

Bipacksedel: Information till användaren

Refluxid 180 mg/43,7 mg tuggtabletter

kalций och magnesium

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, eller apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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 eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Refluxid är och vad det används för

Refluxid används vid tillfällig halsbränna och sura uppstötningar. Sura uppstötningar beror på att magsyra har tagit sig upp i matstrupen från magsäcken. Om mängden saltsyra i magsäcken är för stor eller om syran ligger kvar för länge i matstrupen blir den irriterad och halsbränna uppstår. Refluxid innehåller kalcium- och magnesiumföreningar som binder saltsyran i magen och minskar därigenom surheten i den. 1 tuggtablett binder 12,5 mmol saltsyra. Redan inom några minuter efter intaget av Refluxid kommer den syrabindande effekten. Refluxid innehåller inte socker.

Kalcium och magnesium som finns i Refluxid kan också vara godkända för att behandla andra tillstånd som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Refluxid

Ta inte Refluxid:

- om du är allergisk mot kalciumkarbonat, magnesiumhydroxid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har ökade mängder kalcium i blod och/eller ett tillstånd som leder till en ökad mängd kalcium i blodet.
- om du har ökad mängd kalcium i urinen.
- om du har njursten.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Refluxid om:

- du har nedsatt njurfunktion
- du använder andra produkter som innehåller kalciumkarbonat
- Vid intag av överdrivna mängder kalcium (innehållsämne i Refluxid) kan mjölk-alkali

syndrom utvecklas. Symptomen är urinträngningar, huvudvärk, aptitlöshet, illamående eller kräkningar, onormal trötthet eller svaghet, samt ökad mängd kalcium i blodet och nedsatt njurfunktion.

Andra läkemedel och Refluxid

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

Refluxid kan påverka eller påverkas av vissa läkemedel mot:

- bakterieinfektioner (norfloxacin, ciprofloxacin, ofloxacin, levofloxacin, moxifloxacin och tetracykliner, som t.ex. doxycyklin, lymecyklin, oxitetracyklin och tetracyklin)
- svampinfektioner (ketokonazol)
- tumörer (estramustin)
- avstötning av transplanterat organ (mykofenolatmofetil)
- hjärt- och kärlsjukdomar (sotalol)
- reumatiska besvär (penicillamin)
- benskörhet (alendronat, klodronat, risedronat)
- epilepsi (gabapentin)
- brist på blodplättar (s.k. trombopoetinreceptoragonister som eltrombopag)
- funktionsrubbing av sköldkörteln (levotyroxin)
- järnbrist. Refluxid och dessa läkemedel bör tas med minst 2 timmars mellanrum.

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 med att använda Refluxid under graviditet. Gravida kvinnor bör inte överskrida den rekommenderade dygnsdosen.

Refluxid kan användas vid amning eftersom aktiva substanser inte passerar över i modersmjölk.

Körförmåga och användning av maskiner

Refluxid påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Refluxid innehåller sorbitol

Detta läkemedel innehåller 285 mg sorbitol per tablett. Sorbitol är en källa till fruktos. Om du inte tål vissa sockerarter, eller om du har diagnostiserats med arvet för fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du använder detta läkemedel.

3. Hur du tar Refluxid

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

Rekommenderad dos är 1-2 tuggtabletter som söndertuggas, vid behov. Tuggtablettarna kan också delas och sväljas. Rekommenderat högsta intag är 11 tabletter per dygn.

Refluxid rekommenderas inte till barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Refluxid

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.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): Förstoppning, diarré.

Vid långtidsanvändning med höga doser har fall av förhöjda halter av kalcium i blodet rapporterats.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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 Refluxid ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg.dat. 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.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är kalciumkarbonat motsvarande 180 mg kalcium och magnesiumhydroxid motsvarande 43,7 mg magnesium.
- Övriga innehållsämnen är sorbitol, sukralos, mikrokristallin cellulosa, povidon, talk, stearinsyra, pepparmyntolja.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Refluxid är vita, flata, runda tuggtabletter med mintsmaak.

Förpackningsstorlekar: 2, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Evolan Pharma AB

Box 120

182 12 Danderyd

Tillverkare

S.C. Laropharm S.R.L, 145 A Alexandriei street, Bragadiru, Ilfov, 077025, Rumänien

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-05-29