

## **Rennie comprimidos masticables con sacarosa**

Sabor menta-limón

### **COMPOSICIÓN:**

Cada comprimido masticable contiene:

Carbonato cálcico ..... 680 mg  
Carbonato de magnesio ..... 80 mg

Sacarosa, almidón de patata, almidón de maíz pregelificado, estearato de magnesio, talco, parafina líquida, aroma de menta, aroma de limón.

### **FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

Comprimidos masticables. Estuches conteniendo 48 y 84 comprimidos.

### **ACTIVIDAD**

Antiácido.

#### **TITULAR**

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

#### **RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN**

DELPHARM GAILLARD  
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 sacarosa 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 sacarosa en sujetos con la función renal alterada puede provocar hipercalcemia y alcalosis metabólica (síndrome de leche alcalino).

- **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.

- **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.

### **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**

Almacenar el producto a temperatura ambiente.

### **LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

### **TEXTO REVISADO**

Febrero 2016

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/>