

# FAMOSAN®

famotidinum

## Exaktně ke zdravému zažívání

Jediný dostupný  
přípravek ze skupiny  
H2 blokátorů  
v perorální formě  
na českém trhu

**Účinná a bezpečná léčba širokého spektra onemocnění trávicího traktu spojených se žaludeční hypersekrecí a hyperaciditou**

- Funkční dyspepsie\*
- Peptická vředová choroba
- Vředová choroba vyvolaná léčbou kortikoidy a nesteroidními antirevmatiky
- Refluxní ezofagitida zejména jako doplňková léčba u noční a ranní pyrózy<sup>2</sup>



**Literatura:** 1. SPC přípravku FAMOSAN 20 mg potahované tablety, FAMOSAN 40 mg potahované tablety. 2. Xue S, Katz P.O, Banerjee P, Tutuian R, Castell D.O. Bedtime H2 blockers improve nocturnal gastric acid control in GERD patients on proton pump inhibitors. *Aliment Pharmacol Ther.* 2001; 15(9):1 351-1356. doi:10.1046/j.1365-2036.2001.01050.x.

**Zkrácená informace o přípravku: Famosan 20 mg potahované tablety, Famosan 40 mg potahované tablety. Složení:** Famotidinum 20 mg nebo 40 mg v 1 potahované tabletě.

**Indikace:** Profylaxe a terapie všech chorobných stavů spojených se žaludeční hypersekrecí a hyperaciditou. Profylaxe a terapie peptických vředů ve všech lokalizacích, včetně akutních (stresových) vředů vyvolaných traumaty, chirurgickými operacemi, léčbou kortikoidy nebo nesteroidními antirevmatiky. Mezi další indikace patří Zollingerův-Ellisonův syndrom, hemoragická gastropatie, refluxní ezofagitida a funkční gastropatie spojená s hyperaciditou a pyrózou. Famosan je účinným profylaktikem krvácení z peptických lézí a před celkovou anestezí u nemocných ohrožených aspirací kyselého obsahu. Je také podpůrným prostředkem v terapii akutní pankreatitidy. **Kontraindikace:** Přecitlivělost na famotidin, na jiné antagonisty H<sub>2</sub>-receptorů nebo na kteroukoli pomocnou látku. Není vhodný u kojících žen a v graviditě. **Nežádoucí účinky:** Famotidin je velmi dobře snášen. Vyskytují se bolesti hlavy, únava, zácpa, průjem, závrať, nechutenství, sucho v ústech, nevolnost až zvracení. **Interakce:** Nejsou známy klinicky závažné negativní interakce s jinými léky. Antacida mohou snížit absorpci famotidinu, proto by měl být podáván 1-2 hodiny před podáním antacida. Sukralfát se nemá podávat během 2 hodin po podání famotidinu. Při současném podání ketokonazolu a itrakonazolu s famotidinem může být snížena jejich absorpce. Ketokonazol by měl být podáván 2 hodiny před podáním famotidinu. Existuje zde riziko ztráty účinnosti uhličitanu vápenatého (vazač fosfátů) u hemodialyzovaných pacientů. **Upozornění:** Před zahájením léčby žaludečního vředu je nutné vyloučit jeho maligní charakter, u renální insuficience (clearance kreatininu nižší než 10 ml/min) by dávka měla být snížena. Bezpečnost a účinnost u dětí nebyla stanovena.

**Dávkování a způsob podání:** Vředová choroba žaludku nebo dvanáctníku: 20 mg 2× denně (ráno a večer) nebo 40 mg 1× denně na noc (po dobu 4-8 týdnů). Profylaxe recidivy vředu: 20-40 mg 1× denně na noc. Zollingerův-Ellisonův syndrom: 20-40 mg každých 6 hodin. Maximální celková denní dávka nesmí překročit 480 mg. **Ostatní indikace:** 20 mg 2× denně (ráno a večer) nebo 20-40 mg 1× denně na noc. Tablety se polykají nerozkousané a dostatečně se zapíjejí. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. **Balení:** 20, 50, 100, 500 potahovaných tablet po 20 mg; 10, 20, 50, 100, 500 potahovaných tablet po 40 mg. **Datum revize textu:** 30. 8. 2018. S podrobnějšími informacemi o přípravku se seznamte v SPC. Přípravek je vázán na lékařský předpis. **Držitel rozhodnutí o registraci:** PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika.

**PRO.MED.CS Praha a.s.**

Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika

\* Famosan není vhodný k léčbě různých klinických příznaků funkční žaludeční dyspepsie, kdy se nejedná o žaludeční hypersekreci a hyperaciditu.

**PRO.MED.CS  
Praha a.s.**

015112087