



PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

RANITIDINĂ ATB 150 mg, comprimate filmate
Ranitidină

RANITIDINĂ ATB 300 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 recitați.
- 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 ca ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă menționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

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

1. CE ESTE RANITIDINĂ ATB ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Ranitidină ATB 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.

Medicul dumneavoastră a ales acest medicament deoarece este potrivit pentru dumneavoastră și boala dumneavoastră.

Ranitidină ATB se folosește în următoarele cazuri:

-tratamentul ulcerului gastric sau duodenal- în unele cazuri medicul vă poate prescrie Ranitidină ATB în asociere cu antibiotice.

-unele medicamente folosite în tratamentul inflamației pot provoca ulcere, ca reacție adversă – dacă sunteți sub un asemenea tratament, medicul dumneavoastră v-ar putea prescrie Ranitidină ATB în scopul prevenirii apariției ulcerului.

-ulcerele pot săngera- medicul dumneavoastră v-a prescris Ranitidină ATB în scopul prevenirii hemoragiilor.

-tratamentul manifestărilor provocate de prezența acidului gastric în esofag (esofagita de reflux) și alte probleme ce pot provoca durere sau disconfort, fenomen cunoscut ca "indigestie", "dispepsie" sau "arsuri la stomac".

-tratamentul manifestărilor provocate 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.

Ranitidină ATB se folosește la copii cu vârstă peste 6 ani și adolescenti în următoarele cazuri:



- tratamentul ulcerului gastric sau duodenal;
- tratamentul manifestărilor provocate de prezența acidului gastric în esofag și de boala determinată de aceasta (boala de reflux gastroesofagian).

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI RANITIDINĂ ATB

Nu utilizați Ranitidină ATB

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

Ranitidină ATB, comprimate filmate nu se administreză la copii cu vârstă sub 6 ani.

Aveti grijă deosebită când utilizați Ranitidină ATB

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 aşa cum ar trebui?
- Suferiți de o afecțiune rară numită porfirie?
- Sunteți gravidă sau plănuiați 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.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI RANITIDINĂ ATB

Utilizați întotdeauna Ranitidină ATB exact aşa 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 150 mg ranitidină dimineață și 150 mg ranitidină seara sau 300 mg ranitidină seara la culcare, timp de patru săptămâni. În anumite cazuri, tratamentul poate necesita doze mai mari, de până la 600 mg ranitidină pe zi și poate dura până la 12 săptămâni.

În cazul dispepsiei, doza recomandată este de 150 mg ranitidină de două ori pe zi, timp de şase 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 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 ATB comprimate filmate, 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, o dată pe zi, după masa de seară sau 150 mg ranitidină de două ori pe zi.

Dacă Ranitidină ATB a fost prescris pentru un copil cu vârstă peste 6 ani sau un adolescent, dozajul depinde de greutatea acestuia; asigurați-vă că acesta ia comprimatele filmate aşa cum a recomandat

medicul. Doza zilnică recomandată este cuprinsă între 2 mg/kg și 4 mg/kg. Doza maximă este de 300 mg pe zi.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Ranitidină ATB

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 ATB

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 ATB 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 filmate, opriți administrarea Ranitidină ATB și

anunțați-l imediat pe medicul dumneavoastră:

- Respirație grea, ūierătoare 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), vârsături (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.
- Rărire a bătăilor inimii, bătăi neregulate ale inimii, amețeli, oboseală neobișnuită sau leșin.
- Vedere în ceată.
- Erupții cutanate, uneori severe (pete roșii pe piele sau urticarie).
- Cădere părului (alopecia).
- 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, vârsături, confuzie, febră sau urticarie).
- Depresie.



- Halucinații.
 - Mișcări necontrolate sau tremurături.
 - Dacă sunteți bărbat- sensibilizarea și/sau mărirea sănilor.
- Spuneți medicului dumneavoastră că luați Ranitidină ATB dacă faceți analize ale sângelui, urinii sau alte teste, cărora Ranitidină ATB 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 ATB

Nu utilizați Ranitidină ATB 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 ATB

Ranitidină ATB 150 mg

-Substanța activă este ranitidină 150 mg sub formă de clorhidrat de ranitidină. Fiecare comprimat filmat conține ranitidină 150 mg sub formă de clorhidrat de ranitidină 168 mg.
-Celealte componente sunt: *nucleu*: celuloză microcristalină, amidon glicolat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu; *film*: alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E 171), macrogol 3350, talc, oxid galben de fer (E 172).

Ranitidină ATB 300 mg

-Substanța activă este ranitidină 300 mg sub formă de clorhidrat de ranitidină. Fiecare comprimat filmat conține ranitidină 300 mg sub formă de clorhidrat de ranitidină 336 mg.
-Celealte componente sunt: *nucleu*: celuloză microcristalină, amidon glicolat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu; *film*: alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E 171), macrogol 3350, talc, oxid galben de fer (E 172).

Cum arată Ranitidină ATB și conținutul ambalajului

Ranitidină ATB 300 mg și Ranitidină ATB 150 mg se prezintă sub formă de comprimate filmate de culoare bej, biconvexe.

Ranitidină ATB 150 mg

Este disponibil în cutii cu 2 sau 120 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate filmate

Ranitidină ATB 300 mg

Este disponibil în cutii cu 1, 2 sau 120 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate filmate



Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

S.C. Antibiotice S.A.,
Str. Valea Lupului nr. 1, Iași, România

Acvest prospect a fost aprobat în

Martie 2009