel innehåller 1,14 mg sorbitol per brustabletten.

→ **Tala med läkare om Zantac är lämpligt för dig.**

3. Hur du använder Zantac brustabletter

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosering

Vuxna (även äldre) och unga (12 år gamla och äldre)

Vanlig dos är:

- 150 mg på morgonen och kvällen eller
- 300 mg vid sänggående.

Din exakta dos beror på ditt magproblem. Din läkare kommer att berätta vilken dos du ska ta.

3-11 åringar och barn som väger över 30 kg

Läkaren ordinerar rätt Zantac-dos utgående från ditt barns kroppsvikt.

Administreringssätt

Lägg Zantac brustablett i ett halvt glas vatten.
Låt brustabletten upplösas helt före intagning.

Om du har använt för stor mängd av Zantac brustabletten

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning. Visa dem Zantac förpackningen om möjligt.

Om du har glömt att ta Zantac brustabletter

Om du har missat en dos, ta nästa dos vid rätt tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Zantac brustabletter

Det är viktigt att du fullföljer hela behandlingen med Zantac. Sluta inte för tidigt, även om du mår bättre. Om du inte fullföljer hela behandlingen är det inte säkert att behandlingen är effektiv och dina symtom kan komma tillbaka.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Symtom du ska vara uppmärksam på

Allvarliga allergiska reaktioner: Dessa är sällsynta hos personer som tar Zantac. Symtomen omfattar:

- upphöjda och kliande utslag (nässelutslag)
- svullnad, ibland av ansiktet och munnen (angioödem)
- bröstsmärta, andnöd, oförklarlig feber, väsande andning eller andningssvårigheter
- svimningskänsla, speciellt när man står upp

- kollaps.

→ Kontakta läkare omedelbart om du får något av dessa symtom. Sluta att använda Zantac.

Allvarliga hudreaktioner: Dessa är mycket sällsynta hos personer som tar Zantac. Symtomen omfattar:

- hudutslag, som kan bilda blåsor, och se ut som små måltavlor (centrala mörka prickar omringade av ett ljusare område, med en mörk ring runt kanten).

→ Kontakta läkare omedelbart om du får något av dessa symtom. Sluta att använda Zantac.

Mindre vanliga biverkningar

Dessa kan påverka upp till 1 användare av 100

- magsmärtor, förstoppning, illamående.

Sällsynta biverkningar

Dessa kan påverka upp till 1 användare av 1000

- allergiska reaktioner
- hudutslag.

Sällsynta biverkningar som kan visa sig i blodprov

- förändringar i leverfunktionen
- förhöjda kreatinivärden i serum (blodprov som mäter njurfunktionen).

Mycket sällsynta biverkningar

Dessa kan påverka upp till 1 användare av 10000

- inflammation i blodkärlen (vaskulit)
- inflammation i bukspottkörteln (pankreatit)
- inflammation i levern (hepatit), ibland med guldfärgning av ögonvitrorna eller huden (gulsot)
- inflammation i njurarna (interstitiell nefrit)
- långsam, snabb eller oregelbunden hjärtrytm
- diarré
- känsla av förvirring, depression, eller se och höra saker som inte finns (hallucinationer) främst hos svårt sjuka, äldre och personer med njursvikt
- led eller muskelvärk, eller okontrollerade rörelser
- huvudvärk, yrsel, dimsyn
- ovanligt håravfall eller -förtunning (alopeci)
- oförmåga att få eller behålla en erektion (impotens)
- ovanlig utsöndring av bröstmjölk eller bröstförstoring hos män.

Mycket sällsynta biverkningar som kan visa sig i blodprov

- lågt antal vita blodkroppar
- lågt antal blodplättar (celler som hjälper blodet att levera sig)
- lågt antal av alla sorters blodkroppar.

Okänd, eftersom tillgängliga data inte räcker till för att utvärdera frekvensen

- andtäppa.

Rapportering av biverkningar

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Zantac brustabletter ska förvaras

Zantac brustabletter förvaras i rumstemperatur (15 – 25 °C).

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackning. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är ranitidin. Varje brustablett innehåller ranitidinhydroklorid motsvarande 150 mg ranitidin.
- Övriga innehållsämnen är vattenfritt natriumcitrat, natriumvätekarbonat, aspartam, povidon K30, natriumbensoat, greip- och appelsinarom (innehåller sorbitol).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit eller lätt gul, rund brustablett med sned kant och märkningen "GS LHK" på ena sidan. Den andra sidan är blank. Brustabletterna löser sig bubblande i vatten och det bildas en klar greip/apelsinsmakande lösning. Innehåller inte socker.

Plast tub:
30 brustabletter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning: Laboratoire GlaxoSmithKline, 100, Route de Versailles, 78163 Marly-Le-Roi Cedex, Frankrike

Tillverkare: Losan Pharma GmbH, Neuenburg am Rhein, Tyskland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

GlaxoSmithKline Oy
PB 24
02231 Esbo
Tfn. 010 30 30 30

Denna bipacksedel ändrades senast 12.9.2018

Övriga informationskällor

Ytterligare upplysningar finns att tillgå på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets nätsida:
<http://www.fimea.fi>