

RF221193/10**Reg ISP N° F-18679/11****FAMOTIDINA COMPRIMIDOS 40 mg**
FOLLETO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTEINSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
SUBDEPTO. REGISTRO
UNIDAD PRODUCTOS FARMACÉUTICOS SIMILARES**FAMOTIDINA COMPRIMIDOS 40 mg**

24 JUN 2011

FOLLETO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

N° Ref:

RF221193/10

N° Registro:

F-18.679/11

Firma Profesional:

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento.

Contiene información importante acerca de su tratamiento.

Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico.

Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada comprimido contiene:

Famotidina 40 mg

Excipientes: Celulosa Microcristalina, Almidón de maíz, Povidona ~~K-30~~, Estearato de Magnesio, Almidón glicolato de sodio, Talco purificado, Dióxido de silicio coloidal anhidro ~~Silica coloidal anhidra~~, c.s.**Contenido:** Presentaciones autorizadas**CLASIFICACION**

Antiulceroso

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE****INDICACIONES:**

- Profilaxis y tratamiento de ulcera duodenal y tratamiento de ulcera gástrica.
- Tratamiento de estados hipersecretorios gástricos.
- Tratamiento de síndrome de Zollinger-ellison.
- Tratamiento de mastocitosis sistémica.
- Úlcera gástrica benigna y de la enfermedad por reflujo gastroesofágico.

ADMINISTRACIÓN (ORAL)**- Rango y frecuencia**

- Úlcera Péptica:

Tratamiento: 40 mg. una vez al día antes de acostarse o 20 mg. cada 12 horas.

Profilaxis de úlcera duodenal recurrente: 20 mg. al acostarse.

- Estados hipersecretorios gástricos, síndrome de Zollinger-ellison, mastocitosis sistémica: 20 mg. cada 6 horas, ajustando la dosificación según necesidades y por el tiempo que su médico indique.
- Úlcera gástrica benigna activa: 40 mg. una vez al día, antes de acostarse.

PRECAUCIONES**- Mayores de 60 años**

Las reacciones adversas pueden ser mayores y más severas en pacientes ancianos.

- Consumo de alcohol

Se debe evitar el consumo de alcohol, ya que este puede aumentar las molestias estomacales.

- Manejo de vehículos

Este medicamento puede causar en algunas personas mareos y / o disminuir sus capacidades mentales para reaccionar frente a imprevistos. Se debe asegurar del efecto

que ejerce este medicamento sobre usted antes de manejar un vehículo o maquinaria peligrosa o realizar cualquier otra actividad riesgosa.

- Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, se debe consultar al médico, antes de usar este medicamento en embarazadas.

- Lactancia

Este medicamento pasa a la leche materna y puede afectar al lactante. Se debe consultar con el médico la conveniencia de seguir el tratamiento o dejar de amamantar.

- Lactantes y niños

En general no se utiliza en lactantes y niños menores de 16 años. El pediatra debe evaluar el riesgo / beneficio de su administración.

- Precauciones especiales

Si después de unos días, los síntomas no mejoran o empeoran se debe consultar con el médico.

Se debe evitar fumar cigarrillos durante el tratamiento con famotidina, ya que este junto con el alcohol aumenta la acidez estomacal y pueden interferir con el efecto del medicamento.

Los pacientes que tienen un deterioro en su función renal requieren que la dosis de medicamento sea ajustada, debe hablar con el médico si va a tomar este medicamento y tiene esta patología.

CONTRAINDICACIONES:

En hipersensibilidad a famotidina o a algún medicamento relacionado con él como ranitidina, cimetidina, etc.

Si ha presentado síntomas de alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

INTERACCIONES

- Medicamentos

Se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: ketoconazol, ya que se puede disminuir la acción de este último, antiácidos.

- Enfermedades

Se debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa.

En el caso particular de este medicamento, si se padece de enfermedades a los riñones o fenilketonuria.

- Alimentos

Algunas bebidas ácidas, jugos cítricos, y otro tipo de comidas y líquidos ácidos pueden hacer menos efectiva la acción de famotidina.

EFFECTOS ADVERSOS

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: reacción alérgica, ritmo irregular del corazón (palpitaciones), o disminución en el ritmo de este; problemas severos a la sangre, como hemorragias, moretones, fiebre, escalofríos, orina de color oscuro o heces pálidas, y mayor susceptibilidad a las infecciones.

RF221193/10**Reg ISP N° F-18679/11****FAMOTIDINA COMPRIMIDOS 40 mg****FOLLETO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE****- Otros efectos**

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: dolor de cabeza, fatiga, somnolencia, mareos, náusea, dolor abdominal, diarrea, constipación, visión borrosa, disminución del deseo o función sexual, insomnio.

SOBREDOSIS

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: confusión, aumento en el ritmo del corazón, dificultad para respirar, delirio. Se debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad a temperaturas inferiores a los 30°C.

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

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico

No recomiende este medicamento a otra persona.

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**