

Folheto informativo: Informação para o doente

Lasa 10 mg comprimido
Famotidina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.
Tome este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
- Se não se sentir melhor ou se piorar após 14 dias, tem de consultar um médico.

O que contém este folheto:

1. O que é Lasa e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Lasa
3. Como tomar Lasa
4. Efeitos indesejáveis
5. Como conservar Lasa
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Lasa e para que é utilizado

Os comprimidos Lasa contêm 10 mg de famotidina, que pertence à categoria dos antagonistas dos recetores H₂, isto é, medicamentos que controlam a produção de ácido no estômago, evitando que o seu excesso possa causar dor e mau estar.

O Lasa é utilizado para o tratamento de sintomas de hiperacidez, como a pirose (azia ou ardor) e o enfartamento.

2. O que precisa de saber antes de tomar Lasa

Antes de tomar Lasa, é importante que leia as secções seguintes e esclareça todas as dúvidas que possa ter junto do seu farmacêutico.

Não tome Lasa:

Se tem alergia (hipersensibilidade) à famotidina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Se tem idade inferior a 12 anos.

Se tem história de alergia a medicamentos antagonistas H₂ (medicamentos também usados para o controlo da acidez excessiva contendo p.e. cimetidina).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Lasa

- Se é insuficiente renal poderá ser necessário ajustar as doses de acordo com o grau de gravidade da sua insuficiência renal.

- Se pertence a um grupo considerado suscetível (idosos e doentes com um sistema imunitário diminuído) à pneumonia adquirida na comunidade, é possível que a terapêutica de supressão ácida possa aumentar o risco de adquirir esta doença.

- Se os sintomas persistirem após 2 semanas de tratamento com Lasa, informe o seu médico.

Outros medicamentos e Lasa:

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Não existem evidências de interação de Lasa com a varfarina, o propranolol, a teofilina, a fenitoína, o diazepam, a aminopirina e a antipirina. No entanto, interage com a cefpodoxima, a cefuroxima, a ciclosporina, a delaviridina, o itraconazol e com o cetoconazol.

Se for hospitalizado, informe o seu médico de que está a tomar Lasa.

Lasa com alimentos e bebidas

Tomar com um pouco de água. O efeito de Lasa não é afetado pela ingestão de alimentos.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

É aconselhável, como medida de prudência, não tomar este medicamento se estiver grávida, a não ser por indicação expressa do seu médico.

Lasa é excretado no leite materno, pelo qual deve ser evitada a sua administração em mulheres a amamentar.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Lasa não interfere com a capacidade de condução e utilização de máquinas.

3. Como tomar Lasa

Tome este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Para beneficiar do medicamento, deverá tomá-lo regularmente todos os dias.

A dose recomendada é de 1 ou 2 comprimidos por dia (não excedendo 20 mg por dia).

Administração: Tomar com um pouco de água. Para prevenção da azia e acidez o medicamento deve ser tomado uma hora antes das refeições.

Duração do tratamento: O tratamento não deverá ultrapassar um período de duas semanas. Se os sintomas persistirem deve consultar o seu médico.

Se tomar mais Lasa do que deveria

Dada a fraca toxicidade do Lasa é pouco provável uma intoxicação grave. No entanto, se tal acontecer, deve consultar o seu médico imediatamente. Caso se verifique sobredosagem recomenda-se lavagem gástrica, vigilância do doente e instituição de medidas sintomáticas e de suporte.

Caso se tenha esquecido de tomar Lasa

Não tome uma dose a dobrar para compensar o comprimido que se esqueceu de tomar. Deve prosseguir o tratamento de acordo com as indicações deste folheto.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Foram, no entanto, registadas as seguintes reações adversas com o uso da substância ativa, famotidina, ordenadas por frequência de ocorrência. Para algumas das reações adversas a seguir descritas não ficou esclarecido que tivessem sido causadas pela utilização de famotidina.

- Frequentes (mais do que 1 em 100 utilizadores e menos do que 1 em 10 utilizadores): dores de cabeça e tonturas. Prisão de ventre e diarreia.

- Pouco frequentes (mais do que 1 em 1000 utilizadores mas menos do que 1 em 100 utilizadores): forte reação alérgica, inchaço súbito e de curta duração, contração dos músculos dos brônquios, acumulação de líquido na zona da face e congestão conjuntival. Depressão, desorientação, confusão, ansiedade, agitação, diminuição da libido e alucinações. Fraqueza, fadiga, sensação de picada ou formigueiro, convulsões, insónia. Zumbidos. Hipertensão, arritmias cardíacas, palpitações, bloqueio auriculoventricular. Náuseas, vômitos, mal-estar abdominal, gases intestinais excessivos, regurgitação, redução de apetite, boca seca, azia e alteração da perceção do sabor. Acne, comichão, urticária e pele seca. Dor músculo-esquelética incluindo câibras e dores nas articulações. Febre; afrontamentos.

- Raros (mais do que 1 em 10.000 utilizadores mas menos do que 1 em 1000 utilizadores): aumento ou redução anormal do número de glóbulos brancos, redução do número de neutrófilos (tipo específico de glóbulos brancos), redução geral de todas as células do sangue, prolongamento da taxa sedimentação de glóbulos vermelhos e

redução do número de plaquetas sanguíneas em circulação. Aumento da bilirrubina sérica total, icterícia colestática, aumento das transaminases hepáticas e fosfatase alcalina (enzimas do fígado). Rash cutâneo. Aumento da creatinina sérica e presença excessiva de proteínas na urina. Alterações dos níveis de colesterol e proteínas no sangue.

- Muito raros (menos do que 1 em 10.000 utilizadores incluindo comunicações isoladas): Aumento no tamanho do fígado. Síndrome de Stevens-Johnson ou dissolução de tecido. Agravamento da gota. Queda de cabelo.

Comunicação dos efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Lasa

Proteja o medicamento do calor e da humidade.

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite for a quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos de que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Lasa

- A substância ativa é Famotidina.

APROVADO EM 25-02-2022 INFARMED

- Os outros excipientes são amido de milho, celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio e talco.

Qual o aspeto de Lasa e conteúdo da embalagem

Os comprimidos Lasa estão disponíveis em caixas contendo 6, 12 ou 18 comprimidos embalados em blister. Podem não ser comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Aristo Pharma Iberia, S.L.

Solana, 26

28850, Torrejón de Ardoz (Madrid)

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o titular da autorização de introdução no mercado.

Este folheto foi aprovado pela última vez em