



ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ФАМОТИДИН МЕДИКА
FAMOTIDIN MEDICA
Филмирани таблетки 20 mg

УВАЖАЕМИ ПАЦИЕНТИ,

Преди да започнете приемането на лекарството моля, прочетете внимателно тази листовка. Информацията ще Ви бъде полезна. Запазете тази листовка. Покъсно може да се наложи да я прочетете отново. Ако имате допълнителни въпроси обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВОТО

Името на Вашето лекарство е ФАМОТИДИН МЕДИКА под форма на филмирани таблетки.

КАКВО СЪДЪРЖА ФАМОТИДИН МЕДИКА ?

Таблетките съдържат като активно вещество фамотидин 20 mg

Помощни вещества:

Лактозаmonoхидрат, микрокристална целулоза, талк, магнезиев стеарат, натриев нешестен гликолат(типA), хидроксипропилметил целулоза, опадрай YS-IR-7002

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

МЕДИКА АД

Бул."Дондуков" N 82

София 1504

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВАТ ФАМОТИДИН МЕДИКА ТАБЛЕТКИ?

Фамотидин принадлежи към групата на лекарствени продукти селективни инхибитори на H₂- блокери, потискащи киселинната секреция.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ФАМОТИДИН МЕДИКА?

Фамотидин таблетки се използва при: активна язвена болест на stomахa и дванадесетопръстника; ерозивни гастрити и гастродуоденити; рефлукс езофагит (връщане на stomашното съдържимо в хранопровода); патологична хиперсекреция (синдром на Zollinger- Ellison)

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЕМА ФАМОТИДИН МЕДИКА ?

Фамотидин не се приема при свръччувствителност към активното и/или помощните вещества, бременност, кърмене, деца до 8 години.

Преди да започнете лечение с Фамотидин Медика информирайте Вашия лекар за: всички здравни проблеми които имате или сте имали, за съществуването на алергии, ако имате чернодробно или бъбречно заболяване.

УПОТРЕБА ПРИ ДЕЦА

Фамотидин Медика не се препоръчва на деца под 12 години поради липса на достатъчно данни за ефективност и безопасност.

АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ

Фамотидин Медика не се прилага при бременност и кърмене.

АКО ШОФИРАТЕ ИЛИ РАБОТИТЕ С МАШИНИ

Няма ограничения за приложение на Фамотидин Медика при шофиране и работа с машини, тъй като не повлиява активното внимание и рефлексите.

КАК ДА СЕ ПРИЕМА ФАМОТИДИН МЕДИКА?

Индивидуалната дозировка се определя от Вашия лекар.

При активна язвена болест на стомаха и дванадесетопръсника –два пъти дневно по 20 mg сутрин и вечер преди сън или 40mg еднократно в часовете преди сън, в продължение на 4-8 седмици.

Поддържащо лечение –20mg вечер преди лягане в продължение до една година.

Ерозивни гастрити и гастроудоденити- двапъти дневно по 20mg сутрин и вечер преди лягане или 40 mg еднократно вечер преди лягане, в продължение на 3-4 седмици.

Гастроезофагиален рефлукс- сутрин и вечер по 20mg или 40mg еднократно вечер в продължение на 10-12 седмици.

Синдром на Zollinger-Ellison (патологична хиперсекреция)- по 20mg на 6 часа. По преценка на лекаря до 160mg на 6 часа.

При пациенти с бъбречна недостатъчност - дневната доза е 20mg или интервалът между приемите се увеличава до 36 - 48 часа.

При пациенти с увредена чернодробна функция дневната доза се намалява или се удължава интервала между приемите.

При деца под 12 години не се прилага поради липса на данни за ефективност и безопасност.

При пациенти в напреднала възраст не се изисква промяна в дозировката.

МОЖЕ ЛИ ДА СЕ ПРИЕМА ФАМОТИДИН МЕДИКА ЕДНОВРЕМЕННО С ДРУГИ ПРОДУКТИ?

Информирайте Вашия лекар за всички медикаменти, които вземате включително и тези отпусканi без рецептa.

Фамотидин Медика не повлиява метаболизма на продукти, метаболизирани от ензими отговорни за обезвреждане на чужди за организма вещества.

Фамотидин Медика може да намали усвояването на кетоконазол поради промяна в киселинността в стомаха. При необходимост от прием на кетоконазол разликата между двета приема трябва да бъде най-малко 2 часа.

Препоръчва се приема на Фамотидин Медика да става по време на хранене, тъй като храната увеличава неговото усвояване.

Едновременен прием на Фамотидин Медика с антиацидни средства може да намали неговото действие.



НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Фамотидин Медика се понася добре. Рядко могат да се наблюдават следните нежелани реакции:

- общи- астения, умора;
- сърдечносъдови - аритмия, сърцебиене;
- стомашночревни - гадене, повръщане коремен дисконфорт, сухота в устата, промени в чернодробните ензими;
- свръхчувствителност - уртикария, сърбеж;
- опорно-двигателни - мускулни крампи, артралгия;
- централна нервна система - главоболие, световъртеж, объркване, безсъние, съниливост.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Няма данни за предозиране дори при дози от 640mg дневно. В случай на предозиране приетото количество от продукта трябва да се отстрани от стомаха чрез промивка, пациентъ да бъде под контрол на лекар и на симптоматично лечение.

НАЧИН НА СЪХРАНЕНИЕ

При температура под 25°

Да се съхранява на места недостъпни за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

Три години от датата на производство.

Не употребявайте това лекарство след изтичане срока на годност обозначен върху опаковката.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

01.11.06.г.

