

Ranicare®

Ranitidine 150 mg et 300 mg
comprimé pelliculé

COMPOSITION

Ranitidine hydrochloride 150 mg / 300 mg.
Excipients: Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, Opadry blanc ou seprifilm LP q.s.p. 1 comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés pelliculés pour le RANICARE 150 mg
Boîte de 10 et de 14 comprimés pelliculés pour le RANICARE 300 mg

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Anti sécrétoire gastrique, Antagoniste des récepteurs H2.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Adultes :
RANICARE 150 et 300 mg sont indiqués pour :
Ulcère gastrique ou duodénal évolutif,
Oesophagite par reflux gastro-oesophagien,
Syndrome de Zollinger-Ellison.
Le RANICARE 300 mg est aussi indiqué en association à une bithérapie antibiotique, dans l'éradication d'*Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale après confirmation du diagnostic.
Enfants (3 à 18 ans) :
Traitement à court terme des ulcères gastriques ou duodénaux.
Traitement du reflux gastro-oesophagien, y compris les oesophagites par reflux et le soulagement des symptômes liés au reflux gastro-oesophagien.

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité à la ranitidine.
En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Topiques gastro-intestinaux et antiacides : Diminution de l'absorption digestive de la ranitidine. Prendre les topiques gastro-intestinaux et antiacides à distance de l'antihistaminique H2 (plus de 2 heures, si possible).
Itraconazole, Kétoconazole, Atazanavir, Posaconazole, Cyanocobalamine, Erlotinib.
Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

L'administration d'antisécrétoires de la classe des inhibiteurs des récepteurs H2 favorise le développement bactérien intragastrique par diminution de l'acidité gastrique.
Un cas de crise de porphyrie aiguë intermittente a été rapporté avec la prise de ce médicament. Dans le doute, il convient de s'abstenir d'utiliser ce médicament chez les personnes ayant des antécédents de porphyrie aiguë intermittente.
En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.
En cas d'insuffisance rénale, il convient de réduire la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.
Chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal, interrompre le traitement si un état confusionnel survient.
En cas d'insuffisance hépatocellulaire sévère, surtout s'il existe une insuffisance rénale associée, il est préférable de réduire la posologie.
Ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

CONDUITE ET UTILISATION DES MACHINES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse: l'utilisation de la ranitidine ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
Allaitement : Par mesure de précautions, il convient d'éviter ce médicament au cours de l'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

COMMENT PRENDRE CE MÉDICAMENT

Mode d'administration : Voie orale
Avaler le comprimé avec un verre d'eau, ne pas le croquer.
Ce médicament peut être pris au cours ou en dehors des repas.
Adultes et adolescents à partir de 12 ans :
Ulcère duodénal évolutif
Un comprimé le matin et un comprimé le soir ou 2 comprimés de RANICARE 150 mg le soir, pendant 4 semaines (Un comprimé le soir de RANICARE 300, pendant 4 semaines)
Ulcère gastrique évolutif
Un comprimé le matin et un comprimé le soir ou 2 comprimés de Ranicare 150 mg le soir, pendant 4 à 6 semaines (Un comprimé le soir de RANICARE 300 mg, pendant 4 à 6 semaines)
Oesophagite
2 comprimés de RANICARE 150 mg le soir ou 1 comprimé de RANICARE 300 mg le soir, pendant 4 semaines avec une éventuelle seconde période de 4 semaines à la même posologie en fonction des résultats endoscopiques.
Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale :
300 mg de ranitidine matin et soir pendant 14 jours
Syndrome de Zollinger-Ellison
La dose initiale recommandée est de 600 mg par jour. La dose doit être ajustée individuellement, si nécessaire jusqu'à 1200 mg/jour, et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement.
En cas d'insuffisance rénale, réduire la posologie en fonction de la créatininémie :
créatininémie de 25 à 60 µmol/l (220 à 530 µmol/l) : 150 mg toutes les 24 heures ;
créatininémie supérieure à 60 mg/l (530 µmol/l) : 150 mg toutes les 48 heures ou 75 mg toutes les 24 heures.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

SURDOSAGE

Des doses orales de 6 g par jour ont été administrées sans effets néfastes dans le syndrome de Zollinger-Ellison.
En cas de surdosage, un traitement symptomatique est recommandé.

EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tout principe actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :
Nausées, constipation, asthénie
Effets indésirables rares : changements transitoires et réversibles des tests de la fonction hépatique, éruption cutanée, réactions d'hypersensibilité (urticairie, oedème angioneurotique (oedème de Quincke), fièvre, bronchospasme, hypotension et douleur thoracique).
Effets indésirables très rares : leucopénies et thrombocytopénies généralement réversibles ; agranulocytose ou pancytopenie, avec parfois hypoplasie ou aplasie médullaire, choc anaphylactique, confusion mentale réversible, dépression et hallucinations, céphalées (parfois sévères), vertiges et mouvements involontaires réversibles, vision floue réversible, bradycardie sinusale et bloc auriculo-ventriculaire avec pause sinusale, vascularite, pancréatite aiguë, diarrhée, hépatite, érythème polymorphe, alopecie, myalgie, arthralgie, néphrite aiguë interstitielle, impuissance réversible, gynécomastie, galactorrhée, et hyperprolactinémie.
Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice .

CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 30 °C.
Conserver à l'abri de la lumière et l'humidité, dans son emballage d'origine.
Tenir en dehors de la portée des enfants.

LISTE II

Date de révision de la notice : Octobre 2015
Ranicare 150 mg D.E Algérie N°: 15/ 04/ 10A 003/ 293
Ranicare 300 mg D.E Algérie N°: 15/ 10A 102/ 293

Fabricant, conditionneur et détenteur de D.E Algérie: les laboratoires BIOCARE.
RN 44 Sidi Kassi Ben M'Hidi, El Tarf Algérie.

