

FAMOTIDINA



São Paulo (11) 2067.5600 Brasil 0800 10 50 08



www.purifarma.com.br



grupopurifarma



Purifarma

A famotidina é antagonista de receptor histaminérgico H2. Inibe a secreção ácida estimulada por histaminas, a secreção de pepsina também cai com a redução no volume de suco gástrico. Não só reduz em 90% ou mais a secreção ácida como também promeve cicatrização das úlceras duodenais. Pode também ser utilizado para manutenção para que a úlcera não retorne. Altera a biodisponibilidade de medicamentos cuja absorção é pH dependente.

SINÔNIMOS: Famotidiini, Famoditin, Famoditinum, 3-[2-(Diaminomethyleneamino) thiazol-4-ylmethylthio]-N-sulphamoylpropionamide.

CAS: 76824-35-6

PM: 337.4

INDICAÇÕES: A Famotidina é indicada em pacientes com úlcera duodenal (profilaxia e tratamento a curto prazo), úlcera gástrica, refluxo gastroesofágico, condições de hipersecreção gástrica associada com síndrome de Zollinger-Ellison, sangramento gastrintestinal secundário a hemorragia por úlcera gástrica ou duodenal ou gastrite hemorrágica.

DOSES E USOS: Úlcera duodenal (tratamento): 40 mg via oral antes de dormir ou 20 mg 2 vezes/dia. Profilaxia de úlcera duodenal recorrente: 20 mg via oral na hora de dormir. Úlcera gástrica benigna ativa: 40 mg via oral na hora de dormir. Condições hipersecretórias gástricas: 20 mg via oral a cada 6 horas, aumentando se necessário.

REAÇÕES ADVERSAS: Reações ocasionais: diarréia, exatema, cefaléia, confusão, sonolência, diminuição da libido, discrasia sangüínea, hepatoxicidade e toxicidade renal.

PRECAUÇÕES: Famotidina pode apresentar reações cruzadas de sensibilidade com outros bloqueadores de receptor histaminérgico H2. E é excretada no leite materno. Abster-se de ingerir alimentos e bebidas irritantes. O tratamento deve perdurar por 4-6 semanas, raramente ultrapassa 8 semanas. Em condições hipersecretórias o tratamento mostra-se mais efeito quando é administrado com alimentos ou especialmente na hora de dormir. FDA alerta aos profissionais de saúde a necessidade de ajuste da dosagem em pacientes com insuficiência renal moderada. Clearance de creatinina < 50ml/minuto, pois a bula só recomenda o ajuste da dose em pacientes com insuficiência renal grave. Clearance de creatinina < 10ml/minuto. Sua absorção é diminuida por antiácidos. Aumenta o risco de neutropenia quando usado concomitantemente com depressores medulares. Reduz a absorção de cetoconazol. A famotidina excretado pelo rim, aumenta o risco de reações tóxicas em pacientes c/ insuficiência renal moderada ou grave.

CONTRA-INDICAÇÃO: Famotidina é contra indicada em pacientes com comprometimento das funções renal e hepática.

REFERÊNCIAS

Dicionário de especialidades farmacêuticas. 2005/2006 RANG, H.P., M.M. RITTER J.M Pharmacology. 3ª ed. Guanabara Koogan. Rio de Janeiro, 1997.

MARTINDALE. The Complete Drug Reference. 35. Ed. PhP: Londres, 2007.

