

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА



ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
Ранитидин-Чайкафарма®
Ranitidin-Tchaikapharma

**И А Л
ОДОБРЕНО!**
ДАТА 22.06.06

Моля, прочетете внимателно листовката преди да започнете да приемате лекарството.

Ако имате някакви въпроси, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

Това лекарство е за Вас. Само лекар може да Ви го предпише.

Никога не го давайте на други хора.

То може да им навреди, независимо че симптомите им са сходни с Вашите.

Какво представлява Ранитидин-Чайкафарма®?

Всяка таблетка съдържа като активна съставка ranitidine hydrochloride 168 mg, еквивалентен на 150 мг ранитидин.

Таблетките съдържат и следните неактивни съставки: микрокристална целулоза, лактоза, нишесте, поливинил пиролидон, колоиден силициев двуокис, пречистен талк, магнезиев стеарат, хипромелоза, макрогол, карнаубски восък, железен оксид (Е 172) и титанов диоксид (Е171).

Ранитидин-Чайкафарма® таблетки 150 mg 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.

За какво служат Ранитидин-Чайкафарма® таблетки?

Ранитидин принадлежи към групата лекарства, наречени H₂ антагонисти. Те намаляват количеството киселина във Вашия stomах, което може да помогне при следните състояния:

- язва на stomаха или дванадесетопръстника
- рефлуксен езофагит (възпаление на лигавицата на хранопровода)
- синдром на Цъолингер-Елисън, когато не е възможно използването на омепразолови препарати

Преди да приемете Вашето лекарство

Ако отговорите с “ДА” на някой от тези въпроси, консултирайте се с Вашия лекар, преди да приемете Ранитидин-Чайкафарма® таблетки.

- Имати ли сте преди алергична реакция към Ранитидин или някое от съдържащите се в таблетката вещества, изброени по-горе? (Алергичната реакция може да включва обрив, сърбеж, подуване или затруднения в дишането)
- Бременна ли сте или възnamерявate ли да забременеете, кърмите ли в момента?
- Имате ли някакво заболяване на бъбреците?
- Страдате ли от порфирия (болест на черния дроб)?
- Провеждали ли сте преди лечение с Ранитидин, което е било неуспешно?
- Страдате ли от нарушение на хранопровода наречено болест на Барет?
- Дали симптомите на Вашето заболяване внезапно са се променили или са се влошили?
- Приемате ли лекарства против артрит (болест на ставите) като аспирин или ибупрофен?

Кога и как да приемате Ранитидин-Чайкафарма® таблетки?

Таблетките трябва да се приемат, според предписанietо на лекаря.

Таблетките следва да се приемат цели с чаша вода.

Обичайните дози за възрастни са:



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

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

Цъолингер-Елисън синдром: 300 мг 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.

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. Ако сте пропуснали няколко приема, уведомете Вашия лекар.

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

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.

Докато приемате Вашето лекарство

Ранитидин-Чайкафарма® таблетки рядко може да предизвика проблеми, но както и при другите лекарства, могат да се появят нежелани лекарствени реакции.

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

Информирайте Вашия лекар възможно най-скоро, ако почувствате някой от следните признания: силна стомашна болка, необичайна уморяемост, недостиг на въздух, склонност към поява на синими или чести инфекции, бавен или неритмичен пулс, гадене, загуба на апетит, жълтеница (пожълтяване на кожата или бялото на очите), объркане, 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.

Освен това, ако почувствате главоболие, замаяност, умора, объркане и/или възбуда не бива да шофирате или да работите с машини.

Ако имате каквито и да било други нежелани реакции, уведомете Вашия лекар.

Избягвайте употребата на алкохол, докато приемате Ранитидин-Чайкафарма®.

Някои лекарства и Ранитидин могат да взаимодействват 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

Не забравяйте да уведомите Вашия лекар за всички медикаменти, които приемате и онези които сте вземали доскоро, включително и лекарствата, които сте купили без рецептa.

Как да съхранявате Вашето лекарство?

Съхранявайте лекарството на място недостъпно за деца.

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

Не приемайте лекарството след изтичане срока на годност, посочен на опаковката.

Производител и притежател на разрешението за употреба:

“Чайкафарма – Висококачествените лекарства” АД

гр. Варна, ул. “Никола Вапцаров” 1

България

Дата на изготвяне на листовката: Март, 2006

