

Manti Extra, 12 tabletek do rozgryzania i żucia



Cena: 17,59 zł

Opis słownikowy

Dawka	10 mg + 165 mg + 800 mg
Opakowanie	12 tabletek do rozgryzania i żucia
Postać	tabletki do rozgryzania i żucia
Producent	US PHARMACIA SP. Z O.O.
Rejestracja	Lek
Substancja czynna	Famotidinum, Magnesium, Calcium

Opis produktu

Opis

Manti Extra, lek w postaci tabletek do rozgryzania i żucia, jest połączeniem trzech substancji czynnych: famotydy, używanej do zmniejszenia produkcji kwasu solnego w żołądku i dwóch środków zobojętniających kwas (zmniejszających stężenie kwasu żołądkowego) - węgla wapnia i wodorotlenku magnezu. Manti Extra ma na celu złagodzenie objawów niestrawności lub nadkwaśności żołądka.

Wskazania

Lek stosuje się u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 16 lat, do krótkotrwałego leczenia objawowego dolegliwości związanych z nadkwaśnością soku żołądkowego, takich jak: zgaga, niestrawność, ból i pieczenie w nadbrzuszu.

Działanie

Lek Manti Extra jest połączeniem trzech substancji czynnych: famotydy, używanej do zmniejszenia produkcji kwasu solnego w żołądku i dwóch środków zobojętniających kwas (zmniejszających stężenie kwasu żołądkowego) - węgla wapnia i wodorotlenku magnezu. Lek ma na celu złagodzenie objawów niestrawności lub nadkwaśności żołądka.

Substancje czynne zawarte w leku działają na dwa sposoby: węgiel wapnia i wodorotlenek magnezu działają poprzez szybką neutralizację nadmiaru kwasu już wyprodukowanego w żołądku, co prowadzi do szybkiej ulgi w bólu, podczas gdy famotydyna hamuje produkcję kwasu solnego w żołądku i wywiera bardziej długotrwały efekt, zmniejszając kwaśność soku żołądkowego przez 10-12 godzin. Skojarzenie tych dwóch działań skutecznie utrzymuje prawidłową kwaśność w żołądku, umożliwiając łagodzenie podrażnionej błony śluzowej.

Dawkowanie

- Dorośli i młodzież w wieku powyżej 16 lat: należy żuć jedną tabletkę w celu złagodzenia objawów. Nie należy połykać tabletki w całości.
- Aby zapobiec zgadze, należy zastosować jedną tabletkę na 15 do 60 minut przed przyjęciem pokarmów lub napojów, które powodują niestrawność.
- Maksymalna dawka dobową to dwie tabletki.
- Nie należy przyjmować tego leku dłużej niż 15 dni bez konsultacji z lekarzem.

Skład

- Substancjami czynnymi leku są: Famotydyna 10 mg, Magnezu wodorotlenek 165 mg, Wapnia węglan 800 mg.
- Pozostałe składniki to: skrobia żelowana, kukurydziana, skrobia kukurydziana, dekstraty, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), sodu cyklaminian (E 952), aromat miętowy SD (guma arabska, preparaty aromatyzujące, naturalne substancje aromatyzujące w tym L-mentol), magnezu stearynian.

Przeciwwskazania

- Uczulenie na famotydynę, wodorotlenek magnezu, węglan wapnia lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku;
- Jeśli pacjent ma uczulenie na inne leki zmniejszające stężenie kwasu solnego (takie jak ranitydyna, cymetydyna itp.);
- Niewydolność nerek;
- Dzieci i młodzież w wieku poniżej 16 lat;
- Ciąża lub karmienie piersią.

Działania niepożądane

- Najczęściej obserwowanymi działaniami niepożądanymi są: bóle głowy, nudności i biegunka.
- Częste (nie częściej niż u 1 na 10 osób): ból głowy.
- Niezbyt częste (nie częściej niż u 1 na 100 osób): niepokój, zawroty głowy; nudności, biegunka, dyskomfort w obrębie jamy brzusznej, wzdęcia i ból w obrębie jamy

brzusznej, niestrawność, odbijanie się, suchość w jamie ustnej, wzmożone pragnienie, zaburzenia w odczuwaniu smaku; uczucie drętwienia i mrowienia w dłoniach i stopach (parestezja).

- Częstość nieznaną (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych): wysypka, świąd, pokrzywka i ciężkie reakcje skórne (martwica toksyczna rozplywna naskórka); ciężkie reakcje alergiczne powodujące problemy w oddychaniu lub zawroty głowy (anafilaksja), utrudnione oddychanie lub świszczący oddech (skurcz oskrzeli); żółtaczką cholestatyczną (utrudniony odpływ żółci), zwiększona aktywność enzymów wątrobowych (aminotransferaz w surowicy, gamma-GT fosfatazy alkalicznej) i podwyższone stężenie bilirubiny); omamy, splątanie, bezsenność, drgawki, senność, lęk i depresja; kurcze mięśni; zmniejszona liczba płytek krwi ze zwiększonym ryzykiem krwawienia lub siniaków (trombocytopenia), mała liczba białych krwinek, która zwiększa potencjalne ryzyko zakażenia (leukopenia), duże zmniejszenie liczby białych krwinek ze zwiększonym ryzykiem zakażenia (agranulocytoza) i duże zmniejszenie liczby wszystkich komórek krwi, co może prowadzić do osłabienia, powstawania siniaków lub zwiększonego ryzyka zakażenia (pancytopenia); impotencja, obniżone libido.

Leki zobojętniające kwaśność w żołądku, takie jak magnez lub wapń, mogą powodować zmiany w częstości i konsystencji stolca, wzdęcia i uczucie pełności.

Przechowywanie

- W miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Manti Extra należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli u pacjenta występują:

- ból w klatce piersiowej (lub w okolicach barków), płytki oddech, pocenie, promieniowanie bólu do kończyn górnych, karku, ramion lub żuchwy (zwłaszcza, gdy towarzyszą mu trudności z oddychaniem);
- trudności z połykaniem i ból podczas połykania;
- zawroty głowy, nudności, wymioty;
- wymioty krwawe lub wyglądające jak fusy z kawy;
- krwawienie lub krew w stolcu, czarne stolce;
- zgaga trwająca dłużej niż 3 miesiące;
- zgaga w połączeniu z bólem, zawrotami głowy i nadmierną potliwością;
- uporczywy ból brzucha;
- nieoczekiwana utrata masy ciała;
- jeśli u pacjenta w wieku ponad 40 lat pojawiły się ostatnio nowe lub zmienione objawy niestrawności i zgagi.

Należy skontaktować się z lekarzem:

- jeśli u pacjenta występuje wrzód żołądka lub dwunastnicy, należy wykluczyć chorobę nowotworową (Lek ten łagodząc objawy może opóźnić rozpoznanie choroby podstawowej);
 - jeśli pacjent stosuje inne leki używane w leczeniu nadkwaśności żołądka;
 - jeśli pacjent przyjmuje niesteroidowe leki przeciwzapalne;
 - jeśli w przeszłości u pacjenta występował wrzód trawienny lub niepokojące objawy, takie jak niezamierzone zmniejszenie masy ciała, trudności w połykaniu, nawracające wymioty, krwiste lub fusowate wymioty, smoliste stolce;
 - jeśli pacjent ma potwierdzoną hiperkalcemię (zwiększenie ilości wapnia w organizmie), ponieważ produkt zawiera wapń;
 - jeśli pacjent ma potwierdzoną hipofosfatemię (zmniejszenie ilości fosforu w organizmie), ponieważ produkt może nasilić ten stan;
 - jeśli pacjent ma potwierdzoną hiperkalciurię (zwiększenie wydalania wapnia z moczem) lub kamienie dróg moczowych;
 - jeśli u pacjenta występują zaburzenia czynności nerek, produkt należy podawać wyłącznie pod nadzorem lekarza, a stężenia wapnia i magnezu w surowicy należy kontrolować;
 - w przypadku upośledzenia czynności wątroby lub nerek lek ten należy stosować z zachowaniem ostrożności;
 - w przypadku długotrwałego stosowania, szczególnie podczas leczenia innymi lekami zawierającymi wapń i (lub) lekami zawierającymi witaminę D, ze względu na ryzyko podwyższenia stężenia wapnia we krwi z późniejszym rozwojem niewydolności nerek.
- Jeśli objawy nie ustąpią po 15-dniowym nieprzerwanym leczeniu lub jeśli ulegną nasileniu, należy skontaktować się z lekarzem.
 - Dzieci i młodzież w wieku poniżej 16 lat nie powinny przyjmować leku Manti Extra.
 - Lek Manti Extra a inne leki: należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. Leki zobojętniające kwas solny mogą zmieniać wchłanianie wielu leków. Jako środek ostrożności, zaleca się oddzielne przyjmowanie tego leku, co najmniej dwie godziny po przyjęciu innych leków, i co najmniej cztery godziny po przyjęciu antybiotyku chinolonowego.

Przed przyjęciem leku Manti Extra należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą w przypadku przyjmowania następujących leków:

- lek przeciwwirusowy, stosowany w terapii HIV (atazanawir),
- leki przeciwgrzybicze (np. itraconazol, ketokonazol),
- leki stosowane w leczeniu osteoporozy, takie jak bisfosfoniany (np. alendronian),
- leki stosowane w zakażeniach bakteryjnych - antybiotyki tetracykliczne (np. doksycyklina, tetracyklina), antybiotyki chinolonowe (np. cyprofloksacyna, lewofloksacyna) lub zakażeniach pierwotniakowych (chlorochinon),
- leki stosowane w leczeniu zaburzeń tarczycy (np. lewotyroksyna),
- leki stosowane w nadciśnieniu tętniczym lub chorobie niedokrwiennej serca (np. diltiazem, werapamil), beta-adrenolityki (atenolol, metoprolol, propranolol, sotalol), lek stosowany w niewydolności serca lub zaburzeniach rytmu serca (digoksyna),
- leki wpływające na stężenie potasu lub fosforu we krwi, takie jak polistyrenosulfonian sodu, suplementy fosforu (np. fosforan potasu),
- niesteroidowe leki przeciwzapalne - salicylany (kwas acetylosalicylowy, diflunisal), indometacyna,
- leki przeciwnowotworowe, takie jak estramustyna (ze względu na obecność soli wapniowych),
- leki stosowane w alergii (feksofenadyna),
- stosowane w niedokrwistości sole żelaza,
- leki stosowane w stomatologii, takie jak fluorek sodu,
- leki przeciwzapalne - glikokortykosteroidy,
- leki zmniejszające kwaśność soku żołądkowego (lansoprazol),
- leki stosowane w zapaleniu stawów (penicylamina),
- leki stosowane w chorobach psychicznych - neuroleptyki (pochodne fenotiazyny) lub o działaniu przeciwlękowym, uspokajającym, nasennym (benzodiazepiny),
- leki stosowane w padaczce lub bólu neuropatycznym (gabapentyna),
- lek stosowany w dnie moczanowej (probenecyd),
- tizydowe leki moczopędne (zwiększające wydzielenie moczu).

U pacjentów poddawanych dializom lek może powodować zmniejszenie skuteczności węgla wapnia, stosowanego jako lek zmniejszający nadmiernie wysokie stężenie fosforanów we krwi (hiperfosfatemia).

Należy sprawdzić, jakie leki są przyjmowane, ponieważ mogą zawierać aspirynę lub niesteroidowe leki przeciwzapalne podobne do aspiryny (np. ibuprofen, naproksen), które mogą powodować podrażnienie żołądka. Należy zapytać lekarza o bezpieczne stosowanie tych leków.

Nie należy przerywać stosowania małej dawki aspiryny przepisanej przez lekarza w celu zapobiegania zawałowi lub udarowi (zwykle w dawce 81 ÷ 125 mg na dobę).

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność: jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku. Nie zaleca się stosowania leku w ciąży ze względu na brak wystarczających danych dotyczących bezpieczeństwa.

Famotydyna może przenikać do mleka matki w małych ilościach. Sole magnezu mogą przenikać do mleka matki, powodując biegunkę u noworodków. Nie zaleca się stosowania leku w okresie karmienia piersią.

Płodność: brak danych dotyczących wpływu leku na płodność u mężczyzn i kobiet.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn: brak danych na temat przeciwwskazań do prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn w czasie stosowania leków zawierających famotydynę. Jednakże u niektórych pacjentów obserwowano działania niepożądane takie jak zawroty głowy, które mogą zaburzać sprawność psychofizyczną. Jeśli wystąpią takie objawy niepożądane nie należy prowadzić pojazdów ani obsługiwać maszyn.

Lek Manti Extra zawiera źródło glukozy (dekstraty): jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na tabletkę to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

Dodatkowe informacje

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.