

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zantac 150 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Zantac 300 mg tabletti, kalvopäällysteinen

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 on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zantacia
3. Miten Zantacia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zantacin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zantac on ja mihin sitä käytetään

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

Zantacia 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 Zantacia

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 asiaa 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 parhaillaan saat/lapsesi saa tai olet/lapsesi on äskettäin saanut tai saattaa joutua saamaan muita lääkkeitä, myös lääkkeitä joita lääkäri ei ole määrännyt ja rohdosvalmisteita. Neuvottele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Jotkut lääkkeet voivat muuttaa Zantacin vaikutusta tai voivat aiheuttaa haittavaikutuksia. Zantac voi myös häiritä 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.

Jos otat erlotinibia (tiettyntyyppisten syöpien hoitoon käytettävä lääke), keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Zantacia. Zantacin sisältämä ranitidiini voi alentaa erlotinibin määrään veressäsi ja lääkärin voi olla tarpeen muuttaa hoitoasi, jos käytät ranitidiinia samanaikaisesti erlotinibin kanssa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden ja 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 300 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Zantacia käytetään

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

Kuinka paljon Zantacia otetaan

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 painon mukaan oikean Zantac-annoksen.

Antotapa

Ota jokainen tabletti kokonaisena veden kanssa.

Jos käytät enemmän Zantacia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Näytä heille Zantac pakkaus, jos mahdollista.

Jos unohtat ottaa Zantacia

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

Jos lopetat Zantacin 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 hengitysvaikeudet
- pyöräyttävä 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 hättavaikutukset

Saattaa esiintyä harvemmin kuin yhdellä 100 henkilöstä

- mahakipu, ummetus, pahoinvointi

Harvinaiset hättavaikutukset

Saattaa esiintyä harvemmin kuin yhdellä 1000 henkilöstä

- allergiset reaktiot
- ihottumat.

Harvinaiset hättavaikutukset, jotka voivat ilmetä verinäytteestä

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

Hyvin harvinaiset hättavaikutukset

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 (alopesia)
- erektiohäiriöt (impotenssi)
- maidon erityshäiriöt tai rintojen suurentuminen miehillä.

Hyvin harvinaiset hättavaikutukset, jotka saattavat ilmetä verinäytteestä

- valkosolujen määrän vähyys
- verihiutaleiden määrän vähyys (soluja, jotka auttavat veren hyytymisessä)
- kaikenlaisien verisolujen vähyys.

Tuntematon, koska tiedot eivät riitä ilmaantuvuuden arviointiin

- hengenahdistus.

Hättavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset hättavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia hättavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa hättavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla hättavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden hättavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Zantacin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa.. Herkkä kosteudelle.

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 sisältää

Zantac 150 mg tabletti

- Vaikuttava aine on ranitidiini. Jokainen tabletti sisältää ranitidiinihydrokloridia vastaten 150 mg ranitidiiniä.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, magnesiumstearaatti, Opadry White (OY-S-7322): metyylihydroksipropyyliselluloosa, titaanidioksidi (E171), triasetiini.

Zantac 300 mg tabletti

- Vaikuttava aine on ranitidiini. Jokainen tabletti sisältää ranitidiinihydrokloridia vastaten 300 mg ranitidiiniä.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, magnesiumstearaatti, Opadry White (OY-S-7322): metyylihydroksipropyyliselluloosa, titaanidioksidi (E171), triasetiini.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Zantac 150 mg tabletti: valkoinen, kalvopäällysteinen, kaksoiskupera tabletti, jossa toisella puolella kaiverrus GX EC2, toinen puoli sileä.

20 ja 60 tablettia kaksoisfoliöläpipainopakkauksessa.

Zantac 300 mg tabletti: valkoinen, kalvopäällysteinen, pitkulainen tabletti (koko 15,5 mm x 7,0 mm), jossa toisella puolella kaiverrus GX EC3, toinen puoli sileä.

10 ja 30 tablettia kaksoisfoliöläpipainopakkauksessa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irlanti.

Valmistaja:

Glaxo Wellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 09400 Aranda de Duero, Burgos, Espanja
tai

Aspen Bad Oldesloe GmbH, Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 3.5.2019

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

GlaxoSmithKline Oy

PL 24

02231 Espoo

puh. 010 30 30 30

Muut tiedonlähteet

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

Bipacksedel: Information till användaren

Zantac 150 mg filmdragerad tablett

Zantac 300 mg filmdragerad tablett

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

1. Vad Zantac är och vad det används för

Läkemedlet 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 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

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 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 tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria läkemedel och naturläkemedel. 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.**

Om du tar erlotinib (läkemedel använt mot särskild typ av cancer) tala med läkare innan du tar Zantac. Ranitidin som finns i Zantac, kan minska mängd av erlotinib i din blod och läkare kan behöva att justera din behandling, om du använder ranitidin samtidigt med erlotinib.

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 300 mg filmdragerad tablett innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Zantac

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

Dosering

Vuxna (även åldringar) 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

Svälj varje tablett hel med vatten.

Om du har använt för stor mängd av Zantac

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Visa dem Zantac förpackningen om möjligt.

Om du har glömt att ta Zantac

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

Om du slutar att använda Zantac

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

- magsmärter, förstoppning, illamående

Sällsynta biverkningar

Dessa kan påverka upp till 1 användare av 1000

- allergiska reaktioner
- hudutslag.

Sällsynta biverkningar som kan visa sig i blodprover

- 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 gulfärgning av ögonvitorna 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 blodprover

- lågt antal vita blodkroppar
- lågt antal blodplättar (cellar 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 får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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 ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. 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

Zantac 150 mg tablett

- Den aktiva substansen är ranitidin. Varje tablett innehåller ranitidinhydroklorid motsvarande 150 mg ranitidin.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat, Opadry White (OY-S-7322): metylhydroxypropylcellulosa, titandioxid (E171), triacetin.

Zantac 300 mg tablett

- Den aktiva substansen är ranitidin. Varje tablett innehåller ranitidinhydroklorid motsvarande 300 mg ranitidin.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, kroskarmellosnatrium, magnesiumstearat, Opadry White (OY-S-7322): metylhydroxypropylcellulosa, titandioxid (E171), triacetin.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Zantac 150 mg tablett: vit, filmdragerad, bikonvex tablett, märkt GX EC2 på ena sidan, andra sidan plan.

20 och 60 tabletter i dubbelfoliegenomtrycksförpackning.

Zantac 300 mg tablett: vit, filmdragerad, avlång tablett (storlek 15,5 mm x 7,0 mm), märkt GX EC3 på ena sidan, andra sidan plan.

10 och 30 tabletter i dubbelfoliegenomtrycksförpackning.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, 12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irland.

Tillverkare:

Glaxo Wellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 09400 Aranda de Duero, Burgos, Spanien eller Aspen Bad Oldesloe GmbH, Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 3.5.2019

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

GlaxoSmithKline Oy

PB 24

02231 Esbo

tfn. 010 30 30 30

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets webbplats: <http://www.fimea.fi>