

**Prospect: Informații pentru utilizator****Rennie Spearmint 680 mg/80 mg comprimate masticabile**  
carbonat de calciu/carbonat de magneziu

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 10 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este **Rennie Spearmint** și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați **Rennie Spearmint**
3. Cum să utilizați **Rennie Spearmint**
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează **Rennie Spearmint**
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Rennie Spearmint și pentru ce se utilizează**

*Rennie Spearmint* este un antiacid, substanțele active din componența sa neutralizând secreția acidă gastrică. *Rennie Spearmint* ameliorează rapid afecțiunile și simptomele asociate hiperacidității gastrice, cum ar fi pirozismul, refluxul gastro-esofagian, indigestia, indigestia din perioada de sarcină, episoadele de gastralgie, senzație de plenitudine gastrică, balonare.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Rennie Spearmint****Nu utilizați Rennie Spearmint:**

- dacă sunteți alergic la carbonat de calciu/carbonat de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă suferiți de tulburări renale grave;
- în caz de hipercalcemie;
- în caz de litiază renală cu calculi ce conțin depozite de calciu;
- în caz de hipofosfatemie.

**Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați *Rennie Spearmint*, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă acuzați frecvent gastralgii trebuie să cereți sfatul medicului înainte de a utiliza *Rennie Spearmint*.

**Rennie Spearmint conține sodiu** mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”.

**Rennie Spearmint conține zahăr.** Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

### **Rennie Spearmint împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Acțiunea antibioticelor din grupa tetraciclinelor, chinolonelor și a altor medicamente (digoxin, bifosfonați, dolutegravir) poate fi afectată atunci când sunt administrate concomitent cu *Rennie Spearmint*. Trebuie păstrat un interval de timp de 2 ore între administrarea *Rennie Spearmint* și a celorlalte medicamente.

Diureticele tiazidice reduc excreția urinară a calciului. Datorită riscului crescut de hipercalcemie calciul seric ar trebui monitorizat în cursul tratamentului cu diuretice tiazidice.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

*Rennie Spearmint* poate fi utilizat în perioada de sarcină și alăptare, dacă este administrat conform recomandărilor.

Femeile gravide trebuie să limiteze consumul la doza maximă zilnică recomandată, pentru o durată neîntreruptă de cel mult 10 zile.

Pentru a preveni excesul de calciu, femeile însărcinate ar trebui să evite consumul concomitent excesiv de produse lactate.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

*Rennie Spearmint* nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

## **3. Cum să utilizați Rennie Spearmint**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de:

#### Adulți și copii peste 12 ani:

1–2 comprimate masticabile *Rennie Spearmint*, ce pot fi supte sau mestecate, doza maximă zilnică ce poate fi administrată fiind de 11 comprimate masticabile. Tratamentul nu trebuie să depășească 10 zile.

Nu utilizați doze mai mari decât cele indicate în prospect sau cele prescrise de către medicul dumneavoastră. În cazul în care considerați că efectul comprimatelor masticabile este prea slab sau prea puternic, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Nu utilizați *Rennie Spearmint* o perioadă îndelungată decât în cazul în care aceasta vă este indicată de către medicul dumneavoastră.

### **Dacă utilizați mai mult Rennie Spearmint decât trebuie**

În special la pacienții cu funcție renală afectată, administrarea pe o perioadă îndelungată de doze mari poate avea drept consecință hipercalcemie sau hipermagneziemie și alcaloză, ce se pot asocia cu simptome gastrice (greață și vărsături) și slăbiciune musculară neobișnuită. În astfel de cazuri trebuie să întrerupeți administrarea produsului și să vă adresați imediat unui medic.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte rar au fost raportate fenomene de hipersensibilitate. Simptomele includ erupții cutanate, prurit, angioedem (ce se manifestă prin umflarea buzelor, limbii și a epiglotei), dispnee și șocul anafilactic (respirație dificilă, puls accelerat, amețeli, pierderea conștienței).

În special la pacienții cu tulburări renale, consumul prelungit de doze crescute poate provoca creșterea concentrațiilor de magneziu și calciu din sânge.

De asemenea, mai pot apărea: greață, vărsături, disconfort gastric, constipație, diaree sau slăbiciune musculară.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Rennie Spearmint**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Rennie Spearmint**

- Substanțele active sunt carbonat de calciu 680 mg (echivalent a 272 mg calciu elementar) și carbonat de magneziu greu 80 mg (echivalent a 20 mg magneziu elementar).
- Celelalte componente sunt: zahăr, amidon de porumb pregelatinizat, amidon de cartofi, talc, stearat de magneziu, parafină lichidă ușoară, aromă Spearmint, zaharină sodică.

### **Cum arată Rennie Spearmint și conținutul ambalajului**

Se prezintă sub formă de comprimate masticabile de culoare albă, cu formă de pătrat, având inscripționate pe o parte denumirea „RENNIE”.

Este disponibil în cutii cu cu 4 blistere din PVC/Al a câte 6 comprimate masticabile.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

BAYER S.R.L.

Șos. București-Ploiești nr. 1A, clădire B, etaj 1

Sector 1, 013681 București, România

#### **Fabricantul**

DELPHARM GAILLARD

33, rue de l'Industrie, 74240 Gaillard,

Franța

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață.

**Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2021.**