



IRC : 7059943725987183

GTIN : 6260336200312

Batch No : Embossed

EXP : Embossed

Price : Embossed

آماتادین آماتادین آماتادین

به محض یادآوری آن را مصرف کنید و سایر نوبت‌ها، مصرف دارو را در فواصل منظم تعیین شده مصرف نمایید، از دو برابر کردن مقدار مصرف بعدی خودداری کنید.

- در درمان بیماری دیسکینزی به موارد زیر توجه کنید:
- در صورت بروز دیسکینزی فعالیت فیزیکی را تدریجاً شروع نمایید.

- در صورت کاهش تدریجی اثر دارو در دیسکینزی به پزشک خود مراجعه 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:

شیوع کمتر: اغتشاش شعور بخصوص در بیماران مسن، توهمنات دیداری یا شنیداری، تغییرات خلقی و روانی، اشکال در دفعه ادرار، خصوصاً در افراد مسن واژ حال رفتن.

نادر: تشنج، تغییرات در بینایی، اشکال در تطابق چشم، تحریک و تورم چشم‌ها، افسردگی، بثورات پوستی، تورم پاهای کوتاهی تنفس.

عوارضی که در صورت تداوم نیاز به مراقبت پزشک دارد:
شایع: اشکال در تمرکز، سرگیجه، تحریک پذیری، کاهش اشتها، تهوع، عصبانیت، بثورات پوستی قرمز مایل به ارغوانی، اشکال در به خواب رفتن و کابوس‌های شبانه.
شیوع کمتر: تاری دید، بیوست، خشکی بینی، دهان و گلو، سردرد و ضعف عمومی غیر عادی.

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

شكل عرضه:

کپسول های ۱۰۰ میلی گرمی، به صورت ۳ بليستر ۱۵ عددی در یک جعبه.

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 ۰۹۱۲۴۵۰۳۰۷۰
Email: PMQC@marhamdaruco.ir

کپسول

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

راهنمایی های عمومی:

- دارورا دور ازدید و دسترس کودکان نگهداری کنید.
- قبل از مصرف این دارو در موارد زیر با پزشک مشورت نمایید:

۱- در صورت سایقه حساسیت به این دارو و همچنین حساسیت به مواد غذایی مواد محافظ و رنگ‌ها.

۲- در صورت ابتلا به بیماری هایی نظیر اگزما، مرع، بیماری‌های قلبی، کلیوی، کبدی و ادم.

۳- در صورت مصرف همزمان هر نوع دارو از جمله داروهای آنتی کولینرژیک، داروهای محرك سیستم عصبی مرکزی، کینینین، کینینین، کوتربیوموکسازول

صرف در دوران بارداری و شیردهی:

صرف این دارو در دوران بارداری و شیردهی توصیه نمی‌شود، مگر به دستور پزشک متخصص.

هشدارها:

- این دارو را فقط با دستور پزشک مصرف کنید.
- بهبود علائم بیماری معمولاً بعد از دو روز آشکار می‌شود، ولی ممکن است در بعضی افراد طولانی تر شود.
- در درمان عفونت‌های ویروسی، مصرف به موقع و تکمیل دوره درمان دارای اهمیت است، لذا نوبت‌های مصرف را فراموش نکنید.

- این دارو ممکن است باعث سرگیجه، اغتشاش شعور یا تاری دید شود، لذا در طی درمان از رانندگی و کار با ماشین آلاتی که نیاز به هوشیاری کامل دارد، خودداری کنید.

- این دارو ممکن است سبب خشکی دهان گردد، خشکی دهان را میتوان با جویدن آدامس یا شکلات‌های بدون شکر و بخ برطرف نمود، در صورت ادامه خشکی دهان (بیش از دو هفته) به پزشک مراجعه نمایید.

- با مصرف این دارو ممکن است روح پوست در ناحیه پا لکه‌های قرمز رنگ مایل به ارغوانی و شبکه مانند مشاهده شود، این لکه‌ها در عرض ۲ تا ۱۲ هفته بعد از قطع دارو خود به خود زایل میشود.

- از قطع یکباره مصرف دارو خودداری نمایید، قطع مصرف دارو باید به تدریج و تحت نظر پزشک انجام گیرد.

مقدار و نحوه مصرف:

مقدار مصرف هر دارو را پزشک تعیین می‌کند ولی

مقدار تجویز معمول این دارو به شرح زیر است:
۲۰۰ میلی گرم در روز (تک دوز یا دو دوز منقسم)

توجه:

- دوره درمان را کامل کنید، حتی اگر بعد از چند روز بهبودی نسبی حاصل شود.

- در صورت فراموش کردن یک نوبت مصرف دارو،



Amantadine Amantadine Amantadine Amantadine Amantadine

AMANTADINE

Capsule

Category

Antiviral (systemic); antidyskinetic; antifatigue specifically in multiple sclerosis.

Indication

Prophylaxis and treatment of Influenza A, treatment of drug-induced extrapyramidal reactions, Parkinsonism, Multiple Sclerosis associated Fatigue.

Pharmacology/Pharmacokinetics

Amantadine rapidly and almost completely absorbed from gastrointestinal tract and distributed into saliva, tear film and nasal secretions, Crosses the placenta and blood-brain barrier, distributed into breast milk. Amantadine has no appreciable metabolism. Small amounts of an acetyl metabolite identified. Amantadine elimination is renal; > 90% excreted unchanged in urine by glomerular filtration and renal tubular secretion.

Pregnancy/ Breast-feeding

FDA Pregnancy Category C, Amantadine should be used during pregnancy only if the potential benefit justifies the potential risk to the fetus. Amantadine is distributed into breast milk; Use is not recommended in nursing mothers.

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, Anticholinergics or other medications with anticholinergic activity, Antidepressants, tricyclic or Antidyskinetics, Antihistamines, Phenothiazines, Antidiarrheals, opioid-and anticholinergic-containing, Carbidopa and levodopa combination or Levodopa, CNS stimulation-producing medications, Hydrochlorothiazide and Triamterene, Quinidine or Quinine or Trimethoprim and Sulfamethoxazole.

Medical considerations/Contraindications

Risk-benefit should be considered when the following medical problems exist
Recent Eczematoid rash, history of Edema, peripheral Heart failure, congestive Epilepsy or history of, or other seizure disorders, Hypersensitivity to Amantadine, Psychiatric disorders or history of, Substance abuse, history of Psychosis or severe psychoneurosis, renal function impairment.

Side/Adverse Effects

Those indicating need for medical attention

Incidence less frequent: Anticholinergic-like effects; orthostatic hypotension; peripheral edema.
Incidence rare: Amnesia; CNS toxicity; conges-

tive heart failure; corneal deposits or other visual disturbances; dyspnea; hyperkinesia; hypertension; leukopenia or neutropenia; psychosis; skin rash; slurred speech; suicidal ideation or attempts.

Overdose

For more information on the management of overdose or unintentional ingestion, contact a Poison Control Center.

Dosing

Usual adult and adolescent dose

Antiviral: 200 mg once a day or 100 mg every twelve hours Maximum daily dose should not exceed 200 mg.

Antidyskinetic:

In patients who are taking Amantadine alone: Oral, 100 mg two times a day Maximum daily dose should not exceed 400 mg.

In patients taking high doses of other antiparkinson medications or who have serious associated medical illnesses: Oral, 100 mg once a day.

After one to several weeks, the dose may be increased to 100 mg two times a day, if necessary. Drug-induced extrapyramidal reactions: Oral, 100 mg two times a day. The dose may be increased to 300 mg daily in divided doses, if necessary.

Multiple Sclerosis associated Antifatigue: Oral, 200 mg once a day or 100 mg two times a day.

Usual pediatric dose

Antiviral:

Neonates and infants up to 1 year of age: Safety and efficacy have not been established.

Children 1 to 9 years of age: Oral, 1.5 to 3 mg per kg every eight hours or 2.2 to 4.4 mg per kg every twelve hours. Maximum daily dose should not exceed 150 mg.

Children 9 to 12 years of age: Oral, 100 mg every twelve hours. Maximum daily dose should not exceed 200 mg.

Usual geriatric dose

Antiviral:

100 mg once a day.

Antidyskinetic: Oral, 100 mg once a day to start, titrating the dose to 100 mg two or three times a day.

How supplied

100 mg capsule; 3 blisters of 10's in a folding box.

Storage

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



D



D



D



D



D



D