



IRC : 5818475892850220

GTIN : 6260336200237

Batch No : Embossed

EXP : Embossed

Price : Embossed

گاباپنتین

کپسول

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

راهنمایی های عمومی:

- دارو را دور از دید و دسترس کودکان نگهداری کنید.
- دوره درمان را کامل کنید.
- مصرف این دارو تنها با نظر پزشک مجاز است.
- چنانچه سوال یا نکته مبهمی در مورد مصرف این دارو به نظر تان رسید با پزشک یا داروساز خود تماس بگیرید.
- لازم است قبل از مصرف این دارو چنانچه بیمار دارای هر یک از شرایط زیر می باشد پزشک خود را مطلع سازد:
- ۱- سابقه حساسیت به این دارو و حساسیت به مواد غذایی و مواد محافظ و رنگ ها.
- ۲- کهولت سن ، دفع گاباپنتین در این افراد کندتر صورت می گیرد. کاهش دوز بر اساس کلیترانس کلیوی و تنظیم آن بر مبنای پاسخ بالینی توصیه شده است.
- ۳- مصرف سایر داروها به ویژه آنتی اسیدها یا سابقه سو، مصرف مواد.
- ۴- سایر مشکلات پزشکی به ویژه نقص عملکرد کلیوی.

مصرف در بارداری و شیردهی:

(گروه C) - مصرف این دارو در بارداری و شیردهی در مواردی مجاز است که فواید مصرف آن به مضرات احتمالی برتری داشته باشد.

هشدار ها:

- ۱- مصرف این دارو ممکن است سبب گیجی و خواب آلودگی شود، لذا از رانندگی یا کار با ماشین آلتی که نیاز به هوشیاری کامل دارد خودداری کنید.
- ۲- گاباپنتین با داروهای زیر دارای تداخل دارویی است، لذا چنانچه قصد دارید این دارو ها را همراه با گاباپنتین مصرف نمایید پزشک خود را مطلع سازید:
- الکل یا سایر دارو های کاهنده فعالیت سیستم اعصاب مرکزی و اپیونیدها.
- آنتی اسیدها (لازم است گاباپنتین حداقل ۲ ساعت پس از آنتی اسیدها مصرف شود).
- ۳- تغییر در پاسخ های آزمایشگاهی: مصرف این دارو ممکن است سبب تغییر در نتایج اندازه گیری پروتئین ادراری و شمارش گلبول های سفید (کاهش) گردد.
- ۴- داروی خود را ناگهان یا بدون مشورت پزشک قطع نکنید.
- ۵- مصرف این دارو می تواند باعث وابستگی شود.

مقدار و نحوه مصرف:

مقدار مصرف هر دارو را پزشک تعیین میکند اما مقدار تجویز معمول این دارو به قرار زیر است:

- دوز معمول بزرگسالان و افراد بالاتر از ۱۲ سال: به عنوان ضد تشنج ابتدا ۳۰۰ میلی گرم سه بار در روز است که متناسب با پاسخ کلینیکی به تدریج افزایش داده می شود.

- حداکثر مقدار تجویز روزانه در بزرگسالان ۳۶۰۰ میلی گرم می باشد.

- دوز معمول کودکان زیر ۱۲ سال: براساس وزن و توسط پزشک تعیین می شود.

عوارض جانبی:

بطور کلی تمام داروها به موازات اثرات درمانی دارای برخی عوارض ناخواسته هستند، اگرچه همیشه و تمام عوارض ذکر شده برای دارو، رخ نخواهد داد لیکن در صورت بروز هر یک از آنها با پزشک یا داروساز خود مشورت کنید.

۱- عوارضی که نیاز به مراقبت های پزشکی دارد:

شایع: عدم تعادل ادمه دار و کنترل نشده جسمی، حرکت چرخشی چشم ها.

شیوع کم: مدفوع تیره یا سیاه، لرز، درد قفسه سینه، سرفه، افسردگی، تحریک پذیری یا تغییرات دماغی دیگر، از دست رفتن حافظه، درد، تورم در ناحیه بازوان یا پاها، دفع دردناک ادرار، کوتاه شدن تنفس، گلو درد، قرمزی، زخم یا لکه های سفید روی لب ها یا دهان، متورم شدن لوزه ها، زخم شدگی و خونریزی غیر متعارف، خستگی و ضعف.

۲- عوارضی که تنها در صورت ادامه یافتن نیاز به مراقبت های پزشکی دارد:

شایع: تاری دید یا دو بینی، علائم شبه آنفلوآنزا یا سرما خوردگی، توهّم، فراموشی، خواب آلودگی، از دست رفتن توان عضلانی، کمر درد یا پهلو درد، تورم دست ها، پاها و لرزش یا تکان شدید اندام ها.

علاوه بر عوارض یاد شده بالا عوارض دیگری با شیوع کمتر می تواند اتفاق بیفتد در اینگونه موارد با پزشک یا داروساز خود مشورت کنید.

مسمومیت ناشی از مصرف بیش از حد:

عوارضی مانند اسهال، دو بینی، گیجی و اختلال در تکلم ممکن است پیش آید. در اینگونه موارد فوراً با پزشک تماس گرفته و یا بیمار را به یک واحد درمانی برسانید.

شکل دارویی و بسته بندی:

کپسول های ۱۰۰ ، ۳۰۰ و ۴۰۰ میلی گرمی، به صورت ۲ بلیستر ۱۰ عددی در یک جعبه.

شرایط نگهداری:

- دارو در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد و در بسته بندی اصلی نگهداری شود.
- 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



Gabapentin

Capsule

Category:

Anticonvulsant

Indications:

Gabapentin is indicated as an adjunct to other anticonvulsant medications (in the treatment of partial seizures with or without secondary generalization in adults and adolescents) with epilepsy.

Pharmacology/Pharmacokinetics:

Gabapentin is rapidly absorbed. Bioavailability ranges from approximately 35-60% upon the dose, unaffected by food; penetrates the blood brain barrier.
Gabapentin is not metabolized.
Excreted urinary and its clearance is directly proportional to creatinine clearance.

Pregnancy & Breast-feeding:

The FDA category in all trimesters is C. There are no adequate studies in pregnant women. There are no adequate studies in women for determining infant risk when using this medication during breast feeding.

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:

Gabapentin does not induce or inhibit the hepatic mixed oxidase enzymes responsible for drug metabolism and it does not interfere with the metabolism of commonly coadministered anti-epileptic agents.

Combinations containing any of the following medications, depending on the amount present, may also interact with this medication.
Alcohol or Central Nervous System (CNS) depression-producing medications may cause increased CNS depression (including opiates).
Antacids, especially aluminum- and magnesium-containing, reduces Gabapentin's bioavailability.

Medical considerations/Contraindications:

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

Risk-benefit should be considered when the following medical problems exist:

Renal function impairment (elimination may be prolonged in patients not receiving hemodialysis and shortened in patients during hemodialysis dosage adjustment based on creatinine clearance is recommended).

-Sensitivity to Gabapentin or foods and any ingredients in the formulation,
-History of drug abuse or opiates.

Side/Adverse Effects:

The following side/adverse effects have been selected on the basis of their potential clinical significance.

Note: Adverse effects from Gabapentin therapy are generally mild to moderate in severity, and tend to diminish with continued use.

Those indicating need for medical attention:

Incidence more frequent: Ataxia; nystagmus.

Incidence less frequent: Amnesia; depression, irritability, or other mood or mental changes.

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

Incidence more frequent: Dizziness; fatigue; myalgia; peripheral edema; somnolence; tremor; vision abnormalities, including blurred vision and diplopia.

Incidence less frequent or rare: Asthenia; back pain; dryness of mouth or throat; dysarthria; frequent urination; gastrointestinal effects, including constipation, diarrhea, dyspepsia; nausea, and vomiting; headache; hypotension; impotence.

Overdose:

Clinical effects of overdose:

Diarrhea; diplopia; dysarthria; lethargy; somnolence may occur.

Treatment of overdose:

Specific treatment: Hemodialysis; the recovered patient should be referred for psychiatric consultation.

Dosing:

Usual adult and adolescent dose:

Anticonvulsant:

Oral, initially 300 mg three times a day.

The dosage may be gradually increased based on clinical response. Dosages of 900 to 1800 mg per day are effective for most patients.

However, dosages as high as 2400 to 3600 mg per day have been well tolerated.

Note: Dosage may be increased more slowly to avoid CNS adverse effects.

When taking Gabapentin three times a day, the maximum time between doses should not exceed twelve hours.

For patients with renal function impairment the dose should be adjusted based on creatinine clearance.

Usual adult and adolescent prescribing limits: 3600 mg per day.

Usual geriatric dose:

Anticonvulsant:

Oral, initial dosage recommendations, based on creatinine clearance. Dosage adjustments may be made based on clinical response.

How supplied:

100, 300 and 400 mg gabapentin capsules.
2 blisters of 10's in a folding box.

storage:

Store below 30°C, protect from light 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.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.



MARHAM DARU CO.

