



A redução da posologia deve ser considerada se a depuração de creatinina for menor que 30 mL/min. Não foi observado qualquer aumento na incidência ou mudança no tipo de reações adversas, nos pacientes idosos. Não é necessário alterar a posologia com base apenas na idade. Não se recomenda o uso de famotidina durante a gravidez, devendo ser prescrito a critério médico e quando os benefícios superarem os riscos potenciais envolvidos. Não se sabe ainda se a famotidina é excretada no leite materno, portanto, as lactantes devem suspender a amamentação ou o tratamento. A segurança e eficácia em crianças, ainda não foram estabelecidas. "Famotidina contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FD&C nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico".

#### INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

A famotidina não interage com o sistema enzimático do metabolismo de fármacos ligado ao citocromo P-450, portanto, espera-se que fármacos como varfarina, propranolol, teofilina e diazepam, que são metabolizados através desse sistema, não interajam com famotidina.

#### REAÇÕES ADVERSAS

A famotidina de um modo geral bem tolerada. Raramente, foram relatadas: diarreias, cefaléia, tonturas e constipação. Outras reações adversas menos frequentemente relatadas foram: boca seca, náuseas e/ou vômitos, exantema, desconforto ou distensão abdominal, anorexia e fadiga.

#### POSOLOGIA

##### LCERA DUODENAL

###### Terapia Inicial

A dose recomendada de Famotidina é 1 comprimido de 40mg/dia, ao deitar.

A duração do tratamento é de 4 a 8 semanas, podendo ser abreviada se a endoscopia revelar que a úlcera foi curada. Na maioria dos casos de úlcera duodenal, a cura ocorre dentro de 4 a 8 semanas; o tratamento deve ser continuado por um período adicional de 4 semanas.

###### Terapia de Manutenção

Para prevenção de recorrência da ulceração duodenal, recomenda-se que a terapia com Famotidina seja mantida com um comprimido de 20mg/dia, ao deitar.

##### LCERA GÁSTRICA BÉNIGNA

A dose recomendada de Famotidina é um comprimido de 40 mg/dia, ao deitar.

A duração do tratamento é de 4 a 8 semanas, podendo ser abreviada se a endoscopia revelar que a úlcera foi curada.

##### SÍNDROME DE ZOLLINGER-ELLISON

Pacientes sem terapia anti-secretória anterior devem ser tratados, inicialmente, com uma dose de 20mg a cada 6 horas. A posologia deve ser ajustada às necessidades individuais do paciente e deve ser mantida enquanto houver indicação clínica. Doses de até 800mg/dia têm sido usadas, por 1 ano, sem o desenvolvimento de reações adversas significativas ou taquifilaxia. Os pacientes que estavam recebendo antagonistas H<sub>2</sub> podem passar diretamente para o uso de Famotidina com uma dose inicial mais alta do que aquela recomendada para casos novos; esta dose inicial dependerá da gravidade da condição e da última dose de antagonista H<sub>2</sub> previamente utilizada.

##### AJUSTE POSOLÓGICO PARA PACIENTES COM INSUFICIÊNCIA RENAL GRAVE

Nestes pacientes (depuração de creatinina abaixo de 30mL/min.), a dose de Famotidina deve ser reduzida para 20mg, ao deitar.

#### SUPERDOSE

Devem ser empregadas as medidas habituais para remoção do material não absorvido pelo trato gastrointestinal, monitoração clínica e medidas de suporte.

#### PACIENTES IDOSOS

O uso em pacientes idosos (acima de 60 anos) requer prescrição e acompanhamento médico.

Registro M.S. nº 1.0465.0246  
Farm. Responsável: Dr. Marco Aurélio Limirio G. Filho - CRF-GO nº 3.524  
Nº do Lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: **VIDE CARTUCHO.**

#### VENDA SOB PRESCRIÇÃO E SEM DICA

#### Prezado Cliente:

Você acaba de receber um produto Neo Química. Em caso de alguma dúvida quanto ao produto, lote, data de fabricação, ou ligue para nosso SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.



Laboratório Neo Química Com. e Ind. Ltda.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020

www.neoquimica.com.br

C.N.P.J.: 29.785.870/0001-03 - Indústria Brasileira

Faber Print  
689 - 00102  
3006598 - 10/2007

# Famotid

## famotidina

#### FORMA FARMACUTICA E APRESENTAÇÕES:

Comprimidos 20mg; Embalagens com 10 e 30 comprimidos  
Comprimidos 40mg; Embalagens com 10 e 30 comprimidos

#### USO ADULTO

#### USO ORAL

#### COMPOSIÇÕES

Cada comprimido de 20mg contém:

famotidina.....20mg  
excipientes q.s.p.....1comprimido  
(lactose, celulose microcristalina MC 102, corante laranja amarelo (FD&C nº 05), dióxido de silício, estearato de magnésio, ácido esteárico, glicolato de alumínio e fosfato de cálcio dibásico).

Cada comprimido de 40mg contém:

famotidina.....40mg  
excipientes q.s.p.....1comprimido  
(lactose, celulose microcristalina MC 102, corante laranja amarelo (FD&C nº 05), corante laranja amarelo (FD&C nº 06), dióxido de silício, estearato de magnésio, talco e glicolato de alumínio).

#### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- Famotidina tem ação antiácida e antilúcida.
- Conservar em temperatura ambiente (15° a 30° C). Proteger da luz e umidade.
- Prazo de validade: **VIDE CARTUCHO.** Não use medicamento com o prazo de validade vencido; poderá ocorrer diminuição significativa do seu efeito terapêutico.
- "Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o término". "Informe seu médico se está amamentando". Não se recomenda o uso de Famotidina durante a gravidez e lactação, devendo ser prescrito a critério médico e quando os benefícios superarem os riscos potenciais envolvidos. Não se sabe ainda se a famotidina é excretada no leite materno, portanto, as lactantes devem suspender a amamentação ou o tratamento.
- Famotidina deve ser administrada diariamente, prolongando-se o tratamento por várias semanas.
- "Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento".
- Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.
- "Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: diarreia, cefaléia, tonturas e constipação, boca seca, náuseas e/ou vômitos, exantema, desconforto ou distensão abdominal, anorexia e fadiga".
- "Famotidina contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FD&C nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico".
- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"**.
- A famotidina não interage com o sistema enzimático do metabolismo de fármacos ligado ao citocromo P450, portanto, espera-se que fármacos como varfarina, propranolol, teofilina e diazepam, que são metabolizados através desse sistema, não interajam com famotidina.
- A segurança e eficácia em crianças ainda não foram estabelecidas.
- Famotidina está contra-indicada para pacientes com antecedentes de hipersensibilidade ao fármaco ou a qualquer outro componente da fórmula, bem como durante a gravidez e lactação.
- "Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento".
- **"NÃO TOMAR MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE"**.

#### INDICAÇÕES

A famotidina é um novo bloqueador dos receptores H<sub>2</sub> de histamina, de longa e alta eficácia. Tem rápido início de ação e mostra alto grau de especificidade para o receptor H<sub>2</sub>. A famotidina reduz o conteúdo de ácido e pepsina, assim como o volume de secreção gástrica basal ou estimulada. Em estudos clínicos, a famotidina aliviou a dor associada à ulceração péptica, usualmente dentro da primeira semana de tratamento, e suprimiu a secreção gástrica (com uma administração diária, ao deitar). A famotidina é altamente eficaz no tratamento da úlcera duodenal.

#### INDICAÇÕES

Úlcera duodenal, úlcera gástrica benigna, refluxo gastroesofágico, condições de hipersecreção (tal como síndrome de Zollinger-Ellison), e prevenção de recidivas de ulceração duodenal.

#### CONTRAINDICAÇÕES

FAMOTIDINA ESTÁ CONTRA-INDICADA PARA PACIENTES COM ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDADE AO FÁRMACO OU A QUALQUER OUTRO COMPONENTE DA FÓRMULA, BEM COMO DURANTE A GRAVIDEZ E LACTAÇÃO.

#### PRECAUÇÕES

A malignidade gástrica deve ser excluída antes do início da terapia de úlcera gástrica com Famotidina. Resposta sintomática à terapia com Famotidina para úlcera gástrica não exclui a presença de malignidade gástrica. Como Famotidina é particularmente metabolizada no fígado e excretada primariamente pelos rins, deve-se ter cautela na administração da famotidina a pacientes com disfunção hepática ou renal.

