

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Famotidina Mabo 40 mg comprimidos EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe darlo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

- 1.- Qué es FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos y para qué se utiliza
- 2.- Antes de tomar FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos
- 3.- Cómo tomar FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos
- 4.- Posibles efectos adversos
- 5.- Conservación de FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos
- 6.- Información adicional

1. Qué es FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos y para qué se utiliza

Famotidina pertenece a un grupo de medicamentos llamados antagonistas de los receptores H₂ de la histamina. Famotidina reduce la cantidad de ácido que se produce en el estómago.

Famotidina está indicada en:

- Tratamiento y recaídas de la úlcera duodenal y gástrica
- Tratamiento de la inflamación del esófago (esofagitis por reflujo)
- Prevención de la esofagitis por reflujo.
- Tratamiento del ardor de estómago y la regurgitación ácida.
- Tratamiento del síndrome de Zollinger-Ellison.

2. ANTES DE TOMAR FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos

No tome FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos

Si es alérgico (hipersensible) a famotidina, a otros antagonistas de los receptores H₂ o a cualquiera de los otros componentes de FAMOTIDINA MABO 40 mg.

Tenga especial cuidado con FAMOTIDINA MABO 40 mg

- Si su médico no ha descartado la existencia de neoplasia gástrica antes de iniciar el tratamiento con Famotidina. El alivio sintomático de la úlcera gástrica durante el tratamiento no descarta la presencia de una úlcera gástrica maligna.
- Debe utilizarse con precaución en pacientes con disfunción hepática o renal moderada o severa. Se han notificado reacciones adversas sobre el SNC en pacientes con insuficiencia renal moderada y severa, pudiendo ser necesario ampliar el intervalo de dosificación o disminuir la dosis.

- Si toma Famotidina Mabo desde hace tiempo, probablemente su médico le hará controles de forma regular. En las visitas a su médico, debe informarle de cualquier síntoma y circunstancias nuevas o anómalas.

Uso en niños

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de la Famotidina en niños.

Uso en mayores de 65 años

Los pacientes mayores de 65 años solo precisan ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal moderada o severa.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

- Carbonato cálcico, cuando se utiliza para tratar niveles de fosforo en sangre elevados (hiperfosfatemia) en pacientes en diálisis.
- Famotidina puede disminuir el efecto de la suspensión oral de posaconazol (medicamento para beber utilizado para prevenir y tratar algunas infecciones por hongos).
- Famotidina puede disminuir el efecto de dasatinib, erlotinib, gefitinib o pazopanib (medicamentos utilizados para tratar el cáncer).

Toma de Famotidina Mabo con los alimentos y bebidas

Tome los comprimidos con ayuda de un poco de agua. No importa si toma FAMOTIDINA MABO 40 mg con alimentos

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Embarazo:

El tratamiento con Famotidina no se recomienda en el embarazo. Debe informar a su médico si está embarazada, cree que puede estarlo o si tiene previsto quedarse embarazada.

Lactancia

Famotidina pasa a leche materna. Las madres lactantes deben suspender el tratamiento con Famotidina o interrumpir la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Es improbable que la Famotidina ejerza algún efecto sobre la capacidad para conducir vehículos o manejar maquinaria. No obstante, se recomienda precaución durante los primeros meses de tratamiento

Interferencias con pruebas analíticas:

Si le van a realizar alguna prueba diagnóstica comunique al médico que está usando este medicamento ya que puede alterar los resultados

Información importante sobre alguno de los componentes de FAMOTIDINA MABO 40 mg

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo TOMAR FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos

Siga exactamente las instrucciones de administración de FAMOTIDINA MABO 40 mg indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Su médico le indicará cuantos comprimidos al día debe tomar y durante cuanto tiempo. Si estima que la acción de este medicamento es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico

Los comprimidos de Famotidina Mabo se administran por vía oral. Tomar cada comprimido con una cantidad suficiente de líquido.

Recuerde tomar su medicamento.

Tratamiento de la úlcera duodenal: La dosis normal es de 1 comprimido (40 mg de Famotidina) por la noche. También puede administrarse medio comprimido (20 mg) cada 12 horas. El tratamiento debe mantenerse de 4 a 8 semanas.

Tratamiento de la úlcera gástrica benigna: La dosis normal es de 1 comprimido (40 mg de Famotidina) por la noche. El tratamiento debe mantenerse de 4 a 8 semanas.

Tratamiento de mantenimiento de la úlcera gástrica o duodenal: se recomienda medio comprimido (20 mg de famotidina) por la noche. Su médico le indicará durante cuanto tiempo debe tomar el medicamento.

Tratamiento de la enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE): La dosis recomendada es de medio comprimido (20 mg de famotidina) dos veces al día. Si a las 4-8 semanas no mejora consulte a su médico.

Cicatrización de la úlcera asociada a reflujo gastroesofágico: La dosis recomendada es 1 comprimido (40 mg de Famotidina) dos veces al día. Si a las 4-8 semanas no mejora, consulte a su médico.

Síndrome de Zollinger-Ellison: Normalmente el tratamiento empezará con una dosis de medio comprimido (20 mg) cada 6 horas. El médico posteriormente ajustará la dosis en función de las necesidades de cada paciente.

Ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal moderada o severa: En pacientes adultos con insuficiencia renal moderada o severa se puede reducir la dosis de Famotidina a la mitad o alargar el intervalo de dosificación a 36-48 h según su respuesta.

Si toma más FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos del que debiera

Las reacciones adversas en casos de sobredosis son similares a las reacciones adversas encontradas en la experiencia clínica normal.

Si usted ha tomado más FAMOTIDINA MABO 40 mg de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20. Si puede lleve consigo este prospecto o el envase y enséñeselo al profesional sanitario.

Si olvidó tomar FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos

Si olvidó tomar una dosis, tómela cuanto antes a menos que la hora de la siguiente dosis esté próxima. En este caso, sátese la dosis olvidada y tome los comprimidos siguientes según lo habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con FAMOTIDINA MABO 40 mg:

No interrumpa el tratamiento antes de tiempo porque los síntomas hayan mejorado. Es posible que su afección no se haya curado por completo y pueda volver a aparecer si no finaliza todo el tratamiento.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos puede tener efectos adversos aunque no todas las personas los sufran.

Raramente se han descrito diarrea, cefalea, mareos y estreñimiento.

Otros efectos secundarios aún más infrecuentes incluyeron: fatiga, sequedad de boca, náuseas y vómitos, molestias abdominales o distensión, exceso de gases intestinales, pérdida de apetito, erupción cutánea, prurito, urticaria, alteraciones de enzimas hepáticas, ictericia colestática, anafilaxia, angioedema y artralgia. Ha sido comunicada muy raramente pérdida de cabello y necrosis epidérmica tóxica con antagonistas de los receptores H₂.

No obstante no se puede, por el momento excluir la posibilidad de aparición de otros efectos adversos del tipo de los observados en otros antagonistas H₂.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos


Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños

No requiere condiciones especiales de conservación. Conservar en el envase original

Caducidad

No utilice FAMOTIDINA MABO 40 mg después de la fecha de caducidad que aparece en el envase

después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico como deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos

- El principio activo es famotidina. Cada comprimido contiene 40 mg de famotidina.
- Los demás componentes son; lactosa, celulosa microcristalina, almidón de maíz, polivinilpirrolidina, sílice coloidal, croscarmelosa sódica y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

FAMOTIDINA MABO 40 mg comprimidos se presenta en forma de comprimidos. Cada envase contiene 10, 14 y 28 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización

MABO-FARMA S.A.
Calle Rejas 2, planta 1
28821 Coslada, Madrid
España

Responsable de la fabricación

TEDEC-MEIJİ FARMA, S.A.
Ctra. M-300, Km. 30,500
28802 Alcalá de Henares, Madrid
España

Este prospecto ha sido aprobado en Agosto 2023

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>