

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Antagel M 850 mg tabletta

magnézium-hidroxid

Olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő bevétele.

- *Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.*
- *További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.*
- *Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei néhány napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.*
- *Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.*

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer az Antagel M 850 mg tabletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók az Antagel M 850 mg tabletta szedése előtt
3. Hogyan kell szedni az Antagel M 850 mg tablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell az Antagel M 850 mg tablettát tárolni?
6. További információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER AZ ANTAGEL M 850 mg TABLETTA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

Az Antagel M 850 mg tabletta a gyomorsav megkötésére szolgáló gyógyszer, felnőtteknek.

Olyan betegségekben alkalmazható, amelyekben a gyomor fokozott savtermelése áll a háttérben. Így például: gyomorégés, gyomor- és nyombélfekély heveny fázisában, akut gyomorhurut esetén, normális és magasabb váladékú, idült gyomorhurut heveny fázisában; nyelőcsőgyulladás, a gyomorból történő sav visszafolyás miatt, másodlagos bélgyulladás esetén.

Enyhe, egyenletes és hosszantartó savközömbösítő hatást biztosít a gyomorban, így a gyomortáji teltségérzet és másodlagos fokozott sósavtermelés elmarad.

2. TUDNIVALÓK AZ ANTAGEL M 850 MG TABLETTA SZEDÉSE ELŐTT

Ne szedje az Antagel M 850 mg tablettát

- ha allergiás (túlérzékeny) a magnézium-oxidra, vagy az Antagel M tabletta egyéb összetevőjére.
- Súlyos veseelégtelenség esetén.

Az Antagel M 850 mg tabletta fokozott elővigyázatossággal alkalmazható

A gyógyszert a következő esetekben csak kezelőorvosa beleegyezésével szedheti:

- ha a problémái fogyással állnak kapcsolatban;
- ha nyelési problémája vagy tartós hasi fájdalma van;
- ha első alkalommal vannak gyomor-bélrendszeri panaszai, vagy ha panaszai a közelmúltban változtak;
- ha vesebetegsége van.

Beszűkült veseműködés esetén - a magnéziumszint emelkedésének fokozott veszélye miatt - kerülni kell nagy adagban hosszú ideig tartó alkalmazását. Veseelégtelenségben szenvedők 2 hétnél tovább csak orvosi javallatra és orvosi felügyelet mellett szedhetik.

Ha bármilyen kétsége van a gyógyszer szedésével kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A kezelés ideje alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek:

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

Egyidejűleg egyéb gyógyszereket csak a kezelőorvos engedélyével szabad alkalmazni.

Együttadása kerülendő bizonyos antibiotikumokkal (tetraciklinek), vas tartalmú készítményekkel. Az Antagel M 850 mg tabletta más gyógyszerek felszívódását befolyásolhatja, ezért bevétele és egyéb gyógyszerek szedése között 1-2 óra eltérés legyen.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével. Terhesség és szoptatás ideje alatt kezelőorvosa javaslata nélkül ne szedje a gyógyszert!

Terhesség, szoptatás esetén csak az előny/kockázat gondos mérlegelésével alkalmazható. Figyelembe kell venni a magnézium ionok jelenlétét, amelyek hatással lehetnek a bélrendszer működésére. A magnézium-hidroxid sók hasmenést okozhatnak. A gyógyszer nem alkalmazható nagy dózisokban vagy hosszú időn át.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Az Antagel M 850 mg tabletta a gépjárművezetéshez és a gépkezeléshez szükséges képességeket befolyásoló hatása nem ismert.

3. HOGYAN KELL SZEDNI AZ ANTAGEL M 850 mg TABLETTÁT?

Szokásos adagja felnőtteknek a napi étkezések után 20-60 perccel 1 tabletta, illetve az esti elalvás előtt 1 tabletta. (Általában naponta 4-szer 1 tabletta)

A tablettát összerágva, kevés vízzel kell lenyelni.

Az Antagel M 850 mg tabletta más gyógyszerek felszívódását befolyásolhatja, ezért bevétele és egyéb gyógyszerek szedése között 1-2 óra eltérés legyen.

Ha tüneteinek erőssége, illetve fellépésük gyakorisága nem javul, vagy esetleg romlik 10 napos kezelés után, akkor ne növelje a dózist. Feltétlenül keresse fel kezelőorvosát.

Ha bármilyen kétsége van, keresse fel kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

Ha az előírtnál több Antagel M 850 mg tablettát vett be

Túladagolása hasmenést okozhat.

Csökkent veseműködés esetén nagyobb adagok tartós szedése magas magnézium-szinthez vezethet, melynek tünetei: központi idegrendszeri zavarok, izomgyengeség, légzészavar, szívritmuszavarok. Túladagolás esetén forduljon orvoshoz.

Ha elfelejtette bevenni az Antagel M 850 mg tablettát:

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására.

Ha elfelejtené bevenni gyógyszerét, amint eszébe jut, pótolja azt. De ha már közel van a következő adag bevételenek időpontja, úgy a kimaradt adagot ne, hanem csak a következőt vegye be és a kezelést a továbbiakban az előírtaknak megfelelően folytassa. Ha bizonytalan a bevételt illetően, vagy több bevételről is megfeledkezett, tájékoztassa arról kezelőorvosát.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így az Antagel M 850 mg tableta is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Előfordulhat enyhe székletlágyító hatás. Ritkán hasmenés.

Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a fent említett mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL AZ ANTAGEL M 850 mg TABLETTÁT TÁROLNI?

Legfeljebb 25°C -on tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A dobozon feltüntetett lejárati idő után ne szedje az Antagel M 850 mg tablettát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy a háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni.

Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy sürgőssé vált gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz az Antagel M 850 mg tableta

- A készítmény hatóanyaga 850 mg magnézium-hidroxid tablettánként.
- Egyéb összetevők: Borsmentaolaj, szacharin-nátrium, mannit, karbomer, metakrilsav-etilakrilát kopolimer (1:1), kroszpovidon, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, sztearinsav.

Milyen az Antagel M 850 mg tableta készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Fehér, kerek, lapos , édes ízű, mentolos illatú tabletták szalagfóliában és dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és gyártó:

Pannonpharma Kft.
7720 Pécsvárad,
Pannonpharma út 1.

OGYI-T-5035/01

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2008.09.08.