

PRILODENT®

Prilocaine 30 mg / Felypressin 0.03 I.U.

پریلودنت®

پریلوکائین ۳۰ میلی گرم/فلی پرسیپین ۰۰۳/واحد بین المللی

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

دسته دارویی:

بی حس کننده موضعی

راهنمایی های عمومی:

قبل از مصرف این دارو در موارد زیر با پزشک معالج خود مشورت نمایید:

در صورت حساسیت به بی حس کننده های موضعی.

در صورت ابتلا به بیماری هایی نظیر G6PD Deficiency یا مت هموگلوبینیمیا^(۱)

موارد منع مصرف:

حساسیت به پریلوکائین یا دیگر اجزاء فرآورده ، سابقه حساسیت به سایر بی حس کننده های موضعی آمیدی، سابقه مت

هموگلوبینیمیا، فشار خون شدید، خونریزی^(۲)

مصرف در بارداری و شیردهی:

مصرف این دارو در دوران بارداری در گروه B قرار دارد و در صورت نیاز تحت نظر پزشک مصرف شود.

تشریح دارو در شیر نامشخص است، در خانم های شیرده با احتیاط مصرف شود.

هشدارها و موارد احتیاط :

- به منظور جلوگیری از افزایش سطح پلاسمایی دارو و متعاقباً افزایش احتمال بروز عوارض جانبی مینیمم کمترین دوز دارو که باعث

ایجاد اثرات بی حس کنندگی موضعی می شود مورد استفاده قرار گیرد.

- در بیماران با سابقه مشکلات قلبی عروقی مبتلا به فشار خون کنترل نشده، نارسایی کبدی و کلیوی و آتمی شدید با احتیاط مصرف

شود.

- در حین مصرف دارو سطح هوشیاری بیمار، علائم حیاتی و نشانه های سمیت عصبی از قبیل تاری دید، لرزش، خواب آلودگی ،

اضطراب، بیقراری، صدای زنگ در گوش می بایست با دقت پایش شود.

- در حین مصرف دارو پایش بیمار از نظر شرایط قلبی-عروقی، تنفسی و سطح هوشیاری ضروری است.

- در زمان مصرف این دارو تجهیزات احیاء (اکسیژن و داروهای احیاء کننده) می بایست در دسترس باشد.

- در صورت مصرف بیش از حد مقادیر توصیه شده با توجه به وجود فلی پرسیپین در فرآورده ممکن است باعث افزایش فشار خون و

تنگی عروق شود.

- در صورت وجود عفونت در ناحیه محل تزریق و متعاقباً احتمال تغییر PH در محل تزریق و بی اثر شدن داروی بی حس استفاده از

داروهای بی حس موضعی در این شرایط توصیه نمی شود.

- در سالمندان و کودکان با لحاظ شرایط فیزیکی نیاز به تعدیل دوز وجود دارد.

- به منظور جلوگیری از تزریق داخل رگ، تزریق می باید همراه با اسپیراسیون باشد.

- به منظور جلوگیری از تجمع دارو در موضع، تزریق می باید به آرامی صورت گیرد.

- تغییر در مرکز احساس مانند برانگیختگی، گیجی یا احساس کسالت میتواند علائم اولیه بالا رفتن سطح دارو در خون یا نشانه تزریق

غیر عمدی داخل وریدی دارو باشد.

- بیماران باید در طول مدت زمانی که لبها، دهان و گونه ها دچار بیحسی است، از وارد شدن ضربات احتمالی به این نواحی پیشگیری

کنند. خوردن غذا نیز تا زمان برطرف شدن کامل بیحسی می باید به تعویق بیفتد.

- بیمار باید نسبت به این موضوع هشیار باشد که در صورت طولانی شدن و یا گسترش بی حسی سریعاً به دندانپزشک اطلاع داده

شود.^(۱)

تداخلات دارویی:

در صورت استفاده از سایر داروها حتماً پزشک خود را مطلع سازید.

- با توجه به تشدید شدن اثر بی حس کننده ها در صورت مصرف با داروهایی که بمنظور کاهش اضطراب بیمار مورد استفاده قرار می

گیرند ، دوز بی حس کننده های موضعی می بایست کاهش داده شود.

- در کودکان ، هم دوز داروهایی که بمنظور کاهش اضطراب مصرف می شوند و هم دوز داروهای بی حس کننده می باید تعدیل

شود.^(۲)

داروهای مستعد کننده تشکیل مت هموگلوبین نظیر داروهای ضدمالاریا،سولفونامیدی و ترکیبات نیتریک میتوانند احتمال بروز مت

هموگلوبینیمیا را افزایش دهند.^(۱)

مقدار و نحوه صحیح مصرف دارو:

مقدار و نحوه مصرف دارو توسط پزشک مشخص می شود اما مقدار مصرف معمول این دارو به شرح زیر می باشد:

بی حسی دندان بزرگسالان:دوز معمول بین ۱ تا ۵ سی سی است.(معادل ۳۰ تا ۱۵۰ میلی گرم پریلوکائین هیدروکلراید).ماکزیموم دوز

مصرفی نباید بیشتر از ۳۰۰ میلیگرم باشد .

کودکان زیر ۱۰ سال: دوز معمول ۱ تا ۲ سی سی است. (معادل ۳۰ تا ۶۰ میلیگرم پریلوکائین هیدروکلراید) دوزهای بیشتر از این مقدار

برای بی حس کردن یک دندان به ندرت استفاده می شود.^(۱)

کودکان بالای ۱۰ سال: مطابق دوز بزرگسالان

از تزریق درون رگ خودداری شود.

عوارض جانبی:

هر دارو به موازات اثرات درمانی ممکن است باعث بروز برخی عوارض ناخواسته نیز شود. اگرچه همه این عوارض در یک شخص دیده

نمی شود لذا در صورت بروز عوارض زیر با پزشک یا داروساز مشورت نمایید.

بروز عوارض با دوزهای موردنیاز برای مصارف دندان پزشکی نادر است.بروز عوارض با این دارو ممکن است به سرعت یا به صورت تأخیری

ظاهر شود.

- شایع ترین عوارض جانبی مربوط به عوارض قلبی-عروقی و سیستم اعصاب مرکزی می باشد. این عوارض عمدتاً وابسته به دوز بوده

و ناشی از Over dose، جذب سریع از محل تزریق و یا تزریق غیر عمدی درون رگ می باشد.

- مت هموگلوبینیمیا با تظاهرات کبود شدن لبها و انتهای انگشتان و مشکلات تنفسی که ممکن است ۲ تا ۴ ساعت پس از تزریق ایجاد

شود.^(۱)

شرایط نگهداری و توصیه های عمومی:

- دارو را دور از دسترس کودکان نگهداری نمایید.

- از مصرف و نگهداری داروهای تاریخ گذشته جدا خودداری نمایید.

- در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد و دور از نور نگهداری و از یخ زدگی محافظت شود.

- باقیمانده محلول در کارتریج باید دور ریخته شود.

- در صورت تغییر رنگ یا وجود رسوب در فرآورده ، از مصرف دارو خودداری شود.^(۱)

- از اتوکلاو کردن فرآورده پرهیز کنید.

- جهت ضد عفونی نمودن سطوح خارجی کارتریج در صورت لزوم از محلول ایزوپروپیل الکل ۹۱٪ و یا اتانول ۷۰٪ استفاده شود. محلول

های حاوی آمونیم کواترنز و حاوی فلزات سنگین نباید به کار گرفته شوند.

اشکال دارویی و بسته بندی:

کارتریج پریلوکائین/فلی پرسیپین تولیدی توسط شرکت داروسازی اکسیر به صورت ۱۰ بلیستر ۵ عددی می باشد که در بسته بندی ۵۰

عددی عرضه می گردد.

ساخت شرکت داروسازی اکسیر - ایران

Reference:

1- www.fda.gov

2- Drugs facts and comparison 2012 p.1768

3- Lexicomp drug information handbook 20th edition



راه های تماس با شرکت و ارائه هرگونه پیشنهاد یا شکایت :

تلفن گویا :

ایمیل :

وبسایت :



2205038 / I R 1

EXIR 08 03 95
W*L=120 * 175 mm
Process Black U
1915 U