

**FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:**  
Informacion për pacientin

# RANITIDINE

## TABLETA TË VESHURA ME FILM 150 mg (Ranitidine Klorhidrat)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përparrë se të fillon përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshtuar për ju. Mos e jepni tek persona të tjerrë. Mund t'i dëmtojë atë edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësoshet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Ranitidine dhe përsë përdoret
- Përparrë se të merni Ranitidine
- Si ta merni Ranitidine
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Ranitidine
- Informacion i mëtejshëm

### 1. ÇFARË ËSHTË RANITIDINE DHE PËRSE PËRDORET

Ranitidite përban lëndën vepruese ranitidinë klorhidrat. Ranitidine është një antagonist i receptorëve histaminik H<sub>2</sub>. Në sajë të lidhjes specifike me receptorët H<sub>2</sub>, ranitidina frenon veprimin e histaminit kështu që frenon sekretimin e acidit gastrik gjatë ditës si edhe gjatë natës. Ranitidine ul aciditetin dhe vëllimin e lëngut gastrik. Pas administrimit oral, ajo përvit shumë shpejtë dhe arrin përqëndrimin më të lartë në serum pas 2 ose 3 orësh. Ranitidina metabolizohet në mëlci dhe jashtëqitët kryesisht me urinë. Një dozë e vetme është e efektshme përmes shumë se 12 orë. Pirja e duhanit ndikon në uljen e efektit të terapisë me ranitidinë.

Ranitidine indikohet:

- në trajtimin e ulçerës duodenale;
- në trajtimin ulçerës gastrike duke përfshirë parandalimin e ulçerës duodenale të lidhur me agjentët antiinflamatorë josteroidë;
- në sëmundjen e refluksit gastro-ezofageal;
- në sindromin Zollinger-Ellison;
- si paramjekim për të ulur vëllimin dhe përbajtjen e acidit të sekretimit gastrik, në mënyrë që të zgjodheshin pasojat e sindromit të aspirimit të acidit klorhidrik gjatë anestezisë.

### 2. PËRPARA SE TË MERRNI RANITIDINE

Mos merni Ranitidine në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj ranitidinës klorhidrat apo ndonjërit prej përbërësve të tjerë të tabletës;
  - vuani nga porfiria akute.
- Ranitidina nuk duhet të përdoret pa këshillën e mjekut në fëmijët nën 12 vjeç.

### Tregoni kujdes të veçantë me Ranitidine

Pyesni mjekun tuaj përparrë se të merni Ranitidine:

- ky bar mund të maskojë simptomat që shoqërojnë kancerin e stomakut kështu që duhet përashtuar ekzistencë e kancerit malinj para fillimit të mjekimit me Ranitidine.  
Ranitidina duhet të përdoret me kujdes:
  - tek të moshuarit;
  - në pacientët me sëmundje të mëlcisë sepsë ranitidina metabolizohet nga mëlci;
  - tek të sëmurët me dëmtim të funksionit renal ose insuficiencë renale. Në të sëmurët me kirens të kreatininës më të vogël se 50 mL/min. duhet reduktuar doza e Ranitidina;
  - në pacientët me çregullime të ritmit kardiak.

### Shtatzënia

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni shtatzënë ose po planifikoni të ngeleni shtatzënë. Ranitidina nuk ka veprim të dëmshëm gjatë shtatzënës. Gratë shtatzëna mund të trajtohen me Ranitidine.

### Ushqimi me gji

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqeni foshnjën me qumësht gjiri. Ranitidine jashtëqitet me qumështin e gjirit, e si rjedhim nënat duhet të kenë kujdes gjatë ushqyerjes me gji dhe gjithmonë duhet të veprojnë sipas këshillës së mjekut gjatë mjekimit

me këtë bar.

### Marja e barnave të tjetra

Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjetra mund të ndikojë ose të ndikohet nga Ranitidine. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundi barna të tjetra, përfshirë ato të marra pa rececë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Ranitidine në qoftë se ju jetë ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit sidomos këta të mëposhtmit:

- antiacidet dhe sukralfati (mund të ndërhyjnë në përvitjen e ranitidinës, prandaj ato duhet të merren 1 orë pas administrimit të saj);
- ketokonazol dhe itrakonazol (ul përvitjen e tyre e si pasojë duhet të merret 2 orë pas administrimit të këtyre barnave);
- enoksacini (reduktori biodisponibilitetin oral);
- cefuroksimë dhe cefpodsiksimë (reduktori përvitjen orale);
- delaivardinë (reduktori përvitjen);
- propantelinë (kur administrohet njëkohësisht, reduktori përvitjen e ranitidinës);
- metforminë (reduktori kirensin);
- triazolam (mund të rritet përvitja e plazmatikës të tij kur administrohen njëkohësisht).

Gjatë terapisë me Ranitidine bari mund të japë rezultat pozitiv të gabuar të testit proteinik të urinës Multistix.

### 3. SI TA MERRNI RANITIDINE

Gjithmonë merreni Ranitidine sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Ranitidine janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj.  
Për mjekimin e ulçerës gastrike beninje dhe duodenale përdoret një dozë e vetme 300 mg / ditë në darkë (nga goja) ose e ndarë në dy marrje me nga 150 mg në mëngjes dhe në darkë. Mjekimi zgjat të paktën 4 javë. Në ulçerën duodenale përtirat shpejtësinë e mjekimit doza mund të fishojet dy herë në ditë nga 300 mg.  
Për mjekimin e ulçerës duodenale të shqëruar me Helicobacter pylori përdoret një dozë 300 mg / ditë e kombinuar edhe me barna të tjerë amoksicilin 750 mg dhe metronidazol 500 mg, të dyja nga tre herë në ditë përvitje. Terapia me ranitidinë duhet të vazhdohet edhe dy javë të tjerë pas terapisë së kombinuar.  
Në gjendjet hiperekretore (p.sh. sindromi Zollinger-Ellison), trajtohen me 450 mg / ditë ndarë në tre marrje. Në raste të rënda përdoret një doza më të larta.

### Fëmijët:

Përdoret përmjekimin e ulçerës peptike me dozë 2 - 4 mg / kg e dhënë 2 herë në ditë; doza maksimale 300 mg / ditë, doza mbajtëse 150 mg në darkë.

### Në qoftë se keni marrë më shumë Ranitidine

Në qoftë se keni marrë më shumë Ranitidine se sasia që duhet të merrni, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose të telefononi urgjencën përmrëdës që mund përzgjidhur kështu që duhet të ndërmerrin.

### Në qoftë se keni harruar të merni Ranitidine

Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha përmarrjen e zakonshme të saj. Mos merrni një dozë të dyfishët (ose më të lartë) përvitje. Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

### 4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Si të gjithë barnat e tjerë, Ranitidine mund të shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Njoftoni mjekun tuaj përvitje ato që mund t'ju shfaqen:

- ndër efektet mbi SNC më të shpeshta janë: dhimbje koke, axhitim, konfuzion, delir, halucinacion, paranoja, depresion dhe çorientim;
  - çregullime gastro-intestinale të lehta (diarre, konstipacion, nauze, të vjella, dhimbje abdominale);
  - në raste të ralla mund të shkaktojë: hepatit, ikter, rritje të transaminazave të mëlcisë, pankreatit;
  - reaksione mbindjeshmërie si: angioedema, bronkospazma, ethe, eozinofili;
  - efekte anësore hematologjike ku bëjnë pjesë: neutropeni, granulocitopeni dhe trombocitopeni. Në raste të ralla mund të vërehen leukopeni, agranulocitozë, pancitopeni ose anemi aplastike;
  - çregullime të ritmit kardiak.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkësoshet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë

fletëudhëzues, ju lutemi të lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj.

### 5. SI TA RUANI RANITIDINE

Mbajeni larg fëmijëve. Mos e përdorni Ranitidine pas datës së skadimit e cila është e shënuar në paketim. Mos e ruani mbi 25°C. Ruajeni në paketimin original përmbytura nga drita.

### 6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përban Ranitidine

Lënda vepruese është ranitidinë klorhidrat.

Çdo tabletë e veshur me film përban ranitidinë klorhidrat ekvivalent me 150 mg ranitidinë bazë.

Përbërës të tjerë: celulozë mikrokristallore, amidon i prexhelatinizuar, stearat magnezi, dioksid silici koloidal, talk, kroskarmelozë natriumi dhe Opadry II i bardhë.

### Përbajtja e paketimit

Forma e paketimit: kuti me 20 tabletë të veshura me film.

Shpjegues i ikonave ilustruese në paketim:

! Këshillohuni me mjekun ose farmacistin tuaj.

+12 Të mos përdoret tek fëmijët nën 12 vjeç.

 Përbajtja.  Kujdes.  Forma e tabletës.

Mbajtësi i autorizimit përmes tregtimit dhe prodhuesit:

 PROFARMA Sh.a.  
Ruga "Myslym Keta"  
Tel./Fax: 00355 4 23 62 800  
Tiranë - Albania

Ky fletëudhëzues u rishikuva përmes tregtimit dhe prodhuesit.

