

BETEGTÁJÉKOZTATÓ

Mielőtt elkezdené gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót. Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Az optimális hatás érdekében azonban elengedhetetlen a gyógyszer körültekintő és szakszerű alkalmazása.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei néhány napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer az Optacid granulátum és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók az Optacid granulátum alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni az Optacid granulátumot?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell az Optacid granulátumot tárolni?
6. További információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER AZ OPTACID GRANULÁTUM ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

Az Optacid granulátum az alábbi állapotok tüneti kezelésére használható:

a gyomornedv kórosan változó mértékű savassága, savhiányos állapotok, savtúltengés, rendszertelen étkezés okozta gyomorpanaszok, savhiány miatti emésztési problémák (hasmenés), gyomornedv-elválasztás zavarain alapuló bőrtünetek, gyomor- és nyombélfekély.

Az Optacid granulált porkeverék vízben történő feloldását követően a gyógyszerben lévő két szervesen só, nátrium-dihidrogén-foszfát-dihidrát és a nátrium-hidrogén-szulfát ún. pufferoldatot képez, amely képes mind az optimálisnál savasabb, mind pedig az optimálisnál lúgosabb kémhatású (pH-jú) gyomornedv savasságának élettanilag normális tartományba történő beállítására. Ezért az Optacid egyaránt alkalmas a savtúltermelődéses és a savhiányos állapotok tüneti kezelésére.

Az Optacid által a gyomorban biztosított 2,7 körüli pH-érték lehetővé teszi az ott termelődő pepszin emésztőenzim megfelelő működését, amelynek fehérje-emésztési optimuma pH 2 körül van. Az Optacid alkalmazása esetében nem áll fenn a gyomornedv kémhatása túlságosan lúgos irányba tolódásának kockázata, amely csökkentené az emésztés hatékonyságát.

Az Optacid granulált porkeverékben lévő nátrium-hidrogén-karbonát (szóda-bikarbóna) és citromsav a vizes oldatban egymással reagálva széndioxid gázképződés révén pezsgőhatást biztosít, amelynek következtében a granulátum szemcsék gyorsabban oldódnak.

2. TUDNIVALÓK AZ OPTACID GRANULÁTUM ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne szedje az Optacid granulátumot

Gyógyszer-intolerancia (pl. a bevételt követő hányinger, hányás), metabolikus acidózis (többféle eredetű, a vér túlságosan savasságával járó állapot) és az erre hajlamosító állapotok, veseelégtelenség, dekompenzált szívelégtelenség, ödémás (vízenyős) állapotok. Az Optacid nem hatékony olyan esetekben, amikor a gyomorsavtermelés normális. Ha a panaszok néhány napi szedést követően nem javulnak, vagy ha a gyomornedv túlságosan savassá (alacsony pH-értékűvé) válik, az Optacid szedését fel kell függeszteni.

Terheség és szoptatás

Az Optacid összetevői között citromsav és szervesen sók (nátrium-hidrogén-szulfát, nátrium-dihidrogén-foszfát-dihidrát, nátrium-hidrogén-karbonát) szerepelnek. A nátrium- és a hidrogénion, valamint a megfelelő anionok (szulfát, foszfát, hidrogén-karbonát, citrát) más forrásból jelentős mennyiségben jutnak/juthatnak a szervezetbe és vesznek részt az életfolyamatokban. Magzatkárosító hatásukról nincs adat. Nincs adat arról, hogy az Optacid káros hatást gyakorolna a szoptató anyára, illetve a csecsemőre.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre

Nem valószínű, hogy az Optacid káros hatást gyakorol a gépjárművezetéshez és a gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre.

Gyógyszerkölsönhatások az Optaciddal kapcsolatban nem ismeretesek.

Az Optacid tüneti kezelést nyújt és nem pótolja az alapbetegség célzott terápiáját, csakúgy, mint az életmódbeli, illetve táplálkozási problémák rendezését. Szükség esetén kérje orvosa ez irányú tanácsait.

3. HOGYAN KELL SZEDNI AZ OPTACID GRANULÁTUMOT?

Felnőtteknek szükség szerint naponta 3-szor 2-4 g (3-szor 1-2 csapott kávéskanál) granulátum. Gyermekeknek 1-6 éves korban naponta 2-szer 1 g (2-szer 1 csapott mokkáskanál), 7-14 éves korban 2-szer 2 g (2-szer 1 csapott kávéskanál) granulátum. A granulált porkeverék adagját fél pohár vízben oldva, étkezés közben vagy után kell bevenni. 1 g Optacid megfelel egy csapott mokkáskanálnyi, 2 g Optacid pedig 1 csapott kávéskanálnyi mennyiségnek.

Ha az előírtnál több Optacid granulátumot alkalmazott

Túladagolásról nincs adat. Nagymértékű, akut túladagolás esetén valószínűsíthető a hányinger, illetve a hányás, a gyomornedv túlzott savassága, valamint a hasmenés. Ilyen esetekben az Optacid szedését azonnal fel kell függeszteni és szükség esetén orvoshoz kell fordulni.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Nem zárható ki a hányinger, a hányás, az ödémaképződés fokozódása, illetve a metabolikus acidózis kialakulásának elősegítése.

5. HOGYAN KELL AZ OPTACID GRANULÁTUMOT TÁROLNI?

30°C alatt, az eredeti csomagolásban, nedvességtől védve tárolandó. A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz az Optacid granulátum?

A készítmény hatóanyaga: 800 mg nátrium-dihidrogén-foszfát-dihidrát és 164 mg vízmentes nátrium-hidrogén-szulfát 2000 mg granulált porkeverékben.

Egyéb összetevők: nátrium-hidrogén-karbonát, vízmentes citromsav, szacharin-nátrium, tisztított víz.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

60 g por, fehér, garanciazáras, HDPE kupakal lezárt fehér HDPE tartályba töltve, dobozban.



A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó:

Meditop Gyógyszeripari Kft., 2097 Pilisborosjenő, Ady Endre út 1.

A betegájékoztató engedélyezésének dátuma: 2006. november 24.

BOPT0407