

## **RANITIDINA 5MG/ML SOLUCIÓN ORAL**

### **FORMA FARMACÉUTICA:**

Soluciones.

### **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía oral

### **INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:**

Profilaxis de úlcera de estrés, antisecretor gástrico.

Dosis habitual en prematuros y niños 2 semanas 4 – 5 mg / Kg / día dividido cada 12 horas. Dosis máxima: 6 mg / Kg / día ó 300 mg / día. Aunque las dosis varían según la patología a tratar.

### **NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:**

Se recomienda administrar con las comidas y a la hora de acostarse. No deben administrarse medicamentos que produzcan irritación gástrica. Si olvida tomar una dosis tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima administración, en ese caso ignore la dosis olvidada.

### **SOBREDOSIS:**

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

### **EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento. Su uso en el embarazo solo se acepta en caso de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras. En madres lactantes se recomienda la suspensión de la lactancia o evitar la administración del medicamento.

### **USO EN NIÑOS:**

Aceptado su uso en niños.

### **EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:**

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

**OTRAS ADVERTENCIAS:**

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

**CONTRAINDICACIONES:**

No tome este medicamento si tiene alergia a ranitidina, a cualquier antihistamínico H2 o a cualquiera de los excipientes de la fórmula. No tome este medicamento si padece o ha padecido porfiria aguda intermitente.

**PRECAUCIONES:**

Insuficiencia renal, insuficiencia hepática y porfiria. Este medicamento contiene sacarosa como excipiente, por lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa, deficiencia de sacarasa – isomaltasa y pacientes diabéticos.

**INTERACCIONES:**

Indique a su médico si está en tratamiento con: warfarina, triazolam, ciclosporina, o vitamina B12..

**REACCIONES ADVERSAS:**

Son, en general, infrecuentes y reversibles con la reducción de la dosis o la retirada del tratamiento. Raramente puede aparecer somnolencia, vértigos, confusión, insomnio o alteraciones sanguíneas.

**CONSERVACIÓN:**

Conservar refrigerado, protegido de la luz. Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

**PLAZO DE VALIDEZ:**

Esta fórmula magistral tiene una fecha de validez de 1 mes desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

JULIO 2014