



ZASAHUJE NEŽÁDOUCÍ OHNISKA

- Inhibitor protonové pumpy, který blokuje tvorbu žaludeční kyseliny
- K léčbě a prevenci relapsu žaludečních a duodenálních vředů a refluxní ezofagitidy
- Lze používat do kombinace s NSA jako prevenci a léčbu žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSA
- Ve formě enterosolventních tvrdých tobolek



Zkrácená informace o přípravku: Omeprazol Stada 20 mg enterosolventní tvrdé tobolky

Indikační skupina: inhibitory protonové pumpy. **Složení:** Jedna tobolka obsahuje omeprazol 20 mg. **Indikace:** Dospělí: k léčbě duodenálních vředů, prevenci relapsu duodenálních vředů, léčbě žaludečních vředů, prevenci relapsu žaludečních vředů, eradikaci *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) u vředové choroby v kombinaci s vhodnými antibiotiky, léčbě žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, prevenci žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID u rizikových pacientů, léčbě refluxní ezofagitidy, dlouhodobé léčbě pacientů se zhojenou refluxní ezofagitidou, léčbě symptomatické refluxní choroby jícnu, léčbě Zollinger-Ellisonova syndromu. Pediatrická populace: *Děti starší než 1 rok a ≥ 10 kg:* léčba refluxní ezofagitidy, symptomatická léčba pálení žáhy a kyselé regurgitace u refluxní choroby jícnu. *Děti starší než 4 roky a dospívající:* léčba duodenálních vředů způsobených *H. pylori* v kombinaci s antibiotiky. **Dávkování a způsob užívání:** Dospělí: doporučená denní dávka je obvykle 20 mg jednou denně. Děti: obvykle 10–20 mg. Podrobné dávkování viz SPC. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na omeprazol, substituované benzimidazoly nebo na kteroukoli pomocnou látku tohoto přípravku. Omeprazol se nesmí podávat současně s nelfinavirem. **Interakce:** např.: léčivé látky s absorpcí závislou na pH, nelfinavir, atazanavir, digoxin, klopidoogrel aj. Pro více informací viz SPC. **Hlavní nežádoucí účinky:** bolest hlavy, bolest břicha, zácpa, průjem, plynatost, nauzea/zvracení, polypy ze žlázek fundu žaludku (benigni). **Upozornění:** V přítomnosti alarmujících symptomů, jako je např. významná ztráta tělesné hmotnosti z nejasných příčin, opakované zvracení, dysfagie, hemateméza nebo meléna, při podezření na žaludeční vřed je třeba vyloučit maligní etiologii, neboť léčba může zmiřňovat příznaky onemocnění a oddálit stanovení diagnózy. Nezbytné souběžné podávání atazanaviru a inhibitorů protonové pumpy vyžaduje opatrnost a pečlivé klinické monitorování, dávka 20 mg se nesmí překročit. Některé děti s chronickými chorobami mohou vyžadovat dlouhodobou léčbu, ale dlouhodobá léčba se nedoporučuje. Omeprazol inhibuje CYP2C19. **Těhotenství a kojení:** Omeprazol lze užívat v průběhu těhotenství, je vylučován do mateřského mléka, ale je nepravděpodobné, že by ovlivňoval kojení při užívání doporučených dávek. **Balení na trhu:** 30 a 100 tobolek. **Podmínky uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **Datum poslední revize textu:** 10.3.2023. **Držitel rozhodnutí o registraci:** STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 611 18 Bad Vilbel, Německo. **Registrační číslo:** 09/440/09-C

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je částečně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se seznamte s úplným souhrnem údajů o přípravku.