

	<b>Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg, filmomhulde tabletten</b>  RVG 26240=25750  Version 2012_07	Module 1.3.1.3  PIL  Page 1 of 3
--	--	--

### 1.3.1.3 PATIENT INFORMATION LEAFLET

#### **Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg, filmomhulde tabletten**

Lees deze informatie goed door, ook als u dit middel al eerder heeft gebruikt. Zo blijft u steeds op de hoogte van de eigenschappen en de juiste wijze van gebruik. Soms is er namelijk een reden om de informatie in deze bijsluiter te wijzigen. Als u na het lezen van deze bijsluiter nog vragen heeft, kunt u zich wenden tot uw arts of apotheker.

#### **Uiterlijk**

Overtuig u ervan dat u het juiste geneesmiddel gebruikt:  
De tabletten zijn wit en rond.

#### **Samenstelling**

De werkzame stof is ranitidinehydrochloride, overeenkomend met 75 mg ranitidine. Als hulpstoffen zijn gebruikt: microkristallijne cellulose, magnesiumstearaat, hydroxypropylmethylcellulose en titaandioxide (E 171).

#### **Verpakking**

De tabletten zijn verkrijgbaar in doordrukstripverpakkingen van 10, 20, 30 of 60 stuks.

#### **Hoe werkt Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg?**

Ranitidine behoort tot de groep van de zogenaamde H<sub>2</sub>-antagonisten. Deze geneesmiddelen remmen de aanmaak van (overtollig) maagzuur.

#### **Inschrijving**

De registratiehouder van dit geneesmiddel is Leidapharm B.V., Archimedesweg 2, 2333 CN Leiden, Nederland.

Het geneesmiddel is ingeschreven in het register onder:

RVG 26240=25750 – Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg, filmomhulde tabletten

#### **Voor wie is Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg bestemd?**

Dit geneesmiddel is bestemd voor patiënten die last hebben van zuurbranden of zure oprispingen ten gevolge van te veel maagzuurproductie.

#### **Wanneer mag u Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg niet gebruiken?**

Dit geneesmiddel mag u niet gebruiken wanneer u last heeft van bepaalde aandoeningen.

Deze aandoeningen zijn:

- overgevoeligheid voor ranitidinehydrochloride of één van de overige bestanddelen uit de tabletten

#### **Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg bij zwangerschap en borstvoeding**

Over het gebruik van ranitidine tijdens de zwangerschap bestaan onvoldoende gegevens om de mogelijke schadelijkheid te beoordelen. Tijdens de zwangerschap moet u ranitidine alleen gebruiken na overleg met uw arts.

Ranitidine gaat over in de moedermelk. Tijdens het geven van borstvoeding moet u ranitidine alleen gebruiken na overleg met uw arts.

	<b>Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg, filmomhulde tabletten</b>  RVG 26240=25750  Version 2012_07	Module 1.3.1.3  PIL  Page 2 of 3
--	--	--

### **Beïnvloedt Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg de rijvaardigheid en het reactievermogen?**

Er zijn geen gegevens bekend over de invloed op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen. Ranitidine kan als bijwerking duizeligheid, geestelijke verwardheid en problemen bij het zien veroorzaken. Wanneer u hier last van heeft, moet u hiermee rekening houden bij deelname aan het verkeer of het bedienen van machines.

### **Gelijktijdig gebruik met andere medicijnen**

Sommige medicijnen kunnen elkaars werking versterken of verzwakken of mogen om andere redenen niet gelijktijdig gebruikt worden. Wanneer u ranitidine samen met sucralfaat (een middel dat maagzuur bindt) in hoge doseringen (2 gram) gebruikt, kan ranitidine minder werkzaam zijn. U moet beide middelen innemen met 2 uur tijd tussen de inname.

### **Waarschuwingen en voorzorgen**

Ranitidine moet niet worden gebruikt wanneer u een sterk verminderde werking van de nieren heeft. Als u ooit porfyrie (ziekte die berust op een stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof) heeft gehad, moet u ranitidine niet gebruiken.

Als u last heeft van een of meer van de volgende aandoeningen, moet u eerst met uw arts overleggen voordat u ranitidine gaat gebruiken:

- als u een verminderde werking van de nieren of lever heeft
- als u van middelbare leeftijd bent of ouder, en voor het eerst klachten van zuurbranden of zure oprispingen heeft, of als de klachten sterk veranderd zijn
- als u last heeft van zuurbranden of zure oprispingen en tevens vanzelf gewicht verliest
- als u eerder een maagzweer heeft gehad of als u bepaalde ontstekingsremmende pijnstillers gebruikt (zoals diclofenac, indometacine, ibuprofen)
- als u onder regelmatige medische controle staat
- als u medicijnen gebruikt die zijn voorgeschreven door een arts.

### **Aanwijzingen voor het gebruik**

U kunt de tabletten het beste met een half glas water innemen.

### **Dosering**

De gebruikelijke dosering is als volgt:

#### *Volwassenen*

Als u klachten heeft: overdag of 's nachts 1 tablet. Meestal zijn 1 of 2 tabletten per dag voldoende. Maximaal 4 tabletten per dag.

#### *Kinderen*

Het gebruik van ranitidine bij kinderen wordt niet aanbevolen.

Wanneer uw klachten langer dan 14 dagen aanhouden of terugkeren, dient u uw arts te raadplegen.

### **Verschijnselen en behandeling van overdosering**

Als u een overdosering vermoedt, moet u een arts raadplegen.

### **Wat te doen als u vergeten bent een dosis in te nemen?**

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, moet u dit zo snel mogelijk alsnog doen. Wanneer de tijd tot de volgende dosis korter is dan de tijd tot aan de vergeten dosis, hoeft u niets te doen. U kunt dan beter de vergeten dosering overslaan.

### **Mogelijke bijwerkingen bij gebruik van Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg**

Zelden voorkomende bijwerkingen zijn huiduitslag, hoofdpijn, duizeligheid en gezichtsstoornissen. De relatie tussen de beschreven bijwerkingen en het gebruik van ranitidine is in veel gevallen niet vastgesteld. In zeldzame gevallen zijn ook de volgende bijwerkingen gemeld:

	<b>Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg, filmomhulde tabletten</b>  RVG 26240=25750  Version 2012_07	Module 1.3.1.3  PIL  Page 3 of 3
--	--	--

- Voorbijgaande hepatitis (leverontsteking), verandering in leverfunctietests, stoornis in de bloedaanmaak, geestelijke verwardheid, depressie (ernstige neerslachtigheid) en hallucinaties,
- Ontsteking van de alveesklier, vermindering van cellen in het bloed, overgevoeligheidsreacties, hartritmestoornissen, bloeddrukval, borstvorming bij mannen, gewrichts- en spierpijn.

Wanneer bij u een bijwerking optreedt die niet vermeld wordt in de bijsluiter of wanneer u een bijwerking als ernstig ervaart, moet u uw arts of apotheker waarschuwen.

**Hoe moet Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg bewaard worden?**

Houd geneesmiddelen altijd buiten bereik van kinderen.

Bewaar de tabletten in de originele verpakking op een droge en donkere plaats beneden 25°C (douche en keuken zijn dus ongeschikt).

**Hoe lang kan Leidapharm Maagzuurremmer Ranitidine 75 mg bewaard worden?**

Op de verpakking staat aangegeven tot wanneer de tabletten gebruikt kunnen worden (maand en jaar).

Op de doordrukstrips staat de vervaldatum na de afkorting 'Exp.' (= niet te gebruiken na).

U kunt eventueel niet gebruikte tabletten bij uw apotheek inleveren ter vernietiging.

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in augustus 2012.