

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
Ранитидин-Чайкафарма 150 mg филмирани таблетки
Ranitidin-Tchaikapharma 150 mg film coated tablets
(Ранитидин /Ranitidin)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка! Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Ранитидин-Чайкафарма и за какво се използва
2. Преди да приемете Ранитидин-Чайкафарма
3. Как да приемате Ранитидин-Чайкафарма
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ранитидин-Чайкафарма
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА РАНИТИДИН-ЧАЙКАФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Всяка таблетка съдържа като активна съставка ранитидинов хидрохлорид 168 mg, еквивалентен на 150 mg ранитидин.

Таблетките съдържат и следните неактивни съставки: микрокристална целулоза, лактоза, царевично нишесте, повидон, колоиден силициев диоксид, талк, магнезиев стеарат, хипромелоза, макрогол, карнаубски восък, железен оксид (E 172) и титанов диоксид (E171).

Ранитидин принадлежи към групата лекарства, наречени H_2 антагонисти. Те намаляват количеството киселина във Вашия стомах, което може да помогне при следните състояния:

- язва на стомаха или дванадесетопръстника
- рефлуксен езофагит (възпаление на лигавицата на хранопровода)
- синдром на Zollinger-Ellyson, когато не е възможно използването на омепразолови препарати

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ РАНИТИДИН-ЧАЙКАФАРМА

Не приемайте Ранитидин-Чайкафарма ако:

- ако сте алергични към ранитидин или към някоя от останалите съставки на Ранитидин-Чайкафарма (Алергичната реакция може да включва обрив, сърбеж, подуване или затруднения в дишането)
- Бременна сте, възнамерявате да забременеете или кърмите в момента
- Имате някакво заболяване на бъбреците
- Страдате от порфирия (болест на черния дроб)
- Сте провеждали преди лечение с Ранитидин, което е било неуспешно
- Страдате от нарушение на хранопровода наречено болест на Барет
- Симптомите на Вашето заболяване внезапно са се променили или са се влошили
- Приемате лекарства против артрит (болест на ставите) като аспирин или ибупрофен

Безопасността и ефикасността на ранитидин в детската възраст все още не е добре проучена, затова не се препоръчва използването му при деца.

Безопасността и ефикасността на ранитидин в детската възраст все още не е добре проучена, затова не се препоръчва използването му при деца.

Обърнете специално внимание при употребата на Ранитидин-Чайкафарма

Ранитидин трябва да се използва с внимание при пациенти с нарушена чернодробна функция, тъй като той се метаболизира главно в черния дроб.

Лечението с Ранитидин би могло да маскира симптоми, свързани с карцином на стомаха и да забави неговото диагностициране, поради което е необходимо особено внимание при пациенти с внезапна и изявена загуба на тегло, асоциирана с диспептична симптоматика. Преди терапията с ранитидин е редно да се направи ендоскопско изследване за да се отхвърли възможността за злокачествен процес. При проведени клинични изпитания се установява, че в отделни случаи ранитидин може да индуцира появата на остри порфирийни пристъпи, поради което се препоръчва избягването му при пациенти с анамнеза за остра порфирия.

Може да се наблюдава фалшиво позитивен тест за протеин в урината, когато се използва Multistix test, затова се препоръчва използването на тестове базирани на сулфосалицилова киселина.

Ако имате някакви съмнения, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Употреба на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и лекарствата, които сте купили без рецепта

Някои лекарства и ранитидин могат да взаимодействат помежду си. Уведомете Вашия лекар, ако приемате:

- Кетоконазол (противогъбично средство)
- Глипизид (лекарство, използвано за лечение на диабет)
- Теофилин (използва се при лечение на астма)
- Сукралфат (за заздравяване на язви)
- Антациди (лекарства против киселини)
- Различни сърдечни медикаменти

Прием на Ранитидин-Чайкафарма с храни и напитки

Избягвайте употребата на алкохол, докато приемате Ранитидин-Чайкафарма.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Не съществуват адекватни и добре контролирани изследвания върху бременни жени. Поради това ранитидин може да се използва при бременни само в случай на крайна необходимост.

ранитидин се отделя в кърмата. Особено внимание трябва да се обръща при назначаване на ранитидин при кърмещите жени.

Шофиране и работа с машини

Няма установени значителни ефекти на ранитидин върху психомоторното състояние на пациентите. Ако някои пациенти почувстват временно замаяване, отпуснатост или световъртеж, то те не трябва да управляват моторни превозни средства или други машини.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ РАНИТИДИН-ЧАЙКАФАРМА

Винаги приемайте Ранитидин-Чайкафарма точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Таблетките следва да се приемат цели с чаша вода.

Обичайните дози за възрастни са:

Лечение на стомашна или дуоденална язва (язва на дванадесетопръстника): По една таблетка от 150 mg да се приема два пъти дневно - една сутрин и една вечер - или една таблетка от 300 mg да се приема преди лягане. Обичайната поддържаща доза е 150 mg преди лягане.

Лечение на рефлукс езофагит: 150 mg два пъти дневно или 300 mg преди лягане. При тежък езофагит могат да се прилагат по 150 mg четири пъти дневно; за да се спре повторната поява на симптомите, препоръчителната доза е 150 mg два пъти дневно.

Zollinger-Ellyson syndrome: 300 mg три пъти дневно. Тази доза може да се увеличи в зависимост от развитието на заболяването.

Ако имате бъбречно заболяване, Вашият лекар може да предпише по-ниска доза.

Деца: Безопасността и ефикасността на ранитидин в детската възраст все още не е добре проучена, затова не се препоръчва използването му при деца.

Ако не сте сигурни по колко таблетки да приемете или кога да го правите, попитайте Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Ранитидин-Чайкафарма

Не приемайте повече таблетки, отколкото Ви е препоръчано от лекаря. Ако сте приели прекалено много лекарство, обърнете се незабавно към бърза помощ или незабавно уведомете Вашия лекар.

Ако сте пропуснали да приемете Ранитидин-Чайкафарма

Приемайте Вашите таблетки, толкова дълго и по толкова, колкото лекарят Ви е назначил. Ако пропуснете прием, вземете дозата възможно най-скоро, после се върнете към обичайния прием. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Ако сте пропуснали няколко приема, уведомете Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Ранитидин-Чайкафарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ранитидин-Чайкафарма рядко може да предизвика проблеми.

Преустановете приема на таблетките и уведомете Вашия лекар веднага, ако скоро след приема почувствате някоя от следните нежелани реакции: внезапно затруднено свистящо дишане, стягане на гърдите, болка в гърдите; затруднено дишане, говор и преглъщане, кожен обрив където и да е по тялото или подуване на клепачите, лицето, врата или устните, необяснимо повишение на температурата, прималяване (особено при изправяне).

Информирайте Вашия лекар възможно най-скоро, ако почувствате някой от следните признаци: силна стомашна болка, необичайна уморяемост, недостиг на въздух, склонност към поява на синини или чести инфекции, бавен или неритмичен пулс, гадене, загуба на апетит, жълтеница (пожълтяване на кожата или бялото на очите), объркване, възбуда, кожен обрив, състоящ се от червени петна, сърбеж, диария, запек, главоболие, замаяност, болка в мускули и стави, потиснатост, халюцинации, подути и чувствителни гърди при мъжете, размазано виждане.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА РАНИТИДИН-ЧАЙКАФАРМА

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Съхранявайте лекарство в оригиналната опаковка, при температура под 25°C.

Не използвайте Ранитидин-Чайкафарма след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнери за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Ранитидин-Чайкафарма

- Активното вещество е ранитидин
- Другите съставки са: микрокристална целулоза, лактоза, царевично нишесте, повидон, колоиден силициев диоксид, талк, магнезиев стеарат, хипромелоза, макрогол, карнаубски восък, железен оксид (E 172) и титанов диоксид (E171).

Как изглежда Ранитидин-Чайкафарма и какво съдържа опаковката

Ранитидин-Чайкафарма филмирани таблетки 150 mg, опаковани в двойно алуминиево фолио се предлагат в следните опаковки:

- блистерни ленти по 30 таблетки всяка, в кутии по 60 таблетки,
- блистерни ленти по 10 таблетки всяка, в кутии по 20 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
гр. София 1172, “Г.М. Димитров” № 1, България
тел.: 02/ 962 54 54
факс: 02/ 960 37 03
e-mail: info@tchaikapharma.com

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с притежателя на разрешението за употреба.

Име и адрес на производителя

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
гр. Варна 9000 ул. “Никола Вапцаров” № 1, България

Дата на последно одобрение на листовката