

Листок-вкладыш – информация для пациента

Рэникзон, 680 мг/80 мг, таблетки жевательные

Действующие вещества: кальция карбонат, магния карбонат основной, тяжелый

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно вам потребуется прочитать его еще раз.
- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается через 10 дней, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Рэникзон, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Рэникзон.
3. Прием препарата Рэникзон.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Рэникзон.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Рэникзон, и для чего его применяют

Препарат Рэникзон, содержащий комбинацию действующих (активных) веществ кальция карбоната и магния карбоната, относится к антацидным средствам.

Кальция карбонат и магния карбонат оказывают нейтрализующее действие на кислоту желудочного сока, благодаря чему облегчают симптомы, связанные с ее избыточным образованием при изжоге и кислотном рефлюксе (состояние, когда кислота из желудка попадает в пищевод).

Препарат Рэникзон применяется при изжоге и кислотном рефлюксе у взрослых и детей старше 12 лет.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Рэникзон.

Не принимайте препарат Рэникзон если у вас:

- аллергия на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);

- нефрокальциноз (отложение солей кальция в ткани почек);
- тяжелая почечная недостаточность;
- гиперкальциемия (повышенный уровень кальция в крови), гиперкальциурия (повышенный уровень кальция в моче), гипофосфатемия (пониженный уровень фосфора в крови);
- наследственные заболевания, связанные с непереносимостью фруктозы, нарушением всасывания глюкозы-галактозы или недостаточностью сахаразы-изомальтазы;
- миастения (заболевание, при котором развивается мышечная слабость);
- кишечная непроходимость.

Не давайте препарат детям в возрасте до 12 лет.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам, сообщите лечащему врачу перед приемом препарата Рэникзон.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Рэникзон проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Вам рекомендуется обратиться к врачу при наличии одного или более из следующих симптомов: потеря веса, затрудненное глотание или постоянный дискомфорт в области желудка; нарушения пищеварения, которые появились впервые или изменились.

Если вы страдаете заболеваниями почек, до начала приема препарата вам следует проконсультироваться с врачом. В случае необходимости ваш врач может направить вас на лабораторные исследования для контроля уровня кальция, фосфатов и магния в крови. Следует избегать длительного применения препарата, особенно пациентам с заболеваниями почек.

Если после 10 дней лечения симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу для дополнительного обследования.

Во время приема препарата не следует употреблять большое количество молока и молочных продуктов.

Если вы принимаете более 4-8 таблеток в день, вам необходимо максимально ограничить продолжительность лечения и после исчезновения симптомов прекратить прием лекарственного препарата. Не следует принимать более 11 таблеток в день.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте до 12 лет вследствие того, что недостаточно данных о эффективности и безопасности использования препарата в данной возрастной группе.

Другие лекарственные препараты и препарат Рэникзон

Сообщите вашему врачу или работнику аптеки о любых лекарственных препаратах, которые вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать, в том числе о тех, которые отпускаются без рецепта.

Антациды могут влиять на действие многих лекарственных препаратов, их не следует принимать одновременно с другими лекарственными препаратами.

Рекомендуется принимать препарат Рэникзон за 2 часа до или после приема других лекарственных препаратов.

При приеме в сочетании с мочегонными средствами (гидрохлортиазид, индапамид); большим количеством молока или молочных продуктов, особенно при длительном применении чаще наблюдались нежелательные реакции.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны, кормите грудью, предполагаете, что беременны или планируете беременность, проконсультируйтесь с врачом перед приемом этого лекарственного препарата.

В период беременности и кормления грудью прием препарата возможен только по назначению врача.

Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Препарат Рэникзон не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

Препарат Рэникзон содержит сахарозу

Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Пациентам с сахарным диабетом необходимо учитывать, что 1 таблетка содержит 475 мг сахарозы.

3. Прием препарата Рэникзон.

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Для взрослых и детей старше 12 лет: однократная доза – 1-2 таблетки при болях, суточная доза – от 4 до 8 таблеток в день. При сильных болях доза может быть увеличена на короткое время до 11 таблеток в день.

Применение у детей и подростков

Препарат предназначен для применения у детей в возрасте от 12 лет, рекомендуемая доза у детей и взрослых совпадает.

Путь и (или) способ введения

Препарат Рэникзон предназначен для приема внутрь.

Таблетку следует разжевывать или держать во рту до полного рассасывания.

Продолжительность терапии

Продолжительность приема лекарственного средства не должна превышать 10 дней.

Если вы приняли препарата Рэникзон больше, чем следовало

При передозировке может развиваться расстройство желудочно-кишечного тракта (понос).

Если у вас уже есть нарушение функции почек, передозировка препарата может вызвать почечную недостаточность, повышение уровня кальция и магния в крови. Для

этого состояния характерны следующие симптомы: более редкое мочеиспускание, редкое или частое сердцебиение, мышечная слабость, повышенная утомляемость, затруднение дыхания, боль в мышцах, сонливость, ощущение покалывания или ползания мурашек пальцев рук и ног, запоры.

В случае передозировки следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Если вы забыли принять препарат Рэникзон

При пропуске одной или нескольких доз прием препарата следует возобновить в обычном режиме, не удваивая дозы.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции.

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Рэникзон может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При приеме препарата могут возникать следующие нежелательные реакции:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- высыпания;
- крапивница;
- отек Квинке;
- анафилаксия.

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- тошнота;
- рвота;
- расстройство желудка и понос;
- мышечная слабость;
- повышенная утомляемость и образование отложений солей кальция в мягких тканях или органах;
- повышение азотистых соединений в крови;
- потеря вкуса;
- головная боль.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза.

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375(17) 242-00-29

Факс: +375(17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by>

Республика Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Телефон: +7(7172) 235 135 (единый call-центр)

Электронная почта: farm@dari.kz, pdlk.@kz, vigilance@dari.kz

Сайт: <http://www.ndda.kz>

5. Хранение препарата Рэникзон

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Препарат не требует соблюдения особых мер предосторожности при хранении.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не применяйте препарат, если вы заметили повреждение контурной ячейковой упаковки.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Препарат Рэникзон содержит

Действующими веществами являются кальция карбонат, магния карбонат основной.

Каждая таблетка содержит кальция карбоната 680 мг, магния карбоната основного, тяжелого 80 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: сахароза, кальция стеарат, картофельный крахмал, тальк, левоментол.

Внешний вид препарата Рэникзон и содержимое упаковки

Таблетки плоскоцилиндрические, с фаской, белого или почти белого цвета с небольшими сероватыми вкраплениями.

По 12 таблеток жевательных в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают во вторичную упаковку (пачку картонную).

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Экзон»

225612, Брестская область, г. Дрогичин, ул. Ленина, 202

Тел./факс: +375 1644 2 00 02, 2 00 03

Адрес электронной почты: bm@ekzon.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Экзон»

225612, Брестская область, г. Дрогичин, ул. Ленина, 202

Тел./факс: +375 1644 2 00 02, 2 00 03

Адрес электронной почты: bm@ekzon.by

Республика Казахстан

ТОО «LEKARSTVENNAYA BESOPASNOST (Лекарственная безопасность)»

050047, г. Алматы, Алатауский район, микрорайон Саялы, д. 16, кв. 8

Тел.: +7 777 064 27 02, +7 499 504 15 19

Адрес электронной почты: kazakhstan@drugsafety.ru, adversereaction@drugsafety.ru

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре.