

PAKKAUSSELOSTE

Galieve Mint, oraalisuspensio, annospussi

Natriumalginaatti
Natriumvetykarbonaatti
Kalsiumkarbonaatti

Lue tämä pakkausseoste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausseosteessa kuvataan tai niin kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseoste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7 päivän jälkeen tai se huononee.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausseosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausseosteessa esitetään:

1. Mitä Galieve Mint on ja mihin sitä käytetään
2. Ennen kuin käytät Galieve Mint -oraalisuspensiota
3. Miten Galieve Mint -oraalisuspensiota käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Galieve Mint -oraalisuspension säilyttäminen
6. Muuta tietoa

1. MITÄ GALIEVE MINT ON JA MIHINSITÄ KÄYTETÄÄN

Galieve Mint -oraalisuspensio kuuluu takaisinvirtauksen estolääkkeiden ryhmään. Se muodostaa mahansisällön pinnalle suojakerroksen estäen mahahapon nousua takaisin ruokatorveen ja siitä aiheutuvaa kipua ja epämukavuutta jopa neljän tunnin ajan.

Valmistetta käytetään mahalaukusta ruokatorveen tapahtuvan takaisinvirtauksen oireiden hoitoon, kuten hapon takaisinvirtaukseen, närästykseseen ja ruonsulatusvaivoihin (takaisinvirtauksesta johtuviin), esimerkiksi aterioiden jälkeen, raskauden aikana tai potilailla, joilla on ruokatorvitulehdukseen liittyviä oireita.

2. ENNEN KUIN KÄYTÄT GALIEVE MINT -ORAALISUSPENSIOITA

Älä käytä Galieve Mint -oraalisuspensiota

- jos olet allerginen (yliherkkä) vaikuttaville aineille tai jollekin Galieve Mint -oraalisuspension muulle aineelle, koska hyvin harvoin on ilmennyt hengitysvaikeuksia ja ihottumaa (ks. lisätietoja kohdasta 6. Muuta tietoa).

Ole erityisen varovainen Galieve Mint -oraalisuspension suhteen

Tämä lääke sisältää pieniä määriä natriumia (6,2 mmol / 10 ml) ja kalsiumia (1,6 mmol / 10 ml).

- Jos sinua on neuvottu noudattamaan ruokavaliota, jossa rajoitetaan jonkin edellä mainitun aineen käyttöä, kysy lääkärin neuvoa ennen tämän lääkkeen ottamista.
- Keskustele lääkärin kanssa myös näistä suolamääristä, jos sinulla on tai on ollut merkittävä munuais- tai sydänsairaus, koska tietyt suolat voivat pahentaa näitä sairauksia.

Jos oireet eivät lieviy 7 päivän jälkeen, ota yhteys lääkäriin.

Muiden lääkevalmisteiden samanaikainen käyttö

Galieve Mint -oraalisuspension ja muiden suun kautta otettavien lääkkeiden oton välillä olisi pidettävä kahden tunnin tauko, koska Galieve Mint voi vaikuttaa muiden lääkkeiden tehoon.

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Raskaus ja imetys

Tätä valmistetta voi käyttää raskauden ja imetyksen aikana.

Tärkeää tietoa Galieve Mint -oraalisuspension sisältämistä aineista

Tämä valmiste sisältää metyyliiparahydroksibentsoaattia (E218) ja propyyliiparahydroksibentsoaattia (E216), jotka voivat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

3. MITEN GALIEVE MINT -ORAALISUSPENSIOITA KÄYTETÄÄN

Valmiste otetaan suun kautta.

Aikuiset, iäkkäät ja vähintään 12-vuotiaat lapset: 1 - 2 annospussia aterioiden jälkeen ja nukkumaan mennessä, ellei lääkäri toisin määrää (korkeintaan neljästi vuorokaudessa).

Alle 12-vuotiaat lapset: Vain lääkärin määräyksestä.

Jos otat enemmän Galieve Mint -oraalisuspensiota kuin sinun pitäisi

Jos otat liikaa tätä valmistetta, siitä ei todennäköisesti aiheudu mitään haittaa. Sinulla voi kuitenkin esiintyä turvotusta. Ota yhteys lääkäriin, jos turvotus ei häviä.

Jos unohdat käyttää Galieve Mint -oraalisuspensiota

Jos unohdat ottaa lääkkeen, annosta ei pidä kaksinkertaistaa seuraavalla kerralla. Jatka vain lääkkeen ottamista kuten aikaisemminkin.

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, Galieve Mint -oraalisuspensiokin voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos saat haittavaikutuksia, lopeta valmisteiden käyttö ja ota heti yhteys lääkäriin. Hyvin harvinainen (alle 1 käyttäjällä 10 000:sta) haittavaikutus on allerginen reaktio jollekin ainesosalle. Oireita voivat olla ihottuma, kutina, hengitysvaikeus, huimaus tai kasvojen, huulten, kielen tai nielun turvotus.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea.

5. GALIEVE MINT -ORAALISUSPENSION SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä pakkauksessa ja annospussissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Ei saa jäätyä. Älä säilytä kylmässä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. MUUTA TIETOA

Mitä Galieve Mint -oraalisuspensio sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat natriumalginaatti, natriumvetykarbonaatti ja kalsiumkarbonaatti. Yksi annospussi (10 ml) sisältää 500 mg natriumalginaattia, 267 mg natriumvetykarbonaattia ja 160 mg kalsiumkarbonaattia.
- Muut aineet ovat karbomeeri, metyyli parahydroksibentsoaatti (E218) ja propyyli parahydroksibentsoaatti (E216), sakkariinatrium, natriumhydroksidi, luonnollinen minttuaromi ja puhdistettu vesi. Valmiste ei sisällä sokeria eikä väriaineita.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Galieve Mint -oraalisuspensio on luonnonvalkoinen suspensio, joka tuoksuu ja maistuu piparmintulta.

Pakkauskoot: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32 tai 36 annospussia.

Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Tanska

Valmistaja

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

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 31.12.2018

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Galieve Mint, oral suspension, dospåse

Natriumalginat
Natriumvätekarbonat
Kalsiumkarbonat

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

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 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 finner du information om:

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”, vilka bildar en skyddande massa ovanpå maginnehållet. Denna motverkar att surt maginnehåll stöts upp i matstrupen och lindrar smärta och andra obehagskänslor som beror på reflux i upp till fyra timmar.

Galieve Mint används för att behandla symtom på gastroesofageal reflux, såsom sura uppstötningar, halsbränna och matsmältningsbesvär (förbundet med reflux), till exempel efter måltider, under graviditet eller hos patienter med symtom relaterade till refluxesofagit.

2. INNAN DU ANVÄNDER GALIEVE MINT

Ta inte Galieve Mint

- om du är allergisk (överkänslig) mot de aktiva substanserna eller mot något av övriga innehållsämnen i Galieve Mint, eftersom andningssvårigheter och hudutslag har förekommit mycket sällan (se avsnitt 6 Övriga upplysningar).

Var särskilt försiktig med Galieve Mint

Läkemedlet innehåller små mängder natrium (6,2 mmol per 10 ml) och kalcium (1,6 mmol per 10 ml).

- Tala med din läkare om du har fått instruktioner om att följa en diet där något av dessa ämnen är begränsat.
- Tala med din läkare också om dessa salthalter, om du har eller har haft en betydlig njur- eller hjärtsjukdom, eftersom vissa salter kan förvärra dessa sjukdomar.

Om symtomen kvarstår efter 7 dagar, rådfråga din läkare.

Användning av andra läkemedel

Om man har tagit andra läkemedel via munnen ska det gå minst två timmar innan man kan ta Galieve Mint, eftersom preparatet kan påverka effekten av andra läkemedel.

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

Graviditet och amning

Detta preparat kan användas under graviditet och amning.

Viktig information om några innehållsämnen i Galieve Mint

Preparatet innehåller metyl- (E218) och propylparahydroxibensoat (E216) vilka kan orsaka allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

3. HUR DU ANVÄNDER GALIEVE MINT

Oral användning.

Vuxna, äldre och barn över 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 läkarordination.

Om du har tagit för stor mängd av Galieve Mint

Det är osannolikt att du skulle uppleva några biverkningar om du tar för mycket av preparatet. Du kan dock känna dig uppsväld. 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.

Sluta ta läkemedlet och rådfråga din läkare omedelbart om du får några biverkningar. I mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 användare) fall kan hudutslag, klåda, andningssvårigheter, yrsel eller svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg förekomma på grund av en allergisk reaktion mot ingredienserna.

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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea.

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. Preparatet innehåller inte socker eller färgämnen.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

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

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

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Danmark

Tillverkare

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

Denna bipacksedel ändrades senast 31.12.2018