

**RANITIDINE SOPHARMA**  
film. tabl. 150 mg; 300 mg

**Информация за пациента**

*Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите*

**RANITIDINE SOPHARMA**  
**РАНИТИДИН СОФАРМА**  
Филмирани таблетки

**КАКВО СЪДЪРЖА РАНИТИДИН СОФАРМА?**

Филмирани таблетки по 150 mg:

Всяка таблетка съдържа лекарствено вещество ranitidine hydrochloride, екв. на 150 mg ranitidine.

Филмирани таблетки по 300 mg:

Всяка таблетка съдържа лекарствено вещество ranitidine hydrochloride, екв. на 300 mg ranitidine.

**Помощни вещества:**

Микрокристална целулоза, лимонена киселина безводна, магнезиев стеарат, повидон, Опадрай.

**ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА**

Филмирани таблетки 150 mg по 10 броя в блистер от PVC/алуминиево фолио, по 2 или 6 блистера в картонена кутия заедно с листовка.

Филмирани таблетки 300 mg по 10 броя в блистер от PVC/алуминиево фолио, по 3 блистера в картонена кутия заедно с листовка.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ**

СОФАРМА АД

София 1220, ул. "Илиенско шосе" 16, България

**КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА РАНИТИДИН СОФАРМА?**

Ранитидин е лекарствено вещество, което се отнася към групата лекарства с противоязвено действие, наричани антагонисти на хистаминовите H<sub>2</sub>-рецептори. Той потиска стомашната киселинна секреция, в резултат на което премахва пареща болка, дискомфорт и предизвиква заздравяване на язвени дефекти.

**ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА РАНИТИДИН СОФАРМА?**

- Профилактика и лечение на дуоденална язва и доброкачествена стомашна язва включително и причинена от нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства (лекарства за лечение на възпалителни процеси), язва на дванадесетопръстника, причинена от инфекция с *helicobacter pylori*, постоперативна язва;
- Лечение на синдром на Цьолингер-Елисон (повишена стомашна секреция на солна киселина, свързана с пептични язви и клетъчни тумори на панкреаса);



**RANITIDINE SOPHARMA**  
**film. tabl. 150 mg; 300 mg**

- Симптоматично повлияване на гастроэзофагеален рефлукс (преминаване на стомашно съдържимо от стомаха в долната част на хранопровода) или хронични епизодични диспепсии (нарушение в храносмилането), характеризиращи се с болка и повишено образуване на стомашни киселини. Тази болка е свързана с прием на храна или смуцава съня, но не се свързва с горепосочените състояния;
- Профилактика на повтарящи се кръвоизливи при пациенти с пептични язви и „стрес улкус“ при тежко болни.
- Профилактика на попадане на стомашно съдържимо в дихателните пътища при операции под обща анестезия (синдром на Mendelson).

**КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА РАНИТИДИН СОФАРМА?**

*Не трябва да приемате ранитидин в следните случаи:*

- Свръхчувствителност към лекарственото или някое от помощните вещества;
- Тежка бъбречна или чернодробна недостатъчност.

**ПРЕДИ ДА СЕ ЗАПОЧНЕ ЛЕЧЕНИЕ С РАНИТИДИН СОФАРМА**

*Уведомете лекуващия си лекар, ако имате някакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни, или вземате други лекарства или в случай на:*

- Имате недиагностицирани стомашни заболявания;
- Имате бъбречни увреждания;
- Употребявате редовно противовъзпалителни лекарства;
- Страдате от остра порфирия (наследствено заболяване, свързано с нарушения в обмяната на порфирина и образуването на хемоглобин);
- Приемате антиацидни медикаменти.

**Бременност и кърмене**

*Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да започнете употреба на някакво лекарство по време на бременност, непременно се консултирайте с лекуващия си лекар.*

**Бременност**

Ранитидин преминава през плацентата. При предписване на ранитидин по време на бременност е необходимо да се преценят възможните ползи за майката спрямо всеки потенциален риск за плода.

**Кърмене**

Ранитидин се излъчва в кърмата. Употребата му в периода на кърмене е нежелателна. В случаите на наложителна употреба кърменето трябва да се преустанови.

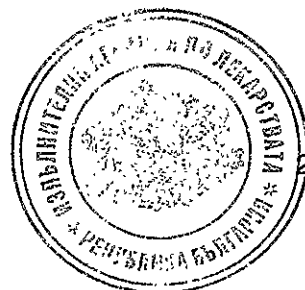
**Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Ранитидин не оказва влияние върху активното внимание и реакциите.

**КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С РАНИТИДИН СОФАРМА?**

*Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които употребявате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или са купени без рецепта.*

- При прием на ранитидин в терапевтични дози, не са установени значими лекарствени взаимодействия.



**RANITIDINE SOPHARMA**  
**film. tabl. 150 mg; 300 mg**

- При едновременен прием с високи дози сукралфат (лекарство за лечение на язвена болест и гастрити), резорбцията на ранитидин се забавя.
- Едновременната употреба на Ранитидин с алкохол може да доведе до повишаване на нивото на алкохол в кръвта.

**ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

*Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е да вземате лекарството така, както лекарят Ви го е предписал. Не трябва да променяте дозите или да преустановявате лечението, без да се консултирате преди това с лекаря, дори ако се чувствате добре. Опитайте да вземате лекарството по едно и също време всеки ден.*

Дозировката и продължителността на лечението се определят от лекуващия лекар в зависимост от клиничната симптоматика.

**Възрастни**

Обичайната дозировка е 1 таблетка от 300 mg вечер преди лягане или 2 пъти по 150 mg (сутрин и вечер).

За лечение на хеликобактерна инфекция на стомашната лигавица дневната доза е 2 пъти по 150 mg (сутрин и вечер) или 300 mg вечер за 2 седмици в комбинация с антибиотици.

**Деца**

Прилага се в доза 2-4 mg/kg телесно тегло 2 пъти дневно в лечебен курс не по-дълъг от 6 до 8 седмици. Максималната денонощна доза не трябва да превишава 300 mg дневно.

**Ако вземете повече таблетки, отколкото трябва**

Придържайте се към препоръчаната Ви дозировка. Малко вероятно е приемането на повече таблетки да създаде опасност за Вас.

Ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, посъветвайте се с лекуващия си лекар.

**Ако пропуснете поредната доза ранитидин**

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

**НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства Ранитидин може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.*

Могат да бъдат наблюдавани реакции на свръхчувствителност: внезапно хрипене или стягане в гърдния кош; подпухване на клепачите, лицето или устните с или без обрив по кожата; необяснимо повишаване на температурата; чувство на прималяване, особено при изправяне.

Рядко може да се наблюдава: главоболие, обърканост, потиснатост, гадене и загуба на апетит с или без жълтеница, бавен или неритмичен пулс, необичайна умора, недостиг на въздух или склонност към инфекции, което може да е предизвикано от промени в кръвната картина, диария, силна коремна болка, в



**RANITIDINE SOPHARMA**  
**film. tabl. 150 mg; 300 mg**

редки случаи предизвикана от възпаление на панкреаса, двойно виждане, повишена чувствителност на гърдите и/или уголемяване при мъжете.

*Ако се появят нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.*

**СЪХРАНЕНИЕ**

На защитено от светлина място при температура под 25°C.

Съхранявайте таблетките в оригиналната опаковка.

Съхранявайте таблетките на сигурно място, където децата не могат да ги видят и достигнат.

Не трябва да се използва след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.

**НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път на 09.03.2006 г.

