

GASTROFAIT
Comprimate, 1 g**Compozitia**

Un comprimat contine sucralfat 1 g si excipienti : lactoza, hidroxipropilceluloza, carboximetilceluloza sare de calciu, stearat de magneziu, amidon de porumb.

Grupa farmacoterapeutica: alte medicamente pentru tratamentul ulcerului gastro-duodenal si bolii de reflux gastro-esofagian

Indicatii

Tratamentul de scurta durata (pana la maxim 8 saptamani) al ulcerului gastro-duodenal pentru a favoriza vindecarea si ameliorarea simptomelor.

Contraindicatii

Hipersensibilitate la sucralfat sau la oricare dintre excipientii produsului.
Nou nascut hipotrofic, prematur.

Precautii

Nu sunt necesare.

Atentionari speciale

Trebuie exclus orice proces malign prin mijloace adecate inaintea inceperii tratamentului ulcerului gastric cu *Gastrofait*.

Ulcerul peptic este o boala cronica recurenta. Desi tratamentul de scurta durata cu *Gastrofait* poate determina vindecarea totala a ulcerului, acest lucru nu exclude aparitia recaderilor.

Doar o cantitate mica de aluminiu continuta de sucralfat se absoarbe din tractul gastro-intestinal. Riscul de acumulare creste cu administrarea concomitenta a altor medicamente ce contin aluminiu (anumite antiacide).

In cazul pacientilor cu afectare renala in special cei dializati sau al pacientilor cu boala Alzheimer sau dementa trebuie evitata administrarea pe termen lung si in doze mari a *Gastrofait*.

Fiind legat de albumina si transferine la nivel plasmatic, aluminiul nu traverseaza membrane de dializa.

Hipofosfatemie: desi in acest caz nu s-a evidentiat nici o contraindicatie, se recomanda prudenta la administrarea de sucralfat pe o perioada indelungata la pacienti cu hiperparatiroidism primar, rahitism distrofic vitamino-rezistent).

La copii sub 6 ani nu se recomanda administrarea comprimatelor; se vor utiliza forme farmaceutice adecate.

Interactiuni

Medicamentele ce contin aluminiu (anumite antiacide) pot produce acumulare de aluminiu la pacientii cu capacitate limitata de eliminare a aluminiului (vezi *Atentionari speciale*).

Daca se administreaza antiacide in timpul terapiei cu sucralfat, acestea vor fi administrate cu o jumata de ora mai devreme sau mai tarziu de la administrarea sucralfatului.

Sucralfatul poate reduce absorbtia anumitor medicamente, precum: tetraciclina, cimetidina, ranitidina, fluorochinolonele, digoxina, teofilina cu eliberare prelungita, warfarina, ketoconazolul, tiroxina, chinidina si fenitoina. La administrarea concomitenta cu sucralfatul, aceste medicamente se vor lua cu cel putin 2 ore inainte de sucralfat.

Sucralfatul se poate lega de proteine alimentare si de unele medicamente. De aceea la pacientii cu timp de evacuare gastrica prelungit si la cei hraniți prin tub nasogastric se poate forma un bezoar. Pacientii hraniți prin tub nazogastric vor lua sucralfat separat de alimente si alte medicamente.

Sarcina si alaptarea

Nu exista experienta suficienta in ceea ce priveste administrarea de sucralfat la gravide. De aceea, nu se recomanda utilizarea medicamentului in timpul sarcinii.

Studiile efectuate la animale nu au furnizat date cu privire la aparitia efectelor teratogene sau embriotoxicice.

Tinand cont ca medicamentul contine aluminiu, ce se poate absorbi, in caz de insuficienta renala materna exista risc fetal si neonatal de intoxiciere cu aluminiu.

Nu se recomanda utilizarea produsului in timpul alaptarii.

Efecte asupra capacitati de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Gastrofaït nu influenteaza capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje, dar pacientii trebuie informati despre posibilitatea aparitiei vertijului, ametelilor sau somnolentei.

Doze si mod de administrare

Doza recomandata este de 4 g sucralfat pe zi (cate 2 comprimate *Gastrofaït* de 2 ori pe zi sau cate 1 comprimat *Gastrofaït* de 4 ori pe zi).

Comprimatele trebuie administrate pe stomacul gol, 2 comprimate *Gastrofaït* dimineata si alte 2 comprimate *Gastrofaït* seara inainte de culcare, sau cate 1 comprimat *Gastrofaït* inaintea celor 3 mese principale si al patrulea inainte de culcare.

Comprimatele se vor inghiti intregi cu o cantitate suficiente de lichid sau dizolvate in jumataate de pahar cu apa.

Reactii adverse

Reactiile adverse observate dupa administrarea *Gastrofaït* au fost minore si foarte rar a fost necesara oprirea tratamentului.

Cea mai frecventa reactie adversa este constipatia. Celelalte reactii adverse raportate au fost observate cu frecventa mai mica si sunt:

- *reactii adverse gastro-intestinale*: diaree, greata, varsaturi, discomfort gastric, indigestie, flatulenta, uscaciunea mucoasei bucale.
- *reactii adverse dermatologic*: prurit, rash.
- *reactii adverse nervos-centrale*: ameteli, insomnie, somnolenta, vertij.
- *altele*: dureri lombare, cefalee.

La pacientii spitalizati s-au raportat cateva cazuri de formare de bezoari, mai ales la cei din unitatile de terapie intensiva, care au fost alimentati pe sonda si la nou nascuti prematuri si dismaturi.

Supradozaj

Datorita experientei reduse privind supradozajul cu *Gastrofaït* la om, nu se pot face recomandari specifice de tratament.

Studiile de toxicitate dupa doza unica orala efectuate la animale, cu doze de pana la 12 g/kg, nu au evidențiat o doza letala. Intrucit *Gastrofaït* se absoarbe in proportie foarte mica de la nivelul tractului digestiv, riscurile asociate supradozajului sunt minime. In cazurile rare de supradozaj raportate, majoritatea pacientilor au ramas asimptomatici. Reactiile adverse raportate asociate supradozajului sunt gastro-intestinale: dispepsie, dureri abdominale si varsaturi.

Pastrare

A nu se utilizeaza dupa data de expirare inscrisa pe ambalaj.

A se pastra la temperaturi sub 25°C, in ambalajul original.

A nu se lasa la indemana copiilor.

Ambalaj

Cutie cu 5 blistere din Al/PVC a cate 4 comprimate.

Responsabil cu eliberarea seriei produsului finit

S.C. FEL SIN FARM S.R.L.

Str. Drumul Piscul Cerbului nr. 20-28, Etaj P,
camerele 1-9 și etaj, sector 1, București, România

Detinatorul Autorizatiei de punere de piata

E.I.P.I.CO MED S.R.L.

B-dul Unirii Nr. 6, Bloc 8C, Scara 1, Etaj 3, Ap. 9
Sector 4, București, România

Data ultimei verificari a prospectului

Decembrie, 2011