



Ranitidin

Ranitidin hemmer produksjon av magesyre og tilhører legemiddelgruppen histaminantagonister. Den syre-hemmende effekten reduserer risikoen for magesår. Ranitidin brukes den første tiden etter en transplantasjon når prednisolondosen er høy, for å forebygge predninsolons risiko for å gi magesår.

Ulike varianter av medisinen

Mikstur: Zantac®, Ranitidin mikstur 15 mg/ml

Tabletter/brusetabletter: Zantac®, Ranitidine 75mg, 150 mg og 300 mg

Hvordan medisinen skal tas

Dosering: Tas 2-3 ganger daglig i en periode etter transplantasjonen. Legene vurderer når det ikke lenger er behov for denne forebyggende behandlingen.

Utblanding: Bruk ferdig mikstur. Alternativt kan brusetabletter løses opp i vann og drikkes.

Til måltider eller ikke: Kan tas med eller uten mat.

De viktigste bivirkningene

Plagsomme bivirkninger er uvanlige, og barnet ditt trenger ikke å oppleve noen av disse. Men de vanligste/viktigste bivirkningene som kan oppstå er:

- Forbigående svimmelhet, hodepine
- Kvalme

Kontakt lege

- Dersom du har vedvarende problemer med medisinerer av barnet ditt.
- Dersom barnet har fått for mye ranitidin.
- Dersom du mistenker bivirkninger.

Praktiske opplysninger

Oppbevaring og holdbarhet: Ranitidin tabletter og mikstur skal oppbevares i romtemperatur, på et tørt sted. Holdbarheten er angitt på pakningen.

Resept: Ranitidin tabletter fås på blå resept. Miksturen og de oppløselige tablettene fås ikke automatisk på blå resept, men legen vil søke Helfo om godkjenning.

Miksturen er ikke vanlig lagervare på lokalapotek. Hent dette på sykehusapoteket før utskrivning og ta kontakt med ditt lokalapotek i god tid før du går tom, slik at de kan bestille den for deg.

Annet: Effekten av ranitidin kan påvirkes av andre legemidler, naturlegemidler og kosttilskudd og noen kombinasjoner frarådes. Dette bør vurderes før man starter med slikt.

For generelle råd når barnet skal ta medisiner, se www.legemidlertilbarn.no/legemiddelskriv.