

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Galieve Mint oral suspension

Natriumalginat
Natriumvätekarbonat
Kalciumkarbonat

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. VAD GALIEVE MINT ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Galieve Mint tillhör en grupp läkemedel som kallas ”refluxhämmare”. Galieve Mint bildar en skyddande massa ovanpå maginnehållet i upp till 4 timmar, som motverkar att surt maginnehåll stöts upp i matstruben och orsakar smärta och obehag.

Galieve Mint används vid sura uppstötningar, halsbränna och matsmältningsbesvär (i samband med reflux) till exempel efter måltider, under graviditet eller hos patienter med symtom relaterade till refluxesofagit (inflammation i matstruben).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU ANVÄNDER GALIEVE MINT

Använd inte Galieve Mint

- om du är allergisk (överkänslig) mot något av innehållsämnen i Galieve Mint, eftersom andningssvårigheter och hudutslag har förekommit, dock mycket sällan (se avsnitt 6).

Var särskilt försiktig med Galieve Mint

Läkemedlet innehåller natrium (143 mg per 10 ml) och kalcium (64 mg per 10 ml). Den maximala rekommenderade dagliga dosen av detta läkemedel innehåller 1144 mg natrium (finns i bordssalt) och 512 mg kalcium. Detta motsvarar 57% av den maximala rekommenderade dagliga dosen av natrium för vuxna. Varje rekommenderad maximal dos innehåller 320 mg kalciumkarbonat. Detta baseras på en dos om 20 ml som tas fyra gånger per dag.

Galieve Mint är enbart avsett för korttidsanvändning, om inte din läkare har rekommenderat annat. Tala om för apotekspersonal eller din läkare om du behöver Galieve Mint dagligen under en längre tid, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

- Tala om för din läkare om du har eller har haft en njur- eller hjärtsjukdom, eftersom vissa salter kan påverka dessa sjukdomar.

Om symtomen kvarstår efter 7 dagar, måste du rådfråga din läkare.

Andra läkemedel och Galieve Mint

Galieve Mint kan påverka effekten av andra läkemedel som tas via munnen. De bör därför tas med minst 2 timmars mellanrum.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Graviditet och amning

Läkemedlet kan användas under graviditet och amning.

Viktig information om några innehållsämnen i Galieve Mint

Läkemedlet innehåller metyl- (E218) och propylparahydroxibensoat (E216) vilka kan orsaka allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

3. HUR DU ANVÄNDER GALIEVE MINT

Oral användning. Omskakas väl före användning.

Vuxna och barn över 12 år: 10 - 20 ml efter måltider och vid sänggående (högst fyra gånger per dygn).

Barn under 12 år: Endast enligt läkares föreskrift.

Om du har tagit för stor mängd av Galieve Mint

Om du har tagit för stor mängd av Galieve Mint kan du känna dig uppsvälld och uppleva en del obehag i buken. Det är osannolikt att detta orsakar ytterligare besvär för dig. Rådfråga en läkare om detta inte går över.

Om du har glömt att ta Galieve Mint

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos, ta bara nästa dos som vanligt.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Galieve Mint orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Om du upplever dessa biverkningar sluta ta produkten och kontakta din läkare omedelbart.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- Överkänslighet och allergiska reaktioner. Symtom på detta kan vara hudutslag, klåda, andningssvårigheter, yrsel, eller svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg.

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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. HUR GALIEVE MINT SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 30° C. Får ej frysas. Förvaras i skydd mot kyla.

Kontrollera att sigillet på locket är obrutet första gången du börjar använda produkten.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. FÖRPACKNINGENS INNEHÅLL OCH ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är natriumalginat, natriumvätekarbonat och kalciumkarbonat. 10 milliliter innehåller 500 mg natriumalginat, 267 mg natriumvätekarbonat och 160 mg kalciumkarbonat.
 - Övriga innehållsämnen är karbomer, metylparahydroxibensoat (E218) och propylparahydroxibensoat (E216), sackarinnatrium, natriumhydroxid, pepparmintsolja och renat vatten.
- Läkemedlet innehåller inte socker eller gluten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Galieve Mint oral är en benvit suspension med smak och doft av pepparmint.

Förpackningsstorlekar: 100 ml, 150 ml, 200 ml, 250 ml, 300 ml, 500 ml och 600 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Danmark

Tillverkare

RB NL Brands B.V.
WTC Schiphol Airport,
Schiphol Boulevard 207,
1118 BH Schiphol,
Nederländerna

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-04-13