

Piafen®

Comprimate

Compoziție

Un comprimat conține metamizol sodic 500 mg, clorhidrat de pitofenonă 5 mg, bromometilat de fenpipramidă 0,1 mg și excipienti: celuloză microcristalină, amidon pregelatinizat, stearat de magneziu.

Grupa farmacoterapeutică: anticolinergice sintetice în combinație cu analgezice, combinații

Indicații terapeutice

Tratamentul durerilor moderate (cefalee, dureri dentare, colici biliare și renale, cistalgii, dismenoree, dureri postoperatorii și posttraumatice).

Contraindicații

Hipersensibilitate la oricare dintre componente produsului, la alți pirazoli (noraminopirină sau amidopirină), sau la antiinflamatoare nesteroidiene.

Agranulocitoză.

Deficit de glucozo-6-fosfatdehidrogenază.

Porfirie hepatică.

Glaucom cu unghi închis, adenom de prostată, stenoza pilorică.

Alăptare.

Copii.

Precauții

Dacă în timpul tratamentului cu Piafen® apare febră nejustificată și/sau angină și/sau ulcerății bucale, tratamentul trebuie întrerupt imediat și efectuată hemoleucograma. Depistarea agranulocitozei impune spitalizarea.

Interacțiuni

Asocierea cu clorpromazina poate produce hipotermie uneori intensă, având ca efect reducerea eficacității produsului.

În timpul tratamentului cu cefalosporine, concentrația plasmatică a acestora poate să scadă.

Atenționări speciale

În timpul tratamentului se recomandă evitarea consumului de băuturi alcoolice.

Datorită acțiunii de tip atropinic a fenpipramidei, se recomandă prudență în cazul administrării la pacienți cu insuficiență hepatică, insuficiență renală, insuficiență coronariană, tulburări de ritm, hipertiroidie, bronșită cronică, ileus paralitic, megacolon, infarct miocardic acut.

Sarcina și alăptarea

Nu se recomandă utilizarea produsului în timpul sarcinii. În timpul alăptării produsul este contraindicat deoarece metamizolul se excretă în laptele matern.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Prin reacțiile adverse pe care le determină, produsul poate

influența capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Aceste reacții pot fi amplificate de consumul de băuturi alcoolice.

Doze și mod de administrare

Adulți: doza recomandată este de 1 - 2 comprimate Piafen® de 1-3 ori pe zi.

Reații adverse

- agranulocitoză, șoc
- urticarie, eruptii maculopapuloase, sindrom Lyell, sindrom Stevens-Johnson;
- insuficiență renală acută sau nefropatie interstitală;
- anemie, trombopenie;
- crize de astm bronșic, mai ales la pacienții sensibili la acid acetilsalicilic;
- colorație roșie a urinii, care se poate datora unui metabolit (acid rubazoic);
- uscăciunea gurii și a ochilor, tulburări de acomodație, tahicardie, palpitării, constipație, retenție urinară, hipervâscositate a secrețiilor bronșice, excitație psihomotorie;
- la vîrstnici: confuzie mentală.

Supradozaj

În cazul unei supradoze, pot apărea următoarele simptome: vărsături, dureri abdominale, amețeli, somnolență și în final comă. În caz de supradozaj trebuie să vă adresați imediat medicului.

Păstrare

An se utilizează după data de expirare înscrisă pe ambalaj. A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original. Anu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu 2 blistere a căte 10 comprimate.
Cutie cu 150 blistere a căte 10 comprimate.

Producător

Antibiotice SA, Iași, România

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Antibiotice SA
Str. Valea Lupului nr. 1, Iași, România

Data ultimei verificări a prospectului

Septembrie, 2006