

Bipacksedel: Information till användaren

Natriumbikarbonat Viatris 1 g tabletter

natriumvätekarbonat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, 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 Natriumbikarbonat Viatris är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumbikarbonat Viatris
3. Hur du använder Natriumbikarbonat Viatris
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Natriumbikarbonat Viatris ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Natriumbikarbonat Viatris är och vad det används för

Natriumbikarbonat Viatris neutraliserar kroppens syra.

Natriumbikarbonat Viatris används för behandling av för hög syrahalt i kroppen (acidosis) och för att minska urinens surhet (för alkalisering av urinen).

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

2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumbikarbonat Viatris

Använd inte Natriumbikarbonat Viatris

- om du är överkänslig mot natriumvätekarbonat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Natriumbikarbonat Viatris.

- om du lider av hjärtbesvär eller
- om du har nedsatt njurfunktion

Andra läkemedel och Natriumbikarbonat Viatris

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Behandlingseffekten av Natriumbikarbonat Viatris kan påverkas om det tas samtidigt med vissa andra läkemedel mot;

- bakterieinfektioner (tetracykliner)

Natriumbikarbonat Viatris innehåller natrium

Rådgör med läkare eller apotekspersonal om ditt behov av Natriumbikarbonat Viatris är mer än 1 tablett dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

Detta läkemedel innehåller 273,8 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta motsvarar 14 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Det finns inga kända risker vid användning under graviditet.

Det är okänt om Natriumbikarbonat Viatris går över i modersmjölk. Rådgör därför med läkare före regelbunden användning under 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. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Natriumbikarbonat Viatris

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

Dosen bestäms i regel av läkaren, som avpassar den individuellt för dig.

Om du har tagit för stor mängd av Natriumbikarbonat Viatris

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 (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 patienter): Alkalos (kroppsvätskan blir för basisk, motsatsen till sur) vid långvarig användning i höga doser.

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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Natriumbikarbonat Viatris ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Användes före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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.

Tom förpackning kan återvinnas via Förpackningsinsamlingen. Burk och lock sorteras som hård plastförpackning.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumvätekarbonat 1 g per tablett.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, gelatin, talk.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Natriumbikarbonat Viatris tabletten är vit, plan, med skåra och diametern 13,5 mm.

Förpackningsstorlek: 100 st tabletter i plastburk.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris AB
Box 23033
104 35 Stockholm
Sverige
Tel: 08-6301900

Tillverkare

Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A
Bergamo, Via Grignano 43
Brembate -24041
Italien

Denna bipacksedel ändrades senast:

2025-03-17