

Vizerul[®]

Ranitidina Clorhidrato

150 mg Comprimidos Recubiertos

300 mg Comprimidos Recubiertos

especialidades



Dollder c.a.

FÓRMULA: Cada comprimido 150 mg contiene: Ranitidina Clorhidrato 168 mg (equivalente a 150 mg Ranitidina base). Excipientes c.s.p.
Cada comprimido de 300 mg contiene 336 mg Ranitidina Clorhidrato (equivalente a 300 mg Ranitidina base). Excipientes c.s.p.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Comprimidos Orales.

INDICACIONES: Tratamiento de todas las condiciones en donde se requiera la reducción controlada de la secreción ácida gástrica: úlcera gastroduodenal benigna, úlcera post-operatorio, esofagitis por reflujo, síndrome Zollinger-Ellison.

POSOLOGÍA: A criterio del médico tratante.

Adultos: 150 – 300 mg/día. Dosis Máxima: 600 mg/día.

Comprimidos: Alternativamente 1 comprimido de 150 mg 2 veces al día (mañana y noche).

Síndrome Zollinger-Ellison: 150 mg 3 veces al día, puede aumentarse la dosis si es necesario.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que sólo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. Tampoco durante el período de lactancia. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna. El tratamiento con este producto no debe discontinuarse o modificarse sin orden del médico. Manténgase este y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños. No exceda la dosis prescrita. No descarte el estuche.

PRECAUCIONES: -En pacientes con insuficiencia renal, regular la dosis de acuerdo a la depuración de creatinina. -Supervisar regularmente a los pacientes que reciben concomitantemente tratamiento con ranitidina y agentes AINES. Durante el tratamiento con este producto debe evaluarse la tensión intraocular en pacientes con antecedentes de glaucoma, ya que se han descrito exacerbaciones de la hipertensión ocular.

Los pacientes con diálisis peritoneal ambulatoria o hemodiálisis crónica, deben recibir la dosis calculada inmediatamente después de la misma.

Descartar la posibilidad de malignidad antes de comenzar la terapia en pacientes con úlcera gástrica debido a que el tratamiento puede enmascarar síntomas de carcinoma gástrico.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a la Ranitidina y a los componentes de la fórmula. Pacientes con antecedentes de porfiria aguda. Pacientes con insuficiencia hepática o renal, embarazo y lactancia.

EFFECTOS ADVERSOS: La administración de Ranitidina (al igual que otros bloqueantes H₂) puede estar ocasionalmente relacionada con la aparición de bradicardia, bloqueo A-V y asistolia.

Hematológicas: ocasionalmente se ha observado cambios en el conteo blanco y/o plaquetario (leucopenia y/o trombocitopenia) y menos frecuente agranulocitosis o pancitopenia, con o sin hipoplasia o aplasia medular.

Leucopenia y/o trombocitopenia y menos frecuente agranulocitosis o pancitopenia, con o sin hipoplasia o aplasia medular (Ocasionales).

Neurológicas: Cefalea, mareos, confusión mental reversible y alucinaciones de aparición ocasional, principalmente en pacientes ancianos o severamente enfermos.

Oftalmológicas: Visión borrosa reversible (poco frecuente), debido probablemente a trastornos de la acomodación.

Cardiovasculares: Bradicardia, bloqueo A-V y asistolia (ocasionales).

TIRO

FECHA: 10 - 06 - 11 CORRECCIÓN: 05 - 09 - 13
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro



asesores gráficos F&S c.a.

Vizerul[®]

Ranitidina Clorhidrato

150 mg Comprimidos Recubiertos

300 mg Comprimidos Recubiertos

especialidades



Dollder c.a.

FÓRMULA: Cada comprimido 150 mg contiene: Ranitidina Clorhidrato 168 mg (equivalente a 150 mg Ranitidina base). Excipientes c.s.p.
Cada comprimido de 300 mg contiene 336 mg Ranitidina Clorhidrato (equivalente a 300 mg Ranitidina base). Excipientes c.s.p.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Comprimidos Orales.

INDICACIONES: Tratamiento de todas las condiciones en donde se requiera la reducción controlada de la secreción ácida gástrica: úlcera gastroduodenal benigna, úlcera post-operatorio, esofagitis por reflujo, síndrome Zollinger-Ellison.

POSOLOGÍA: A criterio del médico tratante.

Adultos: 150 – 300 mg/día. Dosis Máxima: 600 mg/día.

Comprimidos: Alternativamente 1 comprimido de 150 mg 2 veces al día (mañana y noche).

Síndrome Zollinger-Ellison: 150 mg 3 veces al día, puede aumentarse la dosis si es necesario.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que sólo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. Tampoco durante el período de lactancia. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna. El tratamiento con este producto no debe discontinuarse o modificarse sin orden del médico. Manténgase este y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños. No exceda la dosis prescrita. No descarte el estuche.


PRECAUCIONES: -En pacientes con insuficiencia renal, regular la dosis de acuerdo a la depuración de creatinina. -Supervisar regularmente a los pacientes que reciben concomitantemente tratamiento con ranitidina y agentes AINES. Durante el tratamiento con este producto debe evaluarse la tensión intraocular en pacientes con antecedentes de glaucoma, ya que se han descrito exacerbaciones de la hipertensión ocular. Los pacientes con diálisis peritoneal ambulatoria o hemodiálisis crónica, deben recibir la dosis calculada inmediatamente después de la misma. Descartar la posibilidad de malignidad antes de comenzar la terapia en pacientes con úlcera gástrica debido a que el tratamiento puede enmascarar síntomas de carcinoma gástrico.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a la Ranitidina y a los componentes de la fórmula. Pacientes con antecedentes de porfiria aguda. Pacientes con insuficiencia hepática o renal, embarazo y lactancia.

EFFECTOS ADVERSOS: La administración de Ranitidina (al igual que otros bloqueantes H₂) puede estar ocasionalmente relacionada con la aparición de bradicardia, bloqueo A-V y asistolia.
Hematológicas: ocasionalmente se ha observado cambios en el conteo blanco y/o plaquetario (leucopenia y/o trombocitopenia) y menos frecuente agranulocitosis o pancitopenia, con o sin hipoplasia o aplasia medular.
Leucopenia y/o trombocitopenia y menos frecuente agranulocitosis o pancitopenia, con o sin hipoplasia o aplasia medular (Ocasionales).
Neurológicas: Cefalea, mareos, confusión mental reversible y alucinaciones de aparición ocasional, principalmente en pacientes ancianos o severamente enfermos.
Oftalmológicas: Visión borrosa reversible (poco frecuente), debido probablemente a trastornos de la acomodación.
Cardiovasculares: Bradicardia, bloqueo A-V y asistolia (ocasionales).

TIRO

FECHA: 10 - 06 - 11 CORRECCIÓN: 05 - 09 - 13
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro

 asesores gráficos F&S c.a.

Vizerul[®]

Ranitidina Clorhidrato

150 mg Comprimidos Recubiertos

300 mg Comprimidos Recubiertos



Hepáticas: Cambios transitorios reversibles en las pruebas de función hepática y ocasionalmente hepatitis (hepatocelular y/o colestásica reversible) con o sin ictericia. Pancreatitis aguda (ocasional o rara vez).

Endocrinológicas: Ginecomastia en el hombre.

Hipersensibilidad: Aunque con poca frecuencia, la administración oral o parenteral única de ranitidina ha desencadenado la aparición de reacciones de hipersensibilidad de diverso grado de severidad como urticaria, edema angioneurótico, fiebre, broncoespasmo, shock anafiláctico, hipotensión y dolor torácico y casos raros de eritema multiforme leve y síntomas musculoesqueléticos tales como artralgia y mialgia.

INTERACCIONES: No se administre conjuntamente con Propanolol, Teofilina, warfarina, Diazepam, Fenitoina.

CONSERVACIÓN: Consérvese a temperatura menor a 30°C en lugar fresco y al resguardo de la luz.

PRESENTACIÓN: Estuche con 10 comprimidos de 150 mg. E.F. 23.982/10.
Estuche con 10 comprimidos de 300 mg. E.F. 24.761/10.

VENTA CON PRESCRIPCIÓN FACULTATIVA.


FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. María Alcira Rivero Prieto.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337

23796-1

RETIRO

FECHA: 10 - 06 - 11 CORRECCIÓN: 05 - 09 - 13
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro

 asesores gráficos F&S c.a.