

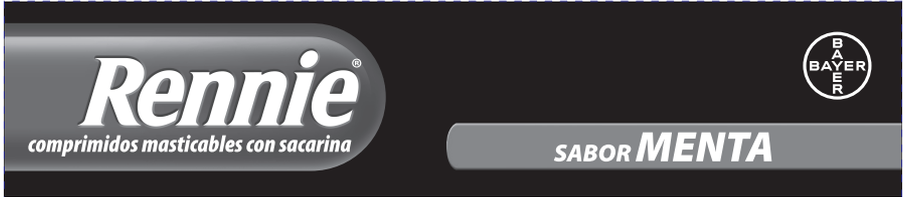
APPROVED

Este archivo lo ha descargado desde la web www.farmaciajimenezsesma.com

Control Bar-code: B.A.T./ Good For Printing: Le/on: Signature: Black Tracé

80596995_0611ES r° - épreuve N°4
 Notice RENNIE (139) 1600243 48 ES
 Plan: SB712 / format: 135x197mm
 ZAC Satolas Green - Bât. l'Archer - F-69330 PUSIGNAN. Tél: 04 37 44 09 81 - production@edipack.fr - 56696508

date: 18/07/2011
 imprimeur: Contego
 FONT: Myriad Condensed
 dossier suivi par: Martine
 Opérateur: Patrick - 061138
 Size mini: 10,5 pt



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 Despí (Barcelona)

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN
 BAYER SANTÉ FAMILIALE
 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 hipofosfatemia.
 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.

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 éstas. Por ello, se recomienda espaciar 1 ó 2 horas la administración de antiácidos con otros medicamentos.

ADVERTENCIAS
 La administración de Rennie comprimidos masticables con sacarina en sujetos con la función renal alterada puede provocar hipercalcemia y alcalosis metabólica (síndrome de leche alcalina).
 - 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 período de lactancia deben consultar con el médico antes de tomar este medicamento.



80596995

80596995
 0611ES

Control
Bar-code:

B.A.T./ Good For Printing:
Le/on:
Signature:

Black Tracé

dossier suivi par: Martine
Opérateur: Patrick - 061138
Size mini: 10,5 pt

date: 18/07/2011
imprimeur: Contego
FONT: Myriad Condensed

80596995_0611ES v° - épreuve N°4
Notice RENNIE (139) 1600243 48 ES
Plan: SB712 / format: 135x197mm

ZAC Satolas Green - Bât. l'Archer - F-69330 PUSIGNAN. Tél: 04.37.44.09.81 - production@edipack.fr - 56696508



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.

- **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.

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

CONSERVACIÓN
Conservar en su envase original a temperatura inferior a 25°C.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO
Abril 2005.

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/>

Bayer



80596995