

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Galieve Mint oral suspension, dospåse

Natriumalginat
Natriumvätekarbonat
Kalciumkarbonat

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Galieve Mint måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Du måste kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 7 dagar.
- 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 Galieve Mint är och vad det används för
2. Innan du använder Galieve Mint
3. Hur du använder Galieve Mint
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Galieve Mint ska förvaras
6. 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 matstrupen 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 symptom relaterade till refluxesofagit (inflammation i matstrupen).

2. 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 Övriga upplysningar).

Var särskilt försiktig med Galieve Mint

Läkemedlet innehåller natrium (6,2 mmol per 10 ml) och kalcium (1,6 mmol per 10 ml). Den maximala rekommenderade dagliga dosen av detta läkemedel innehåller 1140,8 mg natrium (finns i bordssalt). Dette motsvarar 57,04% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium hos vuxna. Galieve Mint används enbart för korttidsbehandling, om inte sjukvårdspersonal har angivit annat.

Rådgör med läkare eller apotekspersonal om ditt behov av Galieve Mint dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

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

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

Användning av andra läkemedel

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

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

Graviditet och amning

Läkmedlet kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Galieve Mint innehåller metyl- och propylparahydroxibensoat

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

3. HUR DU ANVÄNDER GALIEVE MINT

Oral användning.

Vuxna och barn (från 12 år): 1 -2 dospåsar efter måltider och vid sänggående om inte läkaren ordinerar annat (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 obehag i buken. 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.

I mycket sällsynta fall (färre än 1 av 10 000 användare) kan hudutslag, klåda, andningssvårigheter, yrsel eller svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg förekomma.

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 och dospåsen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Får ej frysas. Förvaras i skydd mot kyla.

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. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är natriumalginat, natriumvätekarbonat och kalciumkarbonat. Varje dospåse (10 ml) innehåller 500 mg natriumalginat, 267 mg natriumvätekarbonat och 160 mg kalciumkarbonat.
- Övriga innehållsämnen är karbomer, metylparahydroxibensoat (E218) och propylparahydroxibensoat (E216), sackarinnatrium, natriumhydroxid, naturlig mintsmaak och renat vatten. Läkemedlet innehåller inte socker eller färgämnen.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

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

Förpackningsstorlekar: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36 eller 48 dospåsar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Danmark
Tel.: +45 4444 9701

Tillverkare

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

Denna bipacksedel godkändes senast 2022-09-19