

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**RANITIDINĂ LAROPHARM 150 mg, comprimate filmate**
Ranitidină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Ranitidină Laropharm și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Ranitidină Laropharm
3. Cum să utilizați Ranitidină Laropharm
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ranitidină Laropharm
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE RANITIDINA LAROPHARM ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Ranitidină Laropharm conține ranitidină, o substanță care reduce cantitatea de acid din stomacul dumneavoastră. Acest lucru permite ca stomacul și duodenul dumneavoastră să se vindece mai repede iar durerea poate fi înlăturată.

Ranitidină Laropharm se folosește în următoarele cazuri:

- tratamentul ulcerului gastric sau duodenal- în unele cazuri medicul vă poate prescrie Ranitidină Laropharm în asociere cu antibiotice.
- unele medicamente folosite în tratamentul inflamației pot determina ulcere, ca reacție adversă – dacă sunteți sub un asemenea tratament, medicul dumneavoastră v-ar putea prescrie Ranitidină Laropharm în scopul prevenirii apariției ulcerului.
- ulcerele pot sângera- medicul dumneavoastră v-a prescris Ranitidină Laropharm în scopul prevenirii hemoragiilor.
- tratamentul manifestărilor determinate de prezența acidului în esofag (esofagita de reflux) și alte probleme ce pot determina durere sau disconfort, fenomen cunoscut ca "indigestie", "dispepsie" sau "arsuri la stomac".
- tratamentul manifestărilor determinate de prezența unei cantități prea mari de acid în stomac.
- înaintea anesteziei pentru prevenirea tulburărilor specifice pe care prezența acidului în stomac le poate cauza în timpul operației

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI RANITIDINĂ LAROPHARM**Nu utilizați Ranitidină Laropharm**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la ranitidină sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului.

Ranitidină Laropharm nu se administrează la copii cu vârsta sub 6 ani.

Aveți grijă deosebită când utilizați Ranitidină Laropharm

Dacă ați răspuns afirmativ la oricare dintre întrebările de mai jos, informați-l despre aceasta pe medicul dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

- Aveți probleme cu rinichii sau vi s-a spus că rinichii dumneavoastră nu funcționează așa cum ar trebui?
- Suferiți de o afecțiune rară numită porfirie?
- Sunteți gravidă sau plănuți să rămâneți gravidă curând?
- Alăptați?

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În general, ranitidina nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje; totuși, se va ține cont că, rareori, pot să apară reacții adverse nervos-centrale.

Informații importante privind unele componente ale Ranitidină Laropharm

Medicamentul conține lactoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI RANITIDINĂ LAROPHARM

Utilizați întotdeauna Ranitidină Laropharm exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Pentru tratamentul ulcerului gastric, ulcerului duodenal, arsurilor (aciditate în esofag) sau indigestiilor, doza recomandată este de un comprimat filmat Ranitidină Laropharm dimineața și un comprimat filmat Ranitidină Laropharm seara sau două comprimate filmate de 150 mg seara la culcare, timp de patru săptămâni. În anumite cazuri, tratamentul poate necesita doze mai mari, de până la 600 mg ranitidină pe zi (câte un comprimat filmat Ranitidină Laropharm de patru ori pe zi) și poate dura până la 12 săptămâni.

În cazul dispepsiei, doza recomandată este de un comprimat filmat Ranitidină Laropharm de două ori pe zi, timp de șase săptămâni.

Afecțiunile în care producția de acid este excesivă sunt rare și acestea sunt de obicei tratate cu o doză de 600 mg până la 900 mg ranitidină pe zi (4 - 6 comprimate filmate Ranitidină Laropharm) sau chiar mai mari.

Este important să continuați administrarea medicamentului până la sfârșitul schemei de tratament.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, medicul dumneavoastră poate decide continuarea tratamentului cu Ranitidină Laropharm comprimate, în scopul prevenirii reapariției durerii și a disconfortului. În funcție de boala pentru care sunteți tratat, doza recomandată poate fi de 150 mg – 300 mg ranitidină (un comprimat sau două comprimate Ranitidină Laropharm), o dată pe zi, după masa de seară sau un comprimat Ranitidină Laropharm de două ori pe zi.

Dacă Ranitidină Laropharm a fost prescris pentru un copil cu vârsta peste 6 ani, dozajul depinde de greutatea copilului; asigurați-vă că acesta ia comprimatele filmate așa cum a recomandat medicul. Doza zilnică recomandată este cuprinsă între 2 mg/kg și 4 mg/kg. Doza maximă este de 300 mg (două comprimate de 150 mg) pe zi.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Ranitidină Laropharm

Este important să respectați indicațiile din prospectul medicamentului.

Este periculos să luați mai multe comprimate filmate decât este indicat, mai ales dacă ați luat mai multe comprimate filmate odată. În acest caz, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau departamentului de urgență al celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să utilizați Ranitidină Laropharm

Dacă ați uitat să luați o doză, luați alta, imediat ce v-ați amintit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Ranitidină Laropharm poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Unele persoane pot fi alergice la medicamente; dacă apar oricare dintre următoarele reacții adverse, la scurt timp după ce ați început să luați aceste comprimate, opriți administrarea Ranitidină Laropharm și anunțați-l imediat pe medicul dumneavoastră:

- Respirație grea, șuierătoare sau o apăsare în piept.
- Umflarea pleoapelor, a feței, a buzelor sau a limbii.
- Erupții trecătoare pe piele ("urticarie").
- Febră de cauză necunoscută.
- Amețeli, mai ales când stați în picioare.

De asemenea, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră cât mai curând dacă observați oricare dintre aceste reacții adverse:

- Confuzie.
- manifestări cum sunt: greață (senzație de rău), vărsături (stare de rău), pierderea poftei de mâncare, stare generală de rău, febră, icter, colorarea în galben a pielii și a albului ochilor și urină închisă la culoare), care pot fi determinate de inflamarea ficatului.
- Rărirea bățiiilor inimii, bății neregulate ale inimii, amețeli, oboseală neobișnuită sau leșin.
- Vedere în ceață.
- Erupții cutanate, uneori severe (pete roșii pe piele sau urticarie).
- Căderea părului (alopecie).
- Impotență.
- Durere de stomac severă sau schimbarea tipului acesteia.
- Diaree.
- Respirație îngreunată și oboseală.
- Tendință la infecții.
- Tendință la vânătăi.

De asemenea, comunicați medicului dumneavoastră la următoarea vizită dacă observați oricare dintre aceste reacții adverse:

- Dureri de cap.
- Dureri musculare sau articulare.
- Afectare renală (manifestările pot include schimbări în cantitatea de urină eliminată și culoarea sa, greață, vărsături, confuzie, febră sau urticarie).
- Depresie.
- Halucinații.
- Mișcări necontrolate sau tremurături.
- Dacă sunteți bărbat- sensibilizarea și/sau mărirea sânilor.

Spuneți medicului dumneavoastră că luați Ranitidină Laropharm dacă faceți analize ale sângelui, urinii sau alte teste, cărora Ranitidină Laropharm le-ar putea afecta rezultatele.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să comunicați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ RANITIDINĂ LAROPHARM

Nu utilizați Ranitidină Laropharm după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Ranitidină Laropharm

-Substanța activă este ranitidina. Fiecare comprimat filmat conține ranitidină 150 mg sub formă de clorhidrat de ranitidină 168 mg.

-Celelalte componente sunt: *nucleu*: lactoză monohidrat, amidon de porumb, polividonă K 30, celuloză microcristalină, talc, stearat de magneziu, dioxid de siliciu coloidal anhidru; *film*:

Opadry II Yellow*.

*conține: alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E 171), macrogol 3350, talc, oxid galben de fer (E 172), galben de chinolină (E 104), oxid negru de fer (E 172)

Cum arată Ranitidină Laropharm și conținutul ambalajului

Ranitidină Laropharm se prezintă sub formă de comprimate filmate, biconvexe, de culoare galbenă.

Cutie cu 2 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate filmate

Deținătorul autorizației de punere pe piață

S.C. Laropharm S.R.L.

Șoseaua Alexandriei nr. 145 A, Bragadiru, județul Ilfov, România

Producătorii

S.C. Laropharm S.R.L.

Șoseaua Alexandriei nr. 145 A, Bragadiru, județul Ilfov, România

Acest prospect a fost aprobat în

Decembrie 2008