

GANATON®

Itopridi hydrochloridum

S ľahkosťou odstráni funkčné tráviace ťažkosti a stimuluje motilitu žalúdka

- ✓ nie je metabolizovaný prostredníctvom cytochrómu P450¹
- ✓ neovplyvňuje QT interval^{1,3}
- ✓ stimuluje motilitu žalúdka^{1,2}
- ✓ odstraňuje gastrointestinálne symptómy^{1,2,3}
- ✓ najnižší obsah laktózy z itopridov, len 34,97 mg¹



Použitá literatúra:

1. SPC Ganton, dátum revízie textu: 1/2020. 2. Červený, P., Lukáš, M.: Itoprid. Remedica 2007; 17: 310-315. 3. Kakiuchi M., Saito T., Ohara N., Hosotani T., Morikawa K.: Pharmacological Evaluation of Itopride Hydrochloride with Regard to Druginduced Arrhythmias, Japan Pharm Therap, 1997, 25:811-817.

Skrátená informácia o lieku:

Názov lieku: Ganaton 50 mg, filmom obalená tableta. **Zloženie:** itopridi hydrochloridum 50 mg/tbl. fl.m. **Terapeutické indikácie:** gastrointestinálne príznaky pri funkčnej neulceróznej dyspepsii (chronickej gastritíde), ako je pocit nafúknutia, pocit plnosti žalúdka, bolesť v hornej časti brucha, nevoľnosť, anorexia, pyrôza, nauzea a vracanie. **Dávkovanie a spôsob podávania: Dospelí:** 1 tableta 3-krát denne pred jedlom. Počas klinických štúdií bola dĺžka podávania itopridium chloridu maximálne 8 týždňov. Ganaton sa nemá užívať dlhodobo, ak nedochádza k zlepšeniu gastrointestinálnych symptómov. **Kontraindikácie:** precitlivenosť na itoprid alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok. Pacienti, u ktorých môže byť zvýšená gastrointestinálna motilita škodlivá. **Špeciálne upozornenia:** itoprid zosilňuje účinok acetylcholínu a môže mať vedľajší cholinergický účinok. Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galak-tózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovej malabsorpcie nesmú užívať tento liek. **Liekové a iné interakcie:** itoprid má gastrokinetický účinok, čo môže ovplyvniť absorpciu súčasne podávaných liekov. Anticholinergiká môžu znížiť účinok itopridu. **Používanie v gravidite a počas laktácie:** len ak prínos liečby preváži možné riziko. **Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje:** nie je možné vylúčiť ovplyvnenie pozornosti, pretože sa veľmi zriedkavo vyskytuje závrat. **Nežiaduce účinky:** najčastejšie sa môže vyskytnúť hnačka, bolesti hlavy a bolesti brucha. **Uchovávanie:** pri teplote do 25°C. **Balenie:** 20, 40, 100 filmom obalených tabliet. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia. **Spôsob výdaja lieku:** je viazaný na lekársky predpis. **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:** Mylan IRE Healthcare Limited, Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Írsko **Dátum poslednej revízie textu:** 1/2020 **Tento text nenahrádza úplnú odbornú informáciu o lieku. Úplná informácia o lieku je dostupná na vyžiadanie. Informácia je určená pre odbornú verejnosť. Registračné číslo:** 49/0139/00-S.