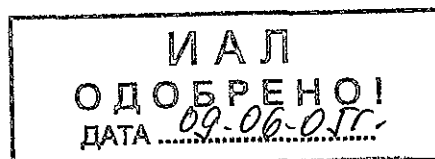


Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.

RANITIDIN UNIPHARM
РАНИТИДИН УНИФАРМ



КАКВО СЪДЪРЖА РАНИТИДИН УНИФАРМ ?

Лекарствено вещество: всяка филмирана таблетка съдържа 84 mg ранитидин хидрохлорид еквивалентен на 75 mg ранитидин.

Помощни вещества: лактоза монохидрат, микрокристална целулоза, повидон, коповидон, колоиден силициев диоксид, натрий карбоксиметил нишесте, магнезиев стеарат, талк, титанов диоксид, метакрилова киселина/етилакрилат, макрогол.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирани таблетки

ОПАКОВКА

Блистер от PVC /алуминиево фолио с 10 филмирани таблетки.

3 блистера в кутия от картон.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ

УНИФАРМ АД, София ул. Трайко Станоев № 3

КАКВО ДЕЙСТВИЕ ПРИТЕЖАВА РАНИТИДИН УНИФАРМ?

Ранитидин Унифарм е антиацидно средство, което облекчава стомашния дискомфорт в резултат на повишена стомашна киселинност

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА РАНИТИДИН УНИФАРМ ?

За облекчаване на дискомфорта в резултат на повишена киселинност на стомаха, следствие неправилно хранене, тютюнопушене и злоупотреба с алкохол.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА РАНИТИДИН УНИФАРМ?

Този лекарствен продукт не трябва да се приема в следните случаи: алергия към някоя от съставките; деца под 16 години; бременност и кърмене; бъбречни и чернодробни нарушения; нарушения в сърдечния ритъм и брадикардия; остра порфирия;

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Може да се наблюдава фалшиво положителен тест за белтък в урината, когато се използва Multistix test, поради което се препоръчва използването на тестове базирани на сулфосалицилова киселина. Лечението с H₂-блокери, към която група принадлежи този лекарствен продукт, може да маскира някои от симптомите на рак на стомаха и това от своя страна да забави неговото диагностициране. Ето защо, при пациенти с внезапна и значителна загуба на тегло, съпроводена с диспептични симптоми, е необходима лекарска консултация преди приема на този лекарствен продукт.

Консултирайте се с Вашия лекар, ако Ви известно, че страдате от непереносимост към някои захари, тъй като този лекарствен продукт съдържа лактоза.



Бременност и кърмене

Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да започнете да вземате някакви лекарства по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия си лекар.

Не се препоръчва употребата на Ранитидин Унифарм по време на бременност и кърмене.

Кърмене

Ранитидин Унифарм преминава в кърмата, поради което не се препоръчва употребата му от кърмещи жени.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ?

За да се избегнат възможни взаимодействия между няколко лекарствени продукта, винаги информирайте вашият лекар или фармацевт, когато приемате други лекарства.

Едновременната употреба на Ранитидин Унифарм с противосъсирващото лекарство Варфарин може да доведе до промяна в протромбиновото време.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

По 1 филмирана таблетка с малко вода на всеки 12 часа, 1 час преди хранене.

При ежедневен прием продължителността на лечебния курс не трябва да надвишава 2 седмици.

Ако вземете повече таблетки, отколкото трябва

Посъветвайте се незабавно с лекуващия си лекар в този случай!

Ако пропуснете поредната доза?

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Ранитидин Унифарм може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.

При отделни пациенти са възможни следните нежелани реакции:

главоболие, понякога силно, замаяване, нарушение на зрението и съня, виене на свят, депресия и халюцинации най-често при пациенти в напреднала възраст; рядко нарушения в сърдечния ритъм и пулсовата честота; запек или диария, гадене и повръщане, коремен дискомфорт, много рядко панкреатит и хепатит, при по-високи дози обратимо повишаване на чернодробните ензими; в единични случаи уголемяване на млечните жлези, импотентност и намаляване на либидото; болки в ставите и мускулите, промени в кръвните показатели, алергични реакции като кожни обриви и отоци.

При поява на нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °С на сухо, защитено от светлина място.

Съхранявайте лекарство на недостъпно за деца място.

СРОК НА ГОДНОСТ

Лекарството не трябва да се използва след изтичане срока на годност, отбелязан на опаковката.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

Без лекарско предписание

Последна редакция на листовката- април 2006 г.

