



Rennie comprimidos masticables con sacarina

COMPOSICIÓN:

Cada comprimido masticable contiene:

Carbonato cálcico 680 mg
Carbonato de magnesio 80 mg

Sorbitol, almidón de maíz pregelificado, almidón de patata, talco, estearato de magnesio, parafina líquida ligera, aroma de menta, sacarina sódica.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Comprimidos masticables. Estuches conteniendo 36 y 48 comprimidos.

ACTIVIDAD

Antiácido.

TITULAR

BAYER HISPANIA, S.L..
Av. Baix Llobregat, 3-5
08970 -Sant Joan Despi (Barcelona)

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

Delpharm Gaillard
33 Rue de L'Industrie
74240 Gaillard (Francia)

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de las molestias propias de la hiperacidez gástrica, como acidez y ardor de estómago.

CONTRAINDICACIONES

Insuficiencia renal severa, hipercalcemia (niveles elevados de calcio en sangre) e hiperfosfatemia.
Antecedentes de cálculos renales de calcio.
Hipersensibilidad o alergia a alguno de los componentes.

PRECAUCIONES

Evitar el uso prolongado.
Si los síntomas se agravan o persisten durante más de 14 días, consultar al médico.

CORREO ELECTRÓNICO

sugerencias_ft@aemps.es

Se atenderán exclusivamente incidencias informáticas sobre la aplicación CIMA (<https://cima.aemps.es>)

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID

INTERACCIONES E INCOMPATIBILIDADES

La administración simultánea de Rennie comprimidos masticables con sacarina con otros medicamentos, como las tetraciclinas y las quinolonas, puede interferir la absorción de estas. Por ello, se recomienda espaciar 1 ó 2 horas la administración de antiácidos con otros medicamentos.

ADVERTENCIAS

- **Embarazo y lactancia:** Aunque por lo que se conoce, la administración de Rennie durante el embarazo y la lactancia no debe comportar ningún riesgo para el feto o el niño, las mujeres embarazadas o en periodo de lactancia deben consultar con el médico antes de tomar este medicamento.

Importante para la mujer

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

La administración de Rennie comprimidos masticables con sacarina en sujetos con la función renal alterada puede provocar hipercalcemia y alcalosis metabólica (síndrome de leche alcalino).

- **Uso en niños:** No administrar a niños menores de 12 años, sin consultar al médico.

- **Efectos sobre la capacidad de conducción:** No se han descrito.

Advertencias sobre excipientes

Este medicamento contiene 0,4 g de sorbitol como excipiente por comprimido. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

POSOLOGÍA E INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

Vía oral.

Adultos y niños mayores de 12 años: La dosis habitual es de 1 ó 2 comprimidos, administrados preferiblemente 1 hora después de las comidas y antes de acostarse. Adicionalmente, en caso de ardor de estómago entre comidas, puede administrarse una dosis extra. No se recomienda tomar más de 6 comprimidos a lo largo del día, salvo consejo médico.

Los comprimidos de Rennie deben masticarse o dejarse disolver lentamente en la boca. No deben tragarse enteros.

SOBREDOSIS

La administración prolongada de altas dosis de carbonato cálcico puede conducir a la aparición de síntomas gástricos (náusea y vómitos) y anormal fatiga muscular. En estos casos suspender la administración del producto.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir a un centro médico inmediatamente o llamar al Servicio de Información Toxicológica, Tf: (91) 562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

Cuando se utiliza normalmente, a las dosis recomendadas, no es de esperar la aparición de efectos adversos.

La utilización prolongada de altas dosis puede conducir a la aparición de náuseas, vómitos y anormal fatiga muscular, especialmente en pacientes con alteración de la función renal.

Si se observan éstas o cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

CADUCIDAD

Este medicamento no debe utilizarse después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

CONSERVACIÓN

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad. No conservar a temperatura superior a 25°C.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO

Abril 2017

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>

