Famotidina

Comprimidos recubiertos 40 mg

Composiciones y presentaciones:

Cada comprimido recubierto contiene:

Famotidina 40 mg

Excipientes: Lactosa, sodio almidón glicolato, magnesio estearato, celulosa microcristalina, recubrimiento polimérico, talco, titanio dióxido, colorante FD&C amarillo N°5, colorante FD&C amarillo N°6, macrogol.

Clasificación:

Bloqueador de receptores H2 histamínicos. Inhibidor de la secreción ácida gástrica.

Indicaciones:

Tratamiento de mantención en pacientes con úlcera duodenal, con posterioridad a la cicatrización de una úlcera activa.

Síndrome de Zollinger Ellison.

Tratamiento a corto plazo de úlcera duodenal activa, úlcera gástrica benigna y reflujo gastroesofágico.

En general, en enfermedades que se acompañan de una hipersecreción gástrica.

Advertencias:

La dosis de este medicamento debe ser ajustada en pacientes con función renal deteriorada. Ud. debe informar o solicitar a su médico que determine la magnitud de dicho daño para determinar la dosis adecuada en cada caso. Esto es particularmente importante en pacientes ancianos donde la probabilidad de una función renal deteriorada es mucho mayor.

No es aconsejable administrar Famotidina a la mujer embarazada a menos que el médico considere la evaluación de los riesgos y beneficios.

No hay antecedentes de uso de Famotidina en pediatría, por lo que no es aconsejable su uso.

Contraindicaciones:

No debe administrarse a pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a la Famotidina. No se recomienda su empleo durante el embarazo, ya que la seguridad de la droga no ha sido establecida.

No se recomienda su empleo durante la lactancia ya que la droga es transportada por la leche materna.

Interacciones:

Alimentos, Ketoconazol y antiácidos disminuyen la biodisponibilidad de la Famotidina.

Efectos adversos:

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados, además de los que se pretenden obtener. Los efectos adversos se presentan en general, cuando los medicamentos se usan en grandes cantidades y/o por períodos prolongados. En casos aislados se han detectado molestias gastrointestinales, cefaleas y fatiga.

Reacciones adversas:

Consulte al médico si presenta los siguientes síntomas: Náuseas, vómitos, erupciones cutáneas, molestias gastrointestinales, flatulencias y anorexia.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: Habitual 20 a 80 mg/día. Oral cada 12 – 24 horas.

Sobredosis:

En caso de sobredosis se debe adoptar un sistema de fármaco vigilancia en un medio hospitalario, para realizar una reanimación apropiada y terapia de mantención.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en su envase original, protegido del calor, humedad y fuera del alcance de los niños.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica

No recomiende este medicamento a otra persona.