

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Famotidine Glenmark 10 mg, filmomhulde tabletten

Famotidine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Famotidine Glenmark en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Famotidine Glenmark en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Famotidine hoort bij een groep medicijnen die werken op de cellen waar maagzuur wordt aangemaakt. Hierdoor wordt er minder maagzuur gemaakt.

Famotidine Glenmark wordt gebruikt voor de verlichting en de behandeling van klachten van brandend maagzuur en zure reflux bij volwassenen en kinderen van 16 jaar en ouder.

Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- U bent allergisch voor pinda's of soja.
- U bent allergisch voor andere H₂-receptorantagonisten (antihistaminica). Er zijn gevallen gezien waarbij kruisovergevoeligheid zijn waargenomen.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn inneemt:

- Als u onbedoeld gewicht verliest zonder dat u weet waarom.
- Als u van middelbare leeftijd of ouder bent en voor het eerst last heeft van maagklachten, of als deze klachten kortgeleden zijn veranderd.
- Als uw nieren niet goed werken.
- Als u moeite heeft met slikken of als de maagklachten niet overgaan.
- Als u in het verleden allergisch bent geweest voor andere medicijnen uit deze groep (cimetidine, nizatidine, ranitidine).

Stop de behandeling en neem contact op met uw arts als u last krijgt van slikproblemen of pijn bij het slikken, hevig overgeven, zwarte ontlasting, kortademigheid of pijn op de borst.

De behandeling mag niet langer dan 7 dagen duren. Merkt u na deze periode geen verbetering? Of worden de klachten erger? Neem dan contact op met uw arts.

Om maagklachten door teveel maagzuur (zware spijsvertering, brandend maagzuur en zuurbranden) te voorkomen, is het raadzaam om niet te roken, regelmatige maaltijden te eten, geen alcohol te drinken en stressvolle situaties te vermijden.

Als u een diagnostische test gaat laten uitvoeren (waaronder bloedonderzoeken, huidtesten met allergenen, enz.), vertel uw arts dan dat u dit medicijn gebruikt, omdat het de testresultaten kan beïnvloeden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Kinderen jonger dan 16 jaar mogen niet worden behandeld met dit medicijn.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Famotidine Glenmark nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Famotidine Glenmark kan de werking van bepaalde medicijnen beïnvloeden of zelf door deze medicijnen minder goed gaan werken. Dit geldt vooral voor de volgende medicijnen:

- Calciumcarbonaat, wanneer het wordt gebruikt voor de behandeling van een veel fosfaat in het bloed (hyperfosfatemie) bij dialysepatiënten;
- Als u maagzuurbinders (antacida) gebruikt (bicarbonaten, carbonaten, hydroxiden, aluminiumzouten, magnesium, calcium, enz.), moet u Famotidine Glenmark minstens 2 vóór een maagzuurbinder innemen.
- Als u medicijnen via de mond inneemt die ketoconazol of itraconazol bevatten (anti-schimmelmedicijnen), moet u vooraf geen medicijnen innemen die de maagzuurgraad verlagen (bijvoorbeeld: famotidine 10 mg). Neem famotidine altijd 2 uur na het anti-schimmelmedicijn.
- Famotidine Glenmark kan de werking van ijzerzout preparaten verminderen.
- Als u sucralfaat gebruikt, een medicijn voor de behandeling van maag- en twaalfvingerige darmzweren. U mag sucralfaat niet innemen binnen 2 uur vóór of na het gebruik van Famotidine Glenmark.
- Als u probenecide gebruikt, een medicijn tegen jicht. U mag probenecide en famotidine niet tegelijk innemen.
- Als u atazanavir gebruikt, een medicijn tegen hiv-infectie. Een verandering in het zuurgehalte van de maag kan de werking van atazanavir beïnvloeden.
- Door Famotidine Glenmark kan posaconazol orale suspensie minder goed werken (een medicijn dat u kunt drinken om te zorgen dat u sommige schimmelinfecties niet krijgt of om deze te behandelen).
- Famotidine Glenmark vermindert de werking van dasatinib, erlotinib, gefitinib, of pazopanib (medicijnen die worden gebruikt voor de behandeling van kanker).

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Vrouwen die borstvoeding geven, moeten stoppen met het gebruik van famotidine of de borstvoeding onderbreken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit medicijn kan bijwerkingen veroorzaken zoals duizelig zijn. Heeft u last van bijwerkingen zoals duizelig zijn of slaperig zijn? Ga dan niet rijden en gebruik geen gevaarlijke machines.

Famotidine Glenmark bevat soja

Famotidine Glenmark bevat lecithine uit soja, dat sojaolie kan bevatten. Gebruik dit medicijn niet als u allergisch bent voor pinda's of soja.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering**Volwassenen en jongeren vanaf 16 jaar**

De aanbevolen dosering is 1 tablet bij het optreden van klachten, of 1 tablet 1 uur vóór de maaltijd om klachten in verband met eten en drinken te voorkomen.

Neem maximaal 2 tabletten per dag.

De behandelingsduur mag niet langer zijn dan 1 week.

Dit medicijn wordt via de mond ingenomen.

De tabletten heel doorslikken en innemen met half glas water.

Gebruik bij kinderen en jongeren

Kinderen jonger dan 16 jaar mogen dit medicijn niet innemen.

Gebruik bij ouderen

Bij ouderen is er geen dosisaanpassing nodig op basis van de leeftijd.

Gebruik bij patiënten met nierinsufficiëntie

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt. Een aanpassing van de dosering kan nodig zijn.

Gebruik bij patiënten met een verminderde leverfunctie

Er is geen aanpassing van de dosering nodig.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Heeft u te veel medicijn in 1 keer gekregen? Neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

De meest voorkomende bijwerkingen zijn hoofdpijn en duizelig zijn.

Andere bijwerkingen zijn:

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- overmatige darmgassen.

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers):

- verstopping en diarree.

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers):

- overgevoelighedsreacties, anafylaxie, angio-oedeem
- omkeerbare psychische stoornissen zoals depressie, angst, rusteloos zijn (agitatie), in de war zijn en hallucinaties
- duizelig zijn, zich zwak voelen (asthenie), moe zijn en slaperig zijn
- misselijk zijn en/of overgeven; buikklachten, buikpijn of een opgeblazen gevoel; verlies van eetlust; droge mond
- cholestatische geelzucht, afwijkingen in de leverenzymen
- erge huidreactie (toxische epidermale necrolyse), huiduitslag, jeuk, netelroos
- gewrichtspijn (artralgie), spierkrampen
- zich niet lekker voelen (algehele malaise)
- haaruitval.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Aluminiumfolie-CFB blisterverpakking

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Aluminiumfolie-PVC blisterverpakking

Bewaren beneden 30°C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en de blisterverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is famotidine 10 mg per filmomhulde tablet.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn: colloïdaal watervrij siliciumdioxide (E551), magnesiumstearaat (E470b), gedeeltelijk voorgegelatineerd zetmeel, gedeeltelijk gehydrolyseerd polyvinylalcohol (E1203), microkristallijne cellulose (E460(i)), rood ijzeroxide (E172), geel ijzeroxide (E172), talk (E553b), titaandioxide (E171), sojalecithine (E322) en macrogol 4000 (E1521).

Hoe ziet Famotidine Glenmark eruit en wat zit er in een verpakking?

Roze, ronde, dubbelbolle filmomhulde tabletten met aan de ene kant de inscriptie '1V' en aan de andere kant geen opdruk.

Famotidine Glenmark is beschikbaar in blisterverpakkingen van 30 tabletten.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:

Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestrasse 31
82194 Gröbenzell
Duitsland

Fabrikant:

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park
PLA 3000 Paola
Malta

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
Fibichova 143
566 17 Vysoké Mýto
Tsjechië

In het register ingeschreven onder:

Famotidine Glenmark 10 mg, filmomhulde tabletten - RVG 134284

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

Nederland: Famotidine Glenmark 10 mg, filmomhulde tabletten

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in mei 2026.