

## **Bipacksedel: Information till användaren**

### **Samarin Brustablett**

natriumbikarbonat, kaliumbikarbonat, natriumcitrat

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

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisning från din läkare.

- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Kontinuerlig behandling bör begränsas till 2 veckor. Du bör tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre under denna tid.

**I denna bipacksedel finner du information om följande:**

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

#### **1. Vad Samarin är och vad det används för**

Traditionellt använt vid halsbränna och sura uppstötningar.

Samarin innehåller bikarbonat som har en syraneutraliserande effekt i magsäcken.

#### **2. Vad du behöver veta innan du tar Samarin**

##### **Ta inte Samarin**

- om du är allergisk mot natriumbikarbonat, kaliumbikarbonat, natriumcitrat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har nedsatt njurfunktion.

##### **Barn och ungdomar**

Samarin rekommenderas inte till barn under 12 år.

##### **Andra läkemedel och Samarin**

Intag av Samarin kan påverka effekten av vissa andra läkemedel t. ex. vissa antibiotika (tetracykliner), ketokonazoltablett och gabapentintablett. Därför bör inte Samarin och dessa läkemedel intas samtidigt. Andra eventuella interaktioner med läkemedel eller föda är inte studerade.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit detta receptfria läkemedel.

##### **Graviditet, amning och fertilitet**

Inga kända risker vid användning under graviditet och amning. Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Samarin har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

### **Samarin innehåller natrium och kalium**

P g a sitt natrium- och kaliuminnehåll är Samarin inte lämpligt för personer som ordinerats natrium- eller kaliumfattig kost.

### **3. Hur du tar Samarin**

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel.  
Rådfråga läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

*Vuxna, äldre och barn över 12 år:*

1 brustablett vid behov, dock högst 4 gånger dagligen. Tabletten löses i ett glas vatten. Kontinuerlig användning begränsas till 2 veckor. Tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre under denna tid.

Rekommenderas ej till barn under 12 år.

### **Om du har tagit för stor mängd av Samarin**

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.

### **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](http://www.lakemedelsverket.se)

### **5. Hur Samarin skal förvaras**

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänslig.  
Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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**

1 brustablett innehåller:

- De aktiva substanserna är natriumbikarbonat 806,4 mg, kaliumbikarbonat 691 mg och natriumcitrat 1822 mg.
- Övriga innehållsämnen är citronsyra, natriumkarbonat, kiseldioxid, makrogol och propylenglykol.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Rund, vit brustablett (25 mm i diameter). 20 tabletter i en plasttub med kork.

### **Innehavare av godkännande för försäljning**

Orkla Care AB  
Box 1336  
171 26 Solna  
Tel: 010-142 64 00

### **Tillverkare**

Krüger GmbH & Co. KG,  
Senefelder Str. 44  
D -51469 Bergisch Gladbach  
Tyskland

**Denna bipacksedel godkändes senast 2018-01-22**

### **Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)