

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
 **здоров'я України**  
**08.05.2015 № 268**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ УН/3676/09/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**РАНІТИДИН**

**Склад:**

діюча речовина: 1 таблетка містить ранітидину 150 мг;  
допоміжні речовини: целектоза (суміш лактози, моногідрату, та целюлози порошкоподібної (75:25)),  
натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, магнію стеарат, гіпромелоза, титану  
діоксид (Е 171), тропеолін 0.

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до  
оранжево-жовтого кольору, зі специфічним запахом. На поперечному розрізі видні два шари.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для лікування пептичної виразки та гастроезофагеальної  
рефлюксної хвороби. Антагоністи Н<sub>2</sub>-гістамінових рецепторів. Код ATХ A02B A02.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Ранітидин – протиризковий засіб, антагоніст Н<sub>2</sub>-гістамінових рецепторів.  
Механізм дії зумовлений конкурентним інгібуванням Н<sub>2</sub>-гістамінових рецепторів мембрани  
парієтальних клітин слизової оболонки шлунка. Знижує базальну і стимульовану секрецію соляної  
кислоти, зменшує об'єм шлункового соку, спричиненого подразненням барорецепторів  
(розтягнення шлунка), харчовим навантаженням, дією гормонів і біогенних стимуляторів (гастрин,  
гістамін, пентагастрин, кофеїн). Ранітидин зменшує кількість соляної кислоти у шлунковому соку, не  
впливає на концентрацію гастрину у плазмі крові, а також продукування слизу. Ранітидин  
характеризується тривалою дією.

Ранітидин не впливає на ферментативну систему цитохрому P450 печінки.

**Фармакокінетика.** Після перорального застосування ранітидин швидко всмоктується у шлунково-  
кишковому тракті. Біодоступність – близько 50 %. С<sub>max</sub> у крові досягається через 2-3 години і  
становить 478 нг/мл. Частково метаболізується у печінці до N-оксиду ( головний метаболіт, 4 %  
дози), S-оксиду і деметилюється.

T<sub>1/2</sub> (після прийому внутрішньо) при нормальному кліренсі креатиніну – 2-3 години, при зниженному  
(20-30 мл/хв) – 8-9 годин. Екскретується нирками протягом 24 годин, у незміненому вигляді  
виводиться близько 30 % перорально прийнятої дози.

Проникає через гістогематичні бар'єри, у т. ч. через плацентарний, але погано – через гемато-  
енцефалічний бар'єр. Достатньо значущі концентрації визначаються у грудному молоці. Швидкість і  
ступінь елімінації мало залежать від стану печінки і пов'язані в основному з функцією нирок.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

- Пептична виразка шлунка і дванадцяталої кишki, не асоційована з *Helicobacter pylori* (у фазі  
загострення), включаючи виразку, асоційовану з прийомом нестероїдних протизапальних засобів  
(НПЗЗ);
- функціональна диспепсія;
- хронічний гастрит з підвищеною кислотоутворюальною функцією шлунка у стадії загострення;
- гастроезофагеальна рефлюксна хвороба (для полегшення симптомів) або рефлюкс-езофагіт.

**Протипоказання.** Підвищена індивідуальна чутливість до ранітидину та до інших компонентів

препарату; наявність злюкісних захворювань шлунка, цироз печінки з портосистемною енцефалопатією в анамнезі, тяжка ниркова недостатність (кліренс креатиніну < 30 мл/хв).

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Ранітидин може впливати на абсорбцію, метаболізм та ниркову екскрецію інших лікарських засобів.

Ранітидин у терапевтичних дозах не змінює активності ферментної системи цитохрому P450 і не потенціює дію лікарських засобів, що метаболізуються цією системою (діазепам, лідокайн, фенітоїн, пропранолол, теофілін).

Ранітидин, змінюючи кислотність шлунка, може впливати на біодоступність деяких лікарських засобів. Це призводить або до підвищення їх абсорбції (тріазолам, мідазолам, гліпізид), або до зниження їх абсорбції (кетоконазол, ітраконазол, атазанавір, гефітиніб).

Антациди та сукральфат уповільнюють абсорбцію ранітидину, внаслідок чого інтервал між прийомом цих лікарських засобів і ранітидину має становити не менше 1-2 годин.

Одночасне застосування з метопрололом може призвести до підвищення концентрації метопрололу у сироватці крові.

Ранітидин при одночасному застосуванні з кумариновими антикоагулянтами (варфарин) може змінювати протромбіновий час (рекомендується моніторинг протромбінового часу).

Високі дози ранітидину можуть уповільнювати екскрецію прокайнаміду та N-ацетилпрокайнаміду, що призводить до підвищення їх рівня у плазмі крові.

Дані про взаємодію між ранітидином і амоксициліном або метронідазолом відсутні.

Куріння тютюну знижує ефективність ранітидину.

**Особливості застосування.** При наявності алергії на інші препарати групи блокаторів H<sub>2</sub>-рецепторів гістаміну можливі алергічні реакції на ранітидин, тому при наявності гіперчутливості до інших препаратів цієї групи слід з обережністю застосовувати препарат.

З обережністю застосовувати препарат при гострій порфірії (у т. ч. в анамнезі), імунодефіциті.

Ранітидин виводиться нирками, тому у пацієнтів з вираженою нирковою недостатністю його рівень у плазмі підвищений (див. дозування для таких пацієнтів у розділі «Способ застосування та дози»).

У хворих літнього віку з порушеннями функції печінки або нирок можливе порушення (сплутаність) свідомості, що зумовлює необхідність зниження дози.

Лікування препаратом може маскувати симптоми карциноми шлунка, тому перед початком лікування слід виключити наявність злюкісних новоутворень у шлунку.

Необхідний регулярний нагляд за пацієнтами (особливо літнього віку та з вказівками в анамнезі на пептичну виразку шлунка та/або дванадцяталої кишки), які приймають ранітидин разом з НПЗЗ.

У хворих літнього віку, осіб з хронічними захворюваннями легень, цукровим діабетом або в осіб з ослабленим імунітетом спостерігалася підвищена схильність до розвитку позалікарняної пневмонії.

Лікування препаратом відміняти поступово через ризик розвитку синдрому «рикошету» при різкій відміні.

Препарат містить лактозу, що слід враховувати пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази, синдромом глукозо-галактозної мальабсорбції.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Препарат протипоказаний у період вагітності. У разі необхідності застосування препарату слід припинити годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Враховуючи, що у чутливих хворих при застосуванні препарату можуть виникнути побічні реакції (запаморочення, галюцинації, порушення акомодації), під час прийому препарату слід утриматися від керування транспортними засобами або іншими механізмами.

**Способ застосування та дози.** Призначати дорослим та дітям віком від 12 років. Приймати внутрішньо, не розжувуючи, запиваючи невеликою кількістю води, незалежно від прийому їжі.

*Пептична виразка шлунка і дванадцяталої кишки, не асоційована з Helicobacter pylori (у фазі загострення).* Призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері або 300 мг (2 таблетки) 1 раз на добу на ніч протягом 4 тижнів. При виразках, що не зарубцювалися, продовжити лікування протягом наступних 4 тижнів.

*Профілактика пептичної виразки шлунка і дванадцяталої кишки, асоційованої з прийомом НПЗЗ.*

Призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері на період терапії НПЗЗ.

*Функціональна диспепсія.* Призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері протягом 2-3 тижнів.

*Хронічний гастрит з підвищеною кислотоутворюальною функцією шлунка у стадії загострення.*

Призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері протягом 2-4 тижнів.

*Гастроезофагеальна рефлюксна хвороба.* Для полегшення симптомів призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері протягом 2 тижнів; при необхідності курс лікування продовжувати.

Для довготривалого лікування та при загостренні гастроезофагеальної рефлюксної хвороби призначати по 150 мг (1 таблетка) 2 рази на добу вранці та ввечері або 300 мг (2 таблетки) 1 раз на добу на ніч протягом 8 тижнів; при необхідності курс лікування продовжувати до 12 тижнів.

*Пацієнти з вираженою нирковою недостатністю* (кліренс креатиніну < 50 мл/хв). Добова доза препарату для цієї категорії пацієнтів – 1 таблетка (150 мг ранітидину).

**Діти.** Дітям віком від 12 років застосування препарату показано з метою скорочення термінів лікування пептичної виразки шлунка та дванадцяталої кишки, для лікування гастроезофагеальної рефлюксної хвороби, включаючи рефлюкс-езофагіт, і для полегшення симптомів гастроезофагеальної рефлюксної хвороби.

**Передозування.** Можливе посилення побічних реакцій.

**Лікування:** при необхідності проводити адекватну симптоматичну і підтримуючу терапію. Ранітидин можна видалити з сироватки крові шляхом гемодіалізу.

#### **Побічні реакції.**

**З боку системи крові:** лейкопенія, оборотна тромбоцитопенія, агранулоцитоз або панцитопенія, іноді з гіпоплазією або аплазією кісткового мозку, нейтропенія, імунна гемолітична та апластична анемія (зазвичай оберточні).

**З боку імунної системи:** реакції гіперчувствливості, у т. ч. крапив'янка, ангіоневротичний набряк, гарячка, анафілактичний шок, бронхоспазм, мультиформна ексудативна еритема, ексфоліативний дерматит, синдром Стівенса-Джонсона, синдром Лайелла, гіпертермія.

**З боку психіки:** підвищена втомлюваність, оборотна сплутаність свідомості, сонливість, збудження, безсоння, емоційна лабільність, занепокоєність, тривожність, депресія, нервозність, галюцинації, шум у вухах, дратівлівість, дезорієнтація, стан розгубленості. Ці прояви спостерігаються переважно у тяжкохворих або пацієнтів літнього віку.

**З боку нервової системи:** головний біль, запаморочення і зворотні мимовільні рухові розлади.

**З боку органів зору:** нечіткість зорового сприйняття, порушення акомодації.

**З боку серцево-судинної системи:** зниження артеріального тиску, брадикардія, тахікардія, асистолія, атріовентрикулярна блокада, васкуліт, біль у грудях, аритмія, екстрасистолія.

**З боку травного тракту:** сухість у роті, нудота, блікання, запор, діарея, біль у животі, метеоризм, гострий панкреатит, зниження апетиту.

**З боку гепатобіліарної системи:** скороминущі та оборотні зміни показників функції печінки; гепатоцелюлярний, холестатичний чи змішаний гепатит із жовтяницею або без неї (зазвичай оберточний).

**З боку шкіри та підшкірної тканини:** гіперемія, свербіж, шкірні висипання, мультиформна еритема, алопеція, сухість шкіри.

**З боку опорно-рухового апарату:** артраптіт, міалгія.

**З боку сечовидільної системи:** порушення функції нирок, гострий інтерстиціальний нефрит.

**З боку репродуктивної системи:** гіперпролактинемія, галакторея, гінекомастія, amenoreя, зниження потенції (оборотне) та/або лібідо.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** Таблетки № 10, № 10×2, № 20 у блістері у коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.** ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров я».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**  
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22.

**Дата останнього перегляду.**

Текст соргасований  
17.02.15

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу