

Prokit 50 mg

itopridi hydrochloridum

50 mg x 40 tabl.

50 mg x 90 tabl.

50 mg x 100 tabl.

stosuj

3

x



x

30

DNI

= opakowanie

90

TABL.



Prokit: Jedna tabletkę powlekana zawiera 50 mg chlorowodoru itoprydu. **Wskazania:** Leczenie objawów żołądkowo-jelitowych czynnościowej, niestrawności niezwiązanej z chorobą wrzodową, takich, jak uczucie wzdęcia brzucha, uczucie nadmiernej pełności w żołądku, ból w nadbrzuszu, dyskomfort, brak łaknienia, zgaga, nudności i wymioty. **Dawkowanie:** Zalecana dawka u dorosłych wynosi 150 mg na dobę, tj. 1 tabletkę 3 razy na dobę, przed posiłkiem. Dawka może być zmniejszona w zależności od przebiegu choroby. Dokładne dawkowanie produktu oraz czas trwania leczenia zależy od stanu klinicznego pacjenta. W badaniach klinicznych czas trwania leczenia wynosił do 8 tygodni. **Dzieci i młodzież:** Nie określono dotychczas bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności itoprydu u dzieci. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną (itopryd) lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Nie wolno stosować produktu Prokit u pacjentów, u których przyspieszone opróżnianie żołądka może być szkodliwe, np. u pacjentów z krwawieniem z przewodu pokarmowego, z niedrożnością mechaniczną lub perforacją. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Itopryd wzmacnia działanie acetylocholino i może powodować działania niepożądane pochodzenia antycholinergicznego. Nie ma dostępnych danych dotyczących długotrwałego stosowania itoprydu. Ten produkt leczniczy zawiera laktozę. Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp) lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Itopryd wpływa na motorykę przewodu pokarmowego, co może wpływać na wchłanianie jednocześnie stosowanych leków doustnych. Szczególną uwagę należy zwrócić na leki o wąskim indeksie terapeutycznym, leki o przedłużonym uwalnianiu substancji czynnej i powlekane dojelitowe postacie farmaceutyczne. Substancje o działaniu antycholinergicznym mogą zmniejszać działanie itoprydu. Substancje takie jak: cymetydyna, ranitydyna, teprenon i cetraksat nie wpływają na działanie prokinetyczne itoprydu. **Ciąża i laktacja:** Nie określono bezpieczeństwa stosowania itoprydu w okresie ciąży. Z tego względu itopryd może być stosowany w okresie ciąży lub u kobiet, u których nie można wykluczyć ciąży wyłącznie wtedy, gdy korzyści z leczenia przewyższają potencjalne ryzyko. Nie zaleca się stosowania itoprydu u kobiet karmiących piersią, ze względu na brak danych dotyczących stosowania produktu w okresie karmienia piersią. Działania niepożądane: *Niezbyt często:* Leukopenia, ból głowy, zaburzenia snu, zawroty głowy, biegunka, zaparcia, bóle brzucha, nadmierne wydzielanie śliny, ból w klatce piersiowej lub ból pleców, hiperprolaktynemia, zmęczenie, drażliwość. *Rzadko:* Wysypka, rumień, świąd. *Nieznana:* Zwiększenie aktywności AspAT, AIAT, GGTP i fosfatazy alkalicznej, zwiększenie stężenia bilirubiny, trombocytopenia, drżenie, nudności, zwiększenie stężenia azotu mocznikowego (BUN) i kreatyniny, ginekomastia, reakcje rzekomoanafilaktyczne, żółtaczkę. **PODMIOT ODPOWIEDZIALNY:** PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Republika Czeska. MZ-Nr pozw. na dop. do obr.: 21664. **Informacji udziela:** PRO.MED.PL Sp. z o.o., Al. Korfantego 141, 40-154 Katowice. Dostępne opakowania: tabl. 50 mg x 40 szt., tabl. 50 mg x 90 szt., tabl. 50 mg x 100 szt. www.promed.pl