

Bipacksedel: Information till användaren

Samarin pulver till oral lösning, dospåse natriumbikarbonat

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.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonal om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Det 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 2 veckor.

I denna bipacksedel finns 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 natriumbikarbonat, 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 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), ketokonazoltablettor och gabapentintablettor. Därför bör inte Samarin och dessa läkemedel intas samtidigt. Andra eventuella interaktioner med läkemedel, naturläkemedel 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

Detta läkemedel innehåller 639 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per dospåse. Högsta rekommenderad daglig dos av detta läkemedel innehåller 2 556 mg natrium. Detta motsvarar 128 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du har behov av Samarin dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

3. Hur du tar Samarin

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

Vuxna, äldre och barn över 12 år:

1 dospåse vid behov, dock högst 4 gånger dagligen. Töm påsens innehåll i ett glas vatten. Rör om med sked och låt drycken brusa färdigt. Kontinuerlig användning begränsas till 2 veckor. Du bör tala med läkare om symtomen försämras eller inte förbättras under denna tid.

Rekommenderas ej till barn under 12 år.

Om du har tagit för stor mängd av Samarin

Om du har fått i dig för stor mängd Samarin 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.

Innehållet av tartrat kan i sällsynta fall verka milt laxerande.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket (se adress 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 Samarin ska förvaras

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.
Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används 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.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumbikarbonat. Varje dospåse innehåller 2,13 g natriumbikarbonat.
- Övriga innehållsämnen är citronsyra, natriumkarbonat, kaliumnatriumtartrat och kiseldioxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vitt pulver (till oral lösning) i dospåsar.

Varje förpackning (kartong) innehåller 6, 18 eller 36 dospåsar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orkla Care A/S
Industrigrenen 10
2635 Ishøj
Danmark

Lokal företrädare

Orkla Care Sweden AB
Box 1336
171 26 Solna
Tel.: 010-142 64 00
E-mail: medinfo@orkla.com

Tillverkare

Orkla Care A/S
Vassingerødvej 3-7
3540 Lyngby
Danmark

**Denna bipacksedel ändrades senast
2024-03-21**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se