

Mitä Topalkan sisältää?

1 purutabletti sisältää 200 mg algiinihappoa, 30 mg kolloidista alumiinihydroksidia sekä 40 mg magnesiumsubkbonaattia vaikuttavina aineina.

Lisäksi valmiste sisältää seuraavia apuaineita: natriumvetykarbonaattia, sakkaroosia, laktoosimonohydraattia, vesipitoista kolloidista piidioksidia, povidonia, sitruunahappomonohydraattia, vanilliinia, keinotekoista makeutusainetta (karamelli) ja mansikka-aromia, magnesiumstearaattia.

Kuinka Topalkan vaikuttaa?

Topalkan purutabletit muodostavat syljen kanssa sakean geelin, joka muodostaa ruokatorven ja mahalaukun limakalvolle hapolta ja muilta ärsyttäviltä aineilta suojaavan kerroksen.

Myyntiluvan haltija / lisätietoja antaa

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:
Pierre Fabre Médicament
45 place Abel Gance
92654 Boulogne Cedex
Ranska

Lisätietoja antaa:
Oy Algol Ab
Karapellontie 6
02610 Espoo
Puh. (09) 50 991

Mihin Topalkan valmistetta käytetään?

Topalkan purutabletteja käytetään liikkahappoisuuden oireiden hoitoon seuraavissa tapauksissa: mahansisällön nousu ruokatorveen, mahalaukun tyrä, ruokatorventulehdus ja närästys.

Milloin valmistetta ei tule käyttää?

Varsinaisia vasta-aiheita valmisteen käytölle ei ole, mutta valmiste sisältää sakkaroosia

(880 mg), mikä sokeritautia sairastavien on otettava huomioon.

Mitä tulee tietää ennen valmisteen käyttöä?

Munuaisten vajaatoimintaa sairastavien tulisi ottaa yhteyttä lääkäriin ennen valmisteen käyttöä.

Käyttö raskauden ja imetyksen aikana

Valmistetta voidaan käyttää raskauden ja imetyksen aikana.

Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Ei vaikutusta.

Mitä tulee välttää lääkevalmistetta otettaessa?

Ennen Topalkan-valmisteen käyttöä on neuvoteltava lääkärin kanssa muiden samanaikaisesti käytettävien lääkkeiden käytöstä, koska valmisteen sisältämä alumiinihydroksidi voi vähentää tai hidastaa eräiden muiden lääkeaineiden imeytymistä. Lisäksi eräät lääkeaineet voivat puolestaan vähentää Topalkan-valmisteen vaahdottumista .

Miten lääkettä käytetään?

Aikuisille 2 purutablettia 3 kertaa päivässä, mieluiten puoli tuntia aterian jälkeen ja ennen nukkumaanmenoa. Tabletit pureskellaan huolellisesti ja niellään. Lapsille ainoastaan lääkärin ohjeen mukaan.

Mitä tapahtuu annosteltaessa lääkettä väärin?

Jos saatte lääkettä tahattomasti yliannostuksen, ottakaa yhteyttä lääkäriin.

Mitä haittavaikutuksia lääke voi aiheuttaa?

Pitkittyneen hoidon ja yliannostelun yhteydessä alumiinihydroksidi saattaa aiheuttaa veren fosfaattipitoisuuden alenemista munuaisten vajaatoimintapotilailla. Muista mahdollisista haittavaikutuksista on mainittava lääkärille.

Kuinka lääkevalmiste säilytetään?

Säilytettävä huoneenlämmössä (15-25°C). Viimeinen käyttöpäivä on painettu pakkaukseen.

Ei lasten ulottuville.

Viimeisin tarkistus: 7.11.1997

TOPALKAN TUGGTABLETTER

PIERRE FABRE MÉDICAMENT

Vad innehåller Topalkan?

En tuggtablett innehåller 200 mg alginsyra, 30 mg kolloidal aluminiumhydroxid samt 40 mg magnesiumsubkarbonat som verksamma ämnen.

Preparatet innehåller också följande hjälp-substanser: natriumvätekarbonat, sackaros, laktosmonohydrat, vattenhaltig kolloidal kiseldioxid, povidon, citronsyramonohydrat, vanillin, konstgjord sötningsmedel (karamell) och jordgubbsarom, magnesiumstearat.

Hur verkar Topalkan?

Topalkan tuggtabletter ger tillsammans med saliv en tjock gel, som bildar ett lager på matstrupens och magsäckens slemhinnor, vilket skyddar dem från syror och andra irriterande ämnen.

Innehavare av försäljningstillstånd / närmare upplysningar

Innehavare av försäljningstillstånd samt tillverkare:

Pierre Fabre Médicament
45 place Abel Gance
92654 Boulogne Cedex
Frankrike

Närmare upplysningar lämnas av:

Oy Algol Ab
Karaåkersvägen 6
02610 Esbo
Tel. (09) 50 991

När skall Topalkan användas?

Topalkan tuggtabletter används för behandling av symptom vid för hög syraproduktion då maginnehållet stiger upp i matstrupen, vid bräck på magsäcken, matstrupsinflammation och halsbränna.

När skall man inte använda preparatet?

Det finns inte några speciella kontraindikationer, men diabetiker skall observera, att preparatet innehåller sackaros (880 mg).

Vad behöver man veta innan preparatet tas i bruk?

Personer med nedsatt njurfunktion bör rådgöra med läkare innan preparatet tas i bruk.

Användning under graviditet och amning

Preparatet kan användas under graviditet och amning.

Inverkan på körförmågan eller förmågan att använda maskiner

Ingen inverkan.

Vad skall man undvika vid intag av läkemedelspreparatet?

Innan Topalkan används bör man rådgöra med läkare om samtidig användning av andra läkemedel, eftersom aluminiumhydroxid i Topalkan kan minska eller fördröja uppsugningen av endel andra läkemedel. Vissa läkemedel kan i sin tur minska skumbildandet av Topalkan.

Hur används läkemedlet?

För vuxna 2 tuggtabletter 3 gånger dagligen, helst en halv timme efter måltid och just innan läggdags. Tabletterna skall tuggas ordentligt och sväljas.

För barn endast enligt läkarordination.

Vad händer om läkemedlet doseras fel?

Om man oavsiktligt får en överdos av läkemedlet bör läkare kontaktas.

Vilka biverkningar kan läkemedlet framkalla?

Vid långvarig vård eller överdosering kan aluminiumhydroxid förorsaka en sänkning av blodets fosfathalt hos patienter med nedsatt njurfunktion. Ni bör informera er läkare om alla eventuella biverkningar.

Hur förvaras läkemedlet?

Förvaras i rumstemperatur (15-25°C). Sista förbrukningsdag är angiven på förpackningen.

Förvaras oåtkomligt för barn.

Senaste revision: 7.11.1997