

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Rennie 680 mg/80 mg tuggutöflur
kalsíumkarbónat og magnesíumkarbónat

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækningurinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækningurinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 7 daga.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Rennie og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Rennie
3. Hvernig nota á Rennie
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Rennie
6. Þakkingar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Rennie og við hverju það er notað

Rennie tuggutöflur draga úr óþægindum eins og brjóstsviða og bakflæði, ásamt sýrutengdum magaverkjum.

Rennie hlutleysir saltsýruna í maganum og sýrubindandi áhrifin koma fram innan nokkurra mínútna. Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 7 daga.

Verið getur að lækningurinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

2. Áður en byrjað er að nota Rennie

Ekki má nota Rennie:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir virku efnunum, kalsíumkarbónati eða magnesíumkarbónati eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú hefur of mikið af kalsíum í blóði (blóðkalsíumhækkun) og/eða ástand sem getur leitt til aukins magns kalsíums í blóði.
- ef þú hefur aukið magn kalsíums í þvagi.
- ef þú ert með nýrnasteina.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækningurinn eða lyfjafræðingi áður en Rennie er notað.

- ef þú ert með skerta nýrnastarfsemi þarftu að ráðfæra þig við lækningurinn áður en þú notar Rennie
- ef þú þjáist af sykursýki, þar sem sykurinnihald í einni töflu er 475 mg
- ef óþol fyrir sykrum hefur verið staðfest skal hafa samband við lækningurinn áður en lyfið er tekið inn
- ef þú ert að taka önnur lyf sem innihalda kalsíumkarbónat
- Vegna sykurinnihalds taflanna skal huga sérstaklega vel að munnhirðu
- Við inntöku hárra skammta af kalsíum (innihaldsefni í Rennie) getur mjólkurlýtings heilkenni komið fram. Einkenni þess eru tíð þvaglát, höfuðverkur, lystarleysi, ógleði eða uppköst, óvenjuleg þreyta eða máttleysi ásamt auknu magni kalsíums í blóði og skertri nýrnastarfsemi.

Notkun annarra lyfja samhliða Rennie

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig lyf sem fengin eru án lyfseðils.

Rennie getur haft áhrif á önnur lyf eða orðið fyrir áhrifum annarra lyfja sem innihalda eftirfarandi virk efni:

- lyf við bakteríusýkingum (norfloxacín, ciprófloxacín, ofloxacín, levofloxacín, moxifloxacín og tetracyklín lyf, eins og t.d. doxýcýklín, lymecýklín, oxýtetracyklín og tetracyklín).
- lyf við sveppasýkingum (ketókónazól)
- æxlisemjandi lyf (estramustin)
- lyf við höfnun ígrædds líffæris (mýkofenólatmofetíl)
- lyf við hjarta- og æðasjúkdómum (sotalol)
- lyf við gígtaverkjum (penicillamín)
- lyf við beinþynningu (alendrónat, klodrónat, risedrónat)
- lyf við flogaveiki (gabapentín)
- lyf sem auka fjölda blóðflagna, svokallaðir þrombóþítínviðtakablokkar (eltrombopag)
- lyf við HIV-sýkingu (dolutegravir)
- lyf við vanstarfsemi skjaldkirtils (levotyroxín)
- járn, ef það er tekið inn á sama tíma. Því þarf að láta líða a.m.k. tvær klst. á milli inntöku Rennie og járnlyfjaforms.

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Engin þekkt áhætta er við notkun lyfsins á meðgöngu og meðan barn er haft á brjósti.

Nota má Rennie í ráðlögðum skömmtum á meðgöngu.

Kalsíum og magnesíum berast í brjóstamjólk, en ekki er líklegt að það hafi áhrif á barnið við ráðlagða skammta.

Akstur og notkun véla

Rennie hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Rennie inniheldur súkrósa

Ef þú hefur óþol fyrir sykrum skaltu hafa samband við lækinn áður en lyfið er tekið.

3. Hvernig nota á Rennie

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækinn hefur mælt fyrir um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur er 1-2 töflur sem eru tuggnar eftir þörfum.

Ekki á að taka fleiri en 11 töflur á sólarhring. Ekki á að taka stærri skammta.

Ekki er ráðlagt að gefa börnum yngri en 12 ára Rennie.

Ef tekinn er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Mjög sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum): Hægðatregða, niðurgangur.

Tilkynnt hefur verið um tilfelli blóðkalsíumhækkunar eftir langtímanotkun með stórum skömmtum.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Rennie

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið við lægri hita en 25°C.

Ekki má nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Rennie inniheldur

- Virku innihaldsefnin eru:
Kalsíumkarbónat 680 mg sem jafngildir 272,4 mg kalsíum
Magnesíumkarbónat 80 mg sem jafngildir 20,5 mg magnesíum.
- Önnur innihaldsefni eru:
Súkrósi 475 mg, bragðefni (sítróna og piparmynta), magnesíumsterat, paraffín olía, talkúm, forhleypt maísterkja, kartöflusterkja.

Lýsing á útliti Rennie og pakkningastærðir

Rennie tuggutöflurnar eru beinhvítar, flatar, ferkantaðar með piparmyntubragði, merktar með „RENNIE“ á báðum hliðum.

Rennie fæst í pakkningastærðum með 24, 48 og 96 töflum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Bayer AB

Box 606

169 26 Solna

Svíþjóð

Framleiðandi

Delpharm Gaillard

33, rue de l'Industrie

74240 Gaillard

Frakkland

Samhliða innflutningur

Heilsa ehf., Hagasmári 1, 201 Kópavogi.

Merking: Lyfja hf., Kópavogi.

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í nóvember 2021.