

VENTER (ВЕНТЕР)
таблетки 1 g
Sucralfate (сукралфат)

Листовка за пациента

Състав

В 1 таблетка се съдържа 1 g sucralfate (сукралфат)

Помощни вещества

Нишесте, талк, силика колоидал анхидрос, магнезиев стеарат

Свойства и механизъм на действие

Сукралфат предпазва стомашната лигавица, но притежава много малък ефект по отношение на киселинността на стомашния сок. Не притежава системно действие. Само малка част от приетия сукралфат се абсорбира и излъчва чрез бъбреците.

Медикаментът се свързва с протеините на некротизиралата тъкан на мястото на язвата, като по този начин образува защитно покритие и така потиска храносмилателната активност на пепсина, стомашния сок и жлъчните соли.

Активността на пепсина се понижава с около 30%.

Сукралфат ускорява заздравяването на дуоденалната или на стомашната язви и има терапевтичен ефект при леко до умерено възпаление на хранопровода.

Медикаментът предотвратява рецидива на дуоденалната язва и образуването на язви вследствие на стрес. Медикаментът възпрепятства абсорбцията на фосфати от гастроинтестиналния тракт.

Показания

Употребата на сукралфат се препоръчва за лечение на стомашна или дуоденална язви и за профилактика на рецидиви на дуоденална язва.

Препоръчва се също така за понижаване на хиперфосфатемията при болни с уремия или пациенти на хемодиализа.

Противопоказания

Не трябва да приемате медикамента при данни за свръхчувствителност към сукралфат или някоя от другите съставки на лекарственото средство.

Предупреждения

Малко количество от алуминия, който се съдържа в сукралфат се абсорбира от гастроинтестиналния тракт. То се излъчва бързо през бъбреците при болни с нормална бъбречна функция, но при пациенти с тежко бъбречно увреждане може да кумулира в организма. Рискът от кумулиране се повишава при едновременно приложение с други медикаменти, които съдържат алуминий (напр. определени антиацидни медикаменти). Кумулираният алуминий може да притежава токсични ефекти.

Не се препоръчва използване на сукралфат при деца под 4 годишна възраст поради отсъствие на опит.

Бременност и кърмене

Уведомете лекуващия лекар в случай, че сте бременна.

Не са известни вредни ефекти на сукралфат по отношение на плода или детето. Медикаментът може да се приема по време на бременност само в случай, че ползата за майката оправдава потенциалния риск за плода.

Няма данни относно излъчване на сукралфат в майчиното мляко и по тази причина е уместно внимателно приемане на медикамента по време на кърмене.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни, че медикаментът оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Взаимодействие с други лекарствени средства

В случай, че приемате други медикаменти по време на лечението със сукралфат, уведомете лекуващия лекар.

По време на лечението със сукралфат може да се приемат антиацидни препарати, но най-малко половин час преди или след приема на лекарството.

Медикаментите, които съдържат алуминий (напр. определени антиацидни препарати) може да предизвикат акумулация на алуминий при болни с намалени възможности за елиминация на този елемент (виж **Предупреждения**).

Сукралфат може да понижи абсорбцията на някои лекарствени средства, като тетрациклини, циметидин, ранитидин, флуорхинолонови антибиотици, дигоксин, дено-теофилин, варфарин, кетоноказол, l-тироксин, хинидин и фенитоин. При едновременна употреба със сукралфат, тези препарати трябва да се приемат най-малко два часа по-рано.

Сукралфат може да свързва плазмени протеини и някои медикаменти. Сукралфат трябва да се прилага отделно с храната и другите медикаменти при пациентите, хранени посредством назогастрална сонда.

Дозировка и начин на приложение

Трябва да изпълнявате стриктно указанията на лекаря.

Сукралфат трябва да се приема само на гладно, половин до един час преди хранене. Таблетките трябва да се поемат цели с малко течност или разтворени в половин чаша вода.

Този медикамент е предписан на Вас, така че не го предоставяйте на други лица.

Стомашна или дуоденална язва: 1 таблетка преди всяко основно хранене (закуска, обед, вечеря) и 1 таблетка преди лягане.

Лекарят също така може да Ви предпише да приемате 2 x 2 g дневно.

Язвата обикновено заздравява в рамките на 4 до 6 седмичен терапевтичен курс.

При необходимост лечението може да се продължи, но не по-дълго от 12 седмици. Дори да отзвучат Вашите оплаквания, Вие трябва да приемате медикамента най-малко 4 до 8 седмици, или докато проведените изследвания докажат, че язвата е излекувана.

Профилактика на рецидиви на дуоденална язва: 2 x 1 таблетка дневно.

Хиперфосфатемия: 1 таблетка преди всяко основно хранене (закуска, обед, вечеря) и 1 таблетка преди лягане. При по-леки състояния дневната доза може да бъде по-ниска.

Деца: При необходимост, деца над 4 годишна възраст могат да приемат 0.5 до 1 g сукралфат четири пъти дневно (1 час преди всяко хранене и преди лягане), т.е. 40 mg до 80 mg на kg, два пъти дневно, общата доза разделена на 4 отделни приема.

Пациенти с бъбречна недостатъчност: Не се налага промяна на дозата. При болни с хронична бъбречна недостатъчност или при пациенти на хемодиализно лечение е налице риск от алуминиево кумулиране (виж **Предупреждения**).

Предозиране

Малко вероятно е развитие на интоксикация при еднократен прием, макар и на по-висока доза. Малка част от болните съобщават за гадене, повръщане или стомашни болки. При предозиране се препоръчва консултация с лекар. Продължителната употреба на високи дози, особено при влошена бъбречна функция, може да доведе до прекомерно кумулиране на алуминий в организма.

Нежелани лекарствени реакции

Всеки медикамент може да предизвика нежелани лекарствени реакции. Най-често наблюдаваният страничен ефект от приема на сукралфат е констипацията. Други нежелани лекарствени реакции се отбелязват много рядко, при по-малко от 0.5% от болните: гастроинтестинални смущения (диария, гадене, повръщане, флатуленция, сухота в устата), сърбеж, обрив, уртикария, болки в гърба, безсъние, сънливост, световъртеж и замаяност). Ако отчитате поява на странични ефекти, консултирайте се с лекуващия лекар.

Съхранение и срок на годност

Медикаментът не трябва да се употребява след изтичане срока на годност. Да се пази от влага. Да не се съхранява при температура, по-висока от 25 гр.С. Да се пази от деца.

Начин на отпускане

Само по лекарско предписание

Предлагано количество в опаковка

50 таблетки

Производител

KRKA, d.d. Novo mesto, Slovenia

Редакция

23 ноември 1998