

29 JUL 2005

Sandoz B.V.
Sucralfaat Sandoz[®], tablet 1 g
1.3.3 Package Leaflet



SUCRALFAAT SANDOZ[®] TABLET

Lees deze bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel.

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven, geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.

Informatie voor de gebruiker

Wij raden u aan deze bijsluiter goed te lezen, ook als u Sucralfaat Sandoz al eerder heeft gebruikt. Het is namelijk mogelijk dat de informatie inmiddels is gewijzigd.

SAMENSTELLING

De werkzame stof in de tabletten is sucralfaat. Eén tablet Sucralfaat Sandoz bevat 1 g sucralfaat (aluminium saccharosesulfaat) (komt overeen met 170 mg aluminium).

Overige bestanddelen

Kollidon 25, magnesiumstearaat en aerosil 200.

EIGENSCHAPPEN

Sucralfaat bindt zich aan de, op de plaats van een maag- of darmzweer aanwezige, eiwitten. Sucralfaat vormt daardoor een beschermende laag op het beschadigde slijmvlies. Deze laag beschermt de maag- of darmzweer tegen onder andere maag- en galzuur.

REGISTRATIEHOUDER

Sandoz B.V.
Voor inlichtingen en correspondentie
Sandoz B.V.
Postbus 10332
1301 AH Almere

Sucralfaat Sandoz is in het register ingeschreven onder:
RVG 12882, tabletten 1 g.

TOEPASSING

Sucralfaat wordt gebruikt bij de behandeling van maag- en darmzweren.

NIET GEBRUIKEN

- bij overgevoeligheid voor sucralfaat of één van de overige bestanddelen van de tablet
- bij patiënten met ernstig gestoorde nierfunctie (onder andere dialyse-patiënten).

GEBRUIK TIJDENS ZWANGERSCHAP EN BORSTVOEDING

Over het gebruik van sucralfaat tijdens de zwangerschap bij de mens bestaan onvoldoende gegevens om de mogelijke schadelijkheid te beoordelen. Er zijn tot dusver geen aanwijzingen

voor schadelijkheid bij dierproeven. Bij zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding slechts gebruiken na overleg met de arts.

INVLOED OP DE RIJVAARDIGHEID EN DE BEKWAAMHEID OM MACHINES TE GEBRUIKEN

Er zijn geen gegevens bekend over de invloed van dit product op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te gebruiken. Een effect is echter niet waarschijnlijk.

WISSELWERKING MET ANDERE (GENEES)MIDDELEN

Een wisselwerking wil zeggen dat geneesmiddelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking(en) en/of bijwerking(en) kunnen beïnvloeden. Een wisselwerking kan optreden bij gelijktijdig gebruik van dit geneesmiddel met tetracyclines, net als bij andere aluminium bevattende preparaten, is een verminderde opname van de tetracyclines mogelijk. Wanneer u zulke of andere geneesmiddelen gebruikt, moet u hiermee rekening houden en advies vragen aan uw arts of apotheker.

Let op, bovenstaande geneesmiddelen kunnen bij u bekend zijn onder een andere naam, vaak de merknaam. In deze rubriek wordt alleen de werkzame stof van het geneesmiddel genoemd en niet de merknaam. Kijk daarom altijd goed op de verpakking en in de bijsluiter van de geneesmiddelen die u al gebruikt, wat de werkzame stof is van dat middel.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN

Bij de behandeling van maagzweren moet na 3 tot 4 weken een röntgenologisch en eventueel endoscopisch onderzoek plaatsvinden om de aanwezigheid van eventuele kwaadaardige maagzweren uit te sluiten.

WIJZE VAN INNEMEN

De tabletten kunnen ongekauwd met vloeistof (bijvoorbeeld een half glas water) worden ingenomen of men kan de tabletten innemen nadat ze in een half glas water uiteen zijn gevallen.

DOSERING

4 x daags 1 tablet Sucralfaat Sandoz. De tabletten worden steeds ongeveer een half uur voor de maaltijd ingenomen, de vierde dosis vlak voor het slapen gaan. Meestal is een behandeling van 4-6 weken met sucralfaat voldoende voor genezing van een zweer. Zonodig kan de behandeling tot 12 weken worden voortgezet. Een langere behandelingsduur is niet gebruikelijk.

OVERDOSERING

Indien u een overdosering vermoedt of bemerkt dient u onmiddellijk een arts te waarschuwen.

VERGETEN DOSERING

Indien u Sucralfaat Sandoz vergeten bent in te nemen, moet u de dosis alsnog innemen. Als u dit ontdekt kort vóór of op het moment dat u aan de volgende dosering toe bent moet u de vergeten dosering niet meer innemen, maar gewoon het doseringsschema volgen alsof er niets gebeurd is.

BIJWERKINGEN

Sucralfaat wordt doorgaans goed verdragen. In incidentele gevallen kan obstipatie (verstopping) optreden.

Indien u een bijwerking als ernstig ervaart of indien u last krijgt van een bijwerking die niet in de bijsluiter genoemd wordt, dan dient u uw arts of apotheker te waarschuwen.

BEWARING EN HOUDBAARHEID

Bij kamertemperatuur (15-25°C) bewaard, op een droge plaats in de originele verpakking, zijn Sucralfaat Sandoz tabletten houdbaar tot de op de verpakking aangegeven datum. Deze datum (maand-jaar) staat vermeld achter de aanduiding "niet te gebruiken na:" of "Exp.:".

VOOR ALLE GENEESMIDDELEN GELDT

- Volg de aanwijzingen van de arts nauwkeurig op.
- Bij onduidelijkheden kunt u zich wenden tot de arts of apotheker.
- Gebruik geen geneesmiddelen die voor een ander bestemd zijn.
- Bepaalde combinaties van geneesmiddelen kunnen schadelijk zijn. Zorg ervoor dat de arts op de hoogte is van de andere geneesmiddelen die u gebruikt.
- Houd geneesmiddelen buiten het bereik van kinderen.
- Oude en overbodige geneesmiddelen kunt u bij de apotheek ter vernietiging afgeven.
- Indien geneesmiddelen in strips verpakt zijn, betekent de aanduiding "Exp.:" op de strip: "niet te gebruiken na:".

Datum laatste wijziging:04/05

Sandoz B.V., Almere

Sandoz en het beeldelement zijn geregistreerde handelsmerken van Novartis