



IRC : 8276707143907596

GTIN : 6260336200640

Batch No : Embossed

EXP : Embossed

Price : Embossed

فنو باربیتال فنو باربیتال فنو باربیتال

فنو باربیتال

قمرن خط دار

این دارو برای درمان بیماری فعلی شما تجویز شده است، لذا از مصرف آن در موارد مشابه و یا توصیه به دیگران خودداری نمایید.

راهنمایی های عمومی:

- دارو را دور از دسترس کودکان نگهداری کنید.
- قبل از مصرف این دارو در موارد زیر با پزشک مشورت کنید:
 - ۱- در صورت سایقه حساسیت به این دارو و سایر باربیتورات ها و همچنین حساسیت به مواد محافظ، غذایها و رنگ ها
 - ۲- در صورت ابتلای به بیماری های کبدی، کلیوی، کم خونی، آسم و دیگر بیماری های تنفسی، دیابت ملیتوس (دیابت شیرین)، پرکالری غده تیروئید، بیش فعالی (در کودکان)، درد، افسردگی، کم کاری غده فوق کلیوی، سایقه سو: مصرف دارو یا اعتیاد
 - ۳- در صورت مصرف هر نوع داروی دیگر (چه با نسخه و چه بدون آن)
 - ۴- قبل از انجام تست های آزمایشگاهی
- در صورت مصرف دارو در درمان تشنج، دوره درمان را کامل کنید و دارو را بطور منظم مصرف نمایید.
- جهت بررسی پیشرفت درمان، طی درمان دراز مدت به پزشک مراجعه نمایید.
- چنانچه اثر دارو پس از چند هفته کاهش یافته، مقدار مصرف را افزایش ندهید و به پزشک مراجعه کنید.
- در صورت ایجاد وابستگی جسمی و روانی در اثر مصرف طولانی مدت دارو به پزشک مراجعه نمایید.
- در صورت مصرف داروهای ضد بارداری حاوی استروژن همزمان با مصرف این دارو از سایر روشهای ضد بارداری استفاده شود.

مصرف در دوران بارداری و شیردهی:

مصرف این دارو در دوران بارداری و شیردهی توصیه نمی شود، مگر به دستور پزشک متخصص.

هشدارها:

- این دارو ممکن است سبب خواب آسودگی شود، لذا ضمن درمان از رانندگی و انجام فعالیت هایی که نیاز به هوشیاری کامل دارند خودداری نمایید.
- در صورت مصرف دارو به مدت طولانی از قطع یکباره مصرف دارو خودداری کنید، قطع مصرف دارو باید به ترتیج و تحت نظر پزشک صورت گیرد.

مقدار و نحوه مصرف:

مقدار مصرف هر دارو را پزشک تعیین میکند ولی مقدار تجویز معمول این دارو به شرح زیر است:

در کترول تشنج:

بزرگسالان: ۶۰ تا ۲۵۰ میلی گرم در روز

کودکان: ۱ تا ۶ میلی گرم، به ازای هر کیلو گرم از وزن بدن در روز

تسکین بخش قبل از عمل جراحی:

کودکان: ۱ تا ۳ میلی گرم، به ازای هر کیلو گرم از وزن بدن در روز مصرف می شود.

به عنوان تسکین بخش در طول روز:

بزرگسالان: ۱ تا ۱۵۰ میلی گرم دو تا سه بار در روز مصرف می شود.

کودکان: ۲ میلی گرم، به ازای هر کیلو گرم وزن بدن، سه بار در روز مصرف می شود.

به عنوان خواب آور:

بزرگسالان: ۱ تا ۳۲۰ میلی گرم در هنگام خواب مصرف می شود.

کودکان: مقدار مصرف دارو در کودکان توسط پزشک تعیین می شود.

- توجه:**
- از افزایش میزان دارو بدون دستور پزشک خودداری کنید، مصرف بیش از حد دارو ممکن است موجب اعتیاد شود.
 - چنانچه یک نوبت مصرف دارو را فراموش کردید، به محفوظ آن را مصرف کنید، اما اگر تقریباً زمان مصرف نوبت بعدی فرا رسیده است، از مصرف دوز فراموش شده و یا دو برابر کردن مقدار مصرف بعدی خودداری کنید.

عوارض جانبی:

بطور کلی تمام داروها به موازات اثرات درمانی، دارای برخی عوارض ناخواسته هستند، اگر چه کلیه این عوارض در یک فرد دیده نمیشود، لیکن در صورت بروز هر یک از آنها با پزشک یا داروساز خود مشورت نمایید. مهمترین این عوارض عبارتند از:
رُخْمَهای خونریزی دهنده روی لب ها، درد قفسه سینه، درد عضلات و مفاصل، ضخیم و قرمز و پوسته دار شدن پوست، بثورات پوستی و کهیر، رُخْم و لکه های سفید در دهان، گلو درد و تب، تورم پلک و صورت و لب ها، خس خس و احساس فشار در سینه، گیجی، افسردگی و هیجان های غیرعادی.

مسومیت با دوزهای بیش از اندازه:

در صورت مصرف اتفاقی بیش از مقادیر توصیه شده و بروز مسمومیت، فوراً با پزشک تماس گرفته و تب، تورم پلک و صورت و لب ها، خس خس و احساس فشار در سینه، گیجی، افسردگی و هیجان های غیرعادی.

شکل عرضه:

قمرن های ۱۵، ۶۰ و ۱۰۰ میلی گرمی به صورت ۱۵ بلیستر ۱۵ عددی در یک جعبه، به همراه برگه راهنمایی.

شرایط نگهداری:

دارو را در دمای پایین تر از ۳۰ درجه سانتیگراد، دور از رطوبت، نور و در بسته بندی اصلی نگهداری کنید.
از مصرف داروهای تاریخ گذشته جدا خودداری کنید.

ساخت شرکت داروسازی مرهم دارو تهران-ایران



Phenobarbital Phenobarbital Phenobarbital Phenobarbital Phenobarbital

PHENOBARBITAL

Scored tablets

Category

Sedative-hypnotic, Anticonvulsant and Antihyperbilirubinemic.

Indications

Anesthesia adjunct, treatment of Epilepsy, tonic-clonic seizure pattern and simple partial seizure pattern and Convulsions, prophylaxis and treatment of seizures, treatment of status epilepticus, tetanus treatment adjunct prophylaxis and treatment of febrile seizures, prevention and treatment of hyperbilirubinemia in neonates, short-term treatment of insomnia.

Pharmacology/Pharmacokinetics

Phenobarbital acts as nonselective depressants of the central nervous system and depressing monosynaptic and polysynaptic transmission in the CNS.

Phenobarbital lowers serum bilirubin concentrations probably by induction of glucuronyl transferase, the enzyme which conjugates bilirubin.

Phenobarbital absorbed orally and rapidly distributed to all tissues.

Pregnancy/ Breast feeding

FDA Pregnancy Category is D. Phenobarbital has been shown to cause an increased incidence of fetal abnormalities. Risk-benefit must be carefully considered when the medication is required in life-threatening situations or in serious diseases for which other medications cannot be used or are ineffective. Phenobarbital is distributed into breast milk; use by nursing mothers may cause CNS depression in the infant.

Drug interactions and/or related problems

Because of increased metabolism resulting from induction of hepatic microsomal enzymes on Phenobarbital administration, the hepatic metabolism of most medicaments can be affected by Phenobarbital. This subject should be observed by physician.

Medical considerations/Contraindications

Except under special circumstances, this medication should not be used when the following medical problem exists

Porphyria

Risk-benefit should be considered when the following medical problems exist Anemia, Asthma, Diabetes mellitus, Drug abuse or dependence, Hepatic coma, Hepatic function impairment, Hyperkinesis, Hyperthyroidism, Hypoadrenalinism, Mental depression, Suicidal tendencies, Pain, Renal function impairment, Sensitivity to barbiturate prescribed.

Side/Adverse Effects

Exfoliative dermatitis and Stevens-Johnson syndrome, possibly fatal, may occur rarely as hypersensitivity reactions to barbiturates. If dermatologic reactions occur, the barbiturate should be discontinued. Severe respiratory depression, prolonged barbiturate therapy may result in osteopenia or rickets.

Barbiturate dependence may occur, especially following prolonged use of high doses.

Those indicating need for medical attention

Incidence less frequent:

Sensitivity to barbiturates; mental depressions; paradoxical reaction

Incidence rare:

Agranulocytosis; allergic reaction; exfoliative dermatitis; hallucinations; hypotension or megaloblastic anemia; thrombophlebitis.

Those indicating need for medical attention only if they continue or are bothersome
Incidence more frequent:

Clumsiness or unsteadiness; dizziness or lightheadedness; drowsiness; "hangover" effect.

Incidence less frequent:

Anxiety or nervousness; constipation; feeling faint; headache; irritability; nausea or vomiting; nightmares or trouble in sleeping.

Phenobarbital withdrawal need for medical attention if they occur after medication is discontinued.

Overdose

For the management of overdose or unintentional ingestion, contact a Poison Control Center immediately.

Dosing

Usual adult dose

Anticonvulsant: 60 to 250 mg per day, as a single dose or in divided doses.

Sedative-hypnotic: 100 to 320 mg (base) at bedtime.

Sedative (Daytime): 30 to 120 mg in two or three divided doses a day.

Antihyperbilirubinemic: 30 to 60 mg three times a day.

Usual pediatric dose

Anticonvulsant: 1 to 6 mg per kg of body weight per day, as a single dose or in divided doses.

Sedative-hypnotic: Dosage must be individualized by physician.

Sedative (Daytime): 2 mg per kg of body weight three times a day.

Preoperative: 1 to 3 mg per kg of body weight.

Antihyperbilirubinemic:

Neonates: 5 to 10 mg per kg of body weight per day for the first few days after birth.

Children up to 12 years of age: 1 to 4 mg per kg of body weight three times a day.

How supplied

15, 60 and 100 mg tablets; 10 blisters of 10's in a folding box with the leaflet.

Storage

Store below 30 °C, protect from direct sunlight and moisture.



Manufactured by Marham Daru Co.
Tehran-IRAN

