

ИАЛ
ОДОБРЕН
ДАТА 26.06.07

**ZANTAC™
ЗАНТАК™
инжекционен разтвор
*ranitidine hydrochloride***

Тази листовка се отнася само за ZANTAC инжекционен разтвор. Тя ви информира за най-важното относно лекарството. Моля прочетете я внимателно, преди да започнете приложение на лекарството.

Наименование на лекарствения продукт
Името на лекарството е ZANTAC (ЗАНТАК).

Какво представлява и какво съдържа ZANTAC инжекционен разтвор

Лекарствената форма на продукта е инжекционен разтвор. Той съдържа лекарственото вещество ranitidine (ранитидин) под формата на ranitidine hydrochloride. Всяка ампула от 2 ml разтвор съдържа 50 mg ranitidine. Лекарството съдържа и следните помощни вещества: натриев хлорид, калиев дихидроген ортофосфат, динатриев хидроген ортофосфат безводен, азот и вода за инжекции.

Във всяка опаковка ZANTAC инжекционен разтвор има 5 ампули от 2 ml.

Как действа ZANTAC инжекционен разтвор

Лекарственото вещество в ZANTAC, ranitidine, е от групата на т. нар. H₂-антагонисти. То намалява количеството киселина в стомаха, затова се използва за:

- Лечение на язва на стомаха и на дванадесетопръстника;
- Профилактика на кръвоизливи от язва;
- Лечение на проблеми, причинени от наличие на киселина в хранопровода;
- За предотвратяване на връщането на киселина от стомаха преди хирургични операции.

Ако не сте сигурни за нещо, попитайте вашия лекар.

Преди да започне приложението на ZANTAC инжекционен разтвор

Преди да започне приложението на ZANTAC инжекционен разтвор, трябва непременно да уведомите лекаря:

- Ако ви е известно, че сте алергични към ZANTAC, ranitidine или друга съставка на продукта;
- Ако мислите, че сте бременна;
- Ако кърмите;
- Ако ви е известно, че бъбреците ви не функционират добре;
- Ако сте имали сърдечно заболяване;
- Ако ви е известно, че страдате от рядкото заболяване порфирия.

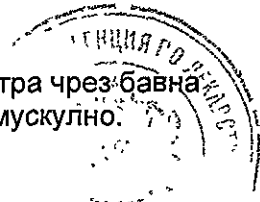
Дори и при тези обстоятелства вашият лекар може да прецени, че е необходимо приложение на ZANTAC инжекционен разтвор.

Как се прилага ZANTAC инжекционен разтвор

Лекарят ще определи дозировката и продължителността на лечението.

ZANTAC инжекционен разтвор може да се прилага при възрастни, подрастващи и деца (над 6 месеца).

ZANTAC инжекционен разтвор се прилага от лекаря или медицинската сестра чрез бавна венозна инжекция в продължение на 2 минути, чрез венозна инфузия или мускулно.



Какво би станало, ако ви бъде инжектирано твърде много от лекарството
Малко вероятно е приемането на твърде много от лекарството да създаде някакви проблеми.

Нежелани лекарствени реакции

Наред с полезните си ефекти лекарството може да причини и нежелани реакции. Безопасността на ranitidine е установена от широката му употреба по света повече от десет години и според повечето хора, на които е прилагано лекарството, то не им създава проблеми. Въпреки това, подобно на всяко друго лекарство, то може да доведе до нежелани реакции.

Някои хора са алергични към определени лекарства. Макар да се проявяват много рядко, ако забележите някои от следните реакции, **незабавно** потърсете лекарска помощ:

- Внезапно хръптене или стягане в гръденния кош;
- Подуване на клепачите, лицето или устните с или без неравномерен обрив където и да е по кожата на тялото;
- Необяснима треска;
- Чувство на премаляване, особено когато ставате.

Уведомете лекаря, ако забележите някои от следните нежелани реакции:

Нечести:

- Главоболие;
- Световъртеж;
- Възпаление на черния дроб, което може да причини едно или повече от следните състояния:
 - Гадене;
 - Повръщане;
 - Загуба на апетит;
 - Общо неразположение;
 - Повищена температура;
 - Сърбеж;
 - Пожълтяване на кожата и очите;
 - Потъмняване на урината;
 - Обърканост;
- Бавен или неритмичен пулс, особено ако инжекцията е поставена твърде бързо;
- Необичайна умора, недостиг на въздух или склонност към инфекции или нараняване, което може да е предизвикано от промени в кръвната картина;
- Силна стомашна болка, в редки случаи предизвикана от възпаление на панкреаса;
- Замъглено виждане

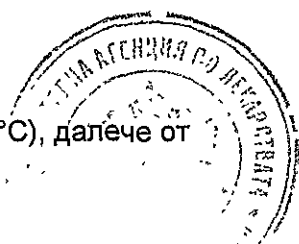
Редки:

- Болки в мускулите или ставите;
- Потиснатост;
- Халюцинации;
- Неконтролирани движения (това състояние обикновено е временно и се подобрява при спиране на лечението);
- Възпаление на кръвоносните съдове (васкулит);
- Косопад (алопеция)
- Повищена чувствителност на гърдите и/или уголемяването им при мъжете. Обратимо смущение в секоуалната функция (импотентност). Смущението в секоуалната функция е обикновено обратимо и състоянието се подобрява при спиране на приложението на лекарството.

Ако забележите други нежелани реакции или необяснимо неразположение, уведомете лекаря.

Съхранение на ZANTAC инжекционен разтвор

ZANTAC инжекционен разтвор се съхранява при стайна температура (под 25°C), далече от източници на топлина.



Ампулите трябва да се съхраняват в оригиналната опаковка, за да се предпазят от светлина.

Да не се стерилизират в автоклав.

Съхранявайте лекарството на място, недостъпно за деца.

Не използвайте ампулите след датата на изтичане на срока на годност, посочена върху опаковката.

Кой произвежда лекарството и притежава разрешение за употребата му в България
ZANTAC инжекционен разтвор се произвежда от GlaxoSmithKline S.p.A., 68 San Polo di Torrile,
43056 Parma, Italy. Притежател на разрешението за употреба е ГлаксоСмитКайн ЕООД, ул.
Димитър Манов, бл.10, 1408 София, България.

Запомнете

**Това лекарство е предписано лично на вас. Никога не го преотстъпвайте на други хора.
То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са подобни на
вашите.**

Тази листовка не ви дава пълна информация за лекарството.

*Ако имате някакви въпроси или не сте сигурни в нещо, обърнете се към вашия лекуващ
лекар.*

*Може да ви се наложи да прочетете тази листовка отново, затова не я изхвърляйте
докато употребявате лекарството в опаковката.*

ZANTAC (ЗАНТАК) е запазена търговска марка на GlaxoSmithKline group of companies.

Дата на последна редакция: септември 2006 г.

