



IRC : 7174298061976774

GTIN : 6260336200534

Batch No : Embossed

EXP : Embossed

Price : Embossed

ایمی پرامین ایمی پرامین ایمی پرامین ایمی پرامین ایمی پرامین

ایمی پرامین

توجه:

- مقدار مصرف دارو در کودکان زیر ۶ سال، توسط پزشک تعیین میگردد.
- دوره درمان را کامل کنید.
- از کاهش یا افزایش میزان دارو خودداری نمایید، مگر به دستور پزشک متخصص.
- به منظور کاهش تحریکات گوارشی، دارو را همراه با غذا مصرف نمایید.
- در صورتی که دارو را یکبار در روز قبل از خواب مصرف می کنید، در صورت فراموش کردن یک نوبت مصرف دارو، دارو را صبح روز بعد مصرف نکنید و با پزشک خود مشورت نمایید.
- در صورتی که دارو را بیش از یکبار در روز مصرف می کنید، مقدار فراموش شده را بلافاصله بعد از یادآوری 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 نمی شود، لیکن در صورت بروز هر یک از آنها با پزشک یا داروساز خود مشورت نمایید. مهمترین این عوارض عبارتند از:

تاری دید، گیجی، تهوع، یبوست، ضربان نامنظم قلب، بیقراری و عصبانیت، کاهش توانایی جنسی، لرزش، افزایش اشتها، ضعف و خستگی، اشکال در تکلم و بلع، کشیدن پا بر روی زمین، سفتی پاها و بازوها، عدم کنترل حرکات، خشکی دهان و سردرد.

مسمومیت با دوزهای بیش از اندازه:

در صورت مصرف اتفاقی بیش از مقادیر توصیه شده و بروز مسمومیت، فوراً با پزشک تماس گرفته و یا بیمار را به یک واحد درمانی برسانید.

شکل عرضه:

قرص های روکشدار ۱۰ و ۲۵ میلی گرمی در جعبه های ۱۰۰ عددی، به همراه برگه راهنما.

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



واحد پاسخگویی به سوالات علمی
شرکت مرهم دارو
تلفن تماس: ۰۹۱۲۲۵۰۳۰۷۰
Email: PMQC@marhamdaruco.ir

قرص روکشدار

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 نمایید:
- ۱- در صورت سابقه حساسیت به این دارو و سایر داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای، کاربامازپین، ماپروتیلین و ترازودون و حساسیت به مواد غذایی، مواد محافظ و رنگ ها
- ۲- در صورت مصرف هر نوع داروی دیگر (چه با نسخه چه بدون آن)
- ۳- در صورت ابتلا به بیماری های آسم، اختلالات قلبی-عروقی، اختلالات خونی، افسردگی، تشنج (صرع)، بزرگی پروستات، ادرار کردن سخت، بیماری های کبدی-کلیوی، پرکاری غده تیروئید، گلوکوم (افزایش فشار داخل چشم)، مشکلات گوارشی، فشار خون بالا و اعتیاد به الکل
- ۴- قبل از انجام تست های پزشکی بویژه در بیماری های دیابتی
- ۵- در صورت نیاز به انجام هرگونه عمل جراحی، معالجات دندانپزشکی و یا درمان های اضطرابی
- هنگام تغییر وضعیت ناگهانی از حالت خوابیده یا نشسته احتیاط کنید.
- جهت بررسی پیشرفت درمان، مرتباً به پزشک مراجعه نمایید.
- از قطع یکباره مصرف دارو خودداری کنید، قطع مصرف دارو باید به تدریج و تحت نظر پزشک انجام گیرد.
- اثرات دارو ممکن است ۳-۷ روز پس از قطع مصرف دارو بروز نماید، احتیاط لازم را در این مدت رعایت نمایید.

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 در بعضی افراد سبب خواب آلودگی شود، لذا قبل از رانندگی و یا کار با ماشین آلاتی که نیاز به هوشیاری کامل دارد، از هوشیاری کامل و واکنش خود نسبت به دارو مطمئن شوید.
- این دارو ممکن است سبب بروز حساسیت پوستی به نور شود، از قرار گرفتن به مدت طولانی در برابر نور خورشید بخصوص در ساعت ۱۰ صبح تا ۳ بعد از ظهر خودداری نمایید.
- این دارو ممکن است سبب خشکی دهان شود، خشکی دهان را می توان با جویدن آدامس یا شکلات های بدون شکر و یخ برطرف نمود. از دندان های خود مراقبت کنید زیرا خشکی مداوم دهان ممکن است سبب افزایش پوسیدگی دندان شود در صورت ادامه خشکی دهان (بیش از دو هفته) به پزشک مراجعه نمایید.

مقدار و نحوه مصرف:

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

در درمان افسردگی:

بزرگسالان: ۲۵ تا ۵۰ میلی گرم ۳ تا ۴ بار در روز

سالمدان: ۲۵ تا ۵۰ میلی گرم در روز

کودکان ۶ تا ۱۲ سال: ۱۰ تا ۳۰ میلی گرم در روز

در درمان شب ادراری:

کودکان: ۲۵ میلی گرم یک بار در روز، یک ساعت قبل از خواب تجویز میگردد.



IMIPRAMINE

Tablets

Category

Antidepressant, Antienuretic, Antipanic, Antineuralgic, Antinarcosis adjunct, Anticatataplectic, Antibulimic.

Indications

It is used in treatment of Mental depression, Panic disorder, Neurogenic Pain, Attention deficit hyperactivity disorder, Narcolepsy/cataplexy syndrome, Narcolepsy/Bulimia nervosa, Cocaine withdrawal and Urinary incontinence, as adjunct in treatment of Enuresis and cataplexy syndrome. It is also used in prophylaxis of Headache.

Pharmacology/Pharmacokinetics

Imipramine rapidly and well absorbed after oral administration with very highly protein bound (90% or more) in plasma and tissues, its biotransformation is exclusively hepatic, with first-pass effect and eliminates as metabolites, primarily renal, over several days, poorly dialyzable because of high protein binding.

Pregnancy/ Breast feeding

It is not categorized, it should be only if the clinical condition clearly justifies potential risk to the fetus.

Imipramine has been found in small amounts in breast milk.

Drug interactions and/or related problems

The following drug interactions and/or related problems have been selected on the basis of their potential clinical significance.

Alcohol or CNS depression-producing medications, Amantadine, Anticholinergics or other medications with anticholinergic activity, Antidyskinetics, Antihistamines, Anticoagulants, coumarin or indandione derivative, Anticonvulsants, Antithyroid agents, Barbiturates, Carbamazepine, Bupropion, Clozapine, Cyclobenzaprine, Haloperidol, Loxapine, Maprotiline, Molindone, Phenothiazines, Thioxanthenes, Cimetidine, Clonidine, Guanadrel, Guanethidine, Cocaine, Estramustine, Estrogens, Corticosteroids, glucocorticoid, Disulfiram, Ethchlorvynol, Electroconvulsive therapy, Extraparasympathetic reaction-causing medications, Fluoxetine, Methylphenidate, Metrizamide, Monoamine oxidase (MAO) inhibitors including furazolidone, procarbazine and selegiline, Naphazoline, ophthalmic, Oxymetazoline, nasal or ophthalmic, Phenylephrine, nasal or ophthalmic or Xylometazoline, nasal, Pimozide, Probutol, Sympathomimetics, Thyroid hormones.

Medical considerations/Contraindications

The medical considerations/contraindications included have been selected on the basis of their potential clinical significance.

Note: This medication should not be used during the acute recovery period following a myocardial infarction.

Risk-benefit should be considered when the following medical problems exist active Alcoholism, Asthma, Bipolar disorder, Blood disorders, Cardiovascular disorders especially in children and the elderly, Gastrointestinal disorders, Genitourinary disease, Glaucoma, narrow-angle, predisposition to or Increased intraocular pressure, Hepatic function impairment, Hyperthyroidism, Prostatic hypertrophy, Renal function impairment, Schizophrenia, Seizure disorders, Sensitivity to tricyclic antidepressants, Urinary retention.

Side/Adverse Effects

Those indicating need for medical attention

Incidence less frequent: Anticholinergic effects; confusion; delirium or hallucinations; constipation; possibly resulting in paralytic ileus; difficult urination; eye pain due to aggravation of glaucoma; fast, slow or irregular heartbeat; fine muscle tremors; especially in arms, hands, head and tongue; hypotension; nervousness or restlessness; Parkinsonian syndrome; sexual function impairment. Incidence rare: Agranulocytosis or other blood dyscrasias; allergic reaction; alopecia; anxiety; breast enlargement in both males and females; cholestatic jaundice; galactorrhea; seizures; syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone [SIADH]; testicular swelling; tinnitus; trouble with teeth or gums.

Those indicating need for medical attention only if they continue or are bothersome

Incidence more frequent: Drowsiness; dryness of mouth; headache; increased appetite; nausea; orthostatic hypotension; tiredness or weakness, unpleasant taste; weight gain.

Incidence less frequent: Diarrhea; excessive sweating; heartburn; trouble in sleeping; vomiting.

Overdose

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

Dosing

Usual adult dose

Antidepressant: 25 to 50 mg three or four times a day, the dosage being adjusted as needed and tolerated.

Urinary incontinence: 10 to 50 mg a day, the dosage being adjusted as needed and tolerated, to a maximum of 150 mg a day.

Usual adult prescribing limits

Outpatients: Up to 200 mg a day.

Hospitalized patients: Up to 300 mg a day.

Geriatric patients: Up to 100 mg a day.

Usual pediatric dose

Antidepressant:

Children up to 6 years of age: Use is not recommended.

Children 6 to 12 years of age: 10 to 30 mg a day in two divided doses.

Adolescents: 25 to 50 mg a day in divided doses, the dosage being adjusted as needed and tolerated, up to 100 mg a day.

Antienuretic: 25 mg once a day, one hour before bedtime, if a satisfactory response is not obtained within one week, the dosage may be increased to 50 mg nightly in children under 12 years of age and to 75 mg nightly in children 12 or over.

Usual geriatric dose

Antidepressant: initially 25 mg at bedtime, the dosage being adjusted as needed and tolerated, up to 100 mg a day in divided doses.

How supplied

10 and 25 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



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.