

Nevofam



Nevofam-L İM/İV 20 mg liyofilize enjektabl toz içeren ampul
Nevofam 20 mg tablet, 60 tablet
Nevofam 40 mg tablet, 30 tablet

BİLEŞİMİ: Her liyofilize ampulde 20.0 mg famotidin, 8.0 mg aspartik asit, 40.0 mg mannitol bulunmaktadır. Her çözücü ampul 5.0 ml enjeksiyonluk su içerir. Her tablet 20-40 mg famotidin içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ: Famotidin, mide pariyetal hücrelerdeki histamin H2-reseptörleri üzerindeki histaminin etkilerini kompetitif olarak inhibe ederek bazal, noktürnal ve uyarılmış (yiyecek, betazol, pentagastrin, kafein, insülin, fizyolojik vagal refleks gibi) asit sekresyonunu engeller. Histamin H2-reseptör antagonistedir. Günde tek doz kullanılır ve iyi tolere edilir. Düşük yan etki insidansına sahiptir.

ENDİKASYONLARI: NEVOFAM tablet duodenum ülseri, selim mide ülseri, tekrarlayıcı ülserasyonlar ve özofajit gibi sindirim sisteminde oldukça sık görülen hastalıkların tedavilerinde endikedir. Zollinger-Ellison sendromu ve multipl endokrin adenoma dahil çeşitli patolojik hipersekresyon durumlarında da kullanılır. NEVOFAM-L liyofilize enjektabl ampul hastanede tedavi gören Zollinger-Ellison sendromu, sistemik mastositozis ve multipl endokrin adenomalar gibi patolojik hipersekretuar durumlar ile inatçı peptik ülser ve H2-reseptör antagonistleri ile oral tedavi uygulanamayan hastaların tedavisinde ve aspirasyon pnömonisinin profilaksisinde endikedir.

KONTRENDİKASYONLARI: Famotidin ve diğer H2 reseptör antagonisti ilaçlara karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kontrendikedir.

UYARILAR/ÖNLEMLER: Ciddi böbrek yetmezliği (kreatinin klerans < 10 mL/dak) olan bireylerde doz aralıklarının uzatılması ya da daha düşük doz uygulanması gerekebilir. Hamilelik ve emzirme sürelerinde ve çocuklarda kullanım emniyeti kanıtlanmamıştır.

YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER: Baş ağrısı (%4.7), baş dönmesi (%1.3), kabızlık (%1.2), diyare (%1.7) en sık görülen yan etkilerdir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Karaciğer sitokrom P-450 enzim sisteminin zayıf inhibitörüdür ve varfarin, teofilin, fenitoin, diazepam, aminopirin, antipirin gibi bu enzim sistemi ile metabolize olan diğer ilaçlarla önemli derecede etkileşim göstermez.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: NEVOFAM-L İM/İV 20 mg liyofilize enjektabl toz içeren ampul: Yetişkin ve adolesan dozu olarak: **Duodenum ülseri ve Zollinger-Ellison, sistemik mastositozis, multipl endokrin adenomatozis gibi patolojik gastrik hipersekretuar durumlarda:** Her 12 saatte bir 20 mg intravenöz olarak çözücüsü ile eritildikten sonra en az 2 dakika sürede verilir. İntravenöz infüzyon şeklinde ise her 12 saatte bir 20 mg NEVOFAM-L, %0.9 sodyum klorür, %5-10 dekstroz, laktatlı Ringer, %5 sodyum bikarbonat gibi uygun I.V. solüsyonlar ile 100 ml ye seyreltilerek 15-20 dakika sürede verilir. **Aspirasyon pnömonisinin profilaksisinde:** Operasyon öncesi gece ve operasyon sabahı olmak üzere iki kez 20 mg intramüsküler olarak uygulanır. Yaşlı hastalarda doz erişkin veya adolesanlardaki gibidir. Ağır böbrek yetmezlikli hastalarda (kreatinin klerensi <10 ml/dakika) famotidinin yarılanma süresi 20 saate, anürik hastalarda 24 saate çıkabilir. Bu hastalarda doz klinik cevaba göre günde 20 mg'a düşürülür veya doz aralığı 36-48 saate çıkarılır.

Nevofam



NEVOFAM 20-40 MG tablet: Duodenal ülserde günde 1x40 mg (gece yatmadan önce), 4-8 hafta süre ile; Selim mide ülserinde günde 1x40 mg (gece yatmadan önce), 6-8 hafta süre ile; Tekrarlayıcı duodenal ülserde profilaktik olarak günde 1x20 mg (gece yatmadan önce); Zollinger-Ellison sendromu dahil çeşitli patolojik hipersekresyonlarda günde 4x20 mg önerilmektedir.

Doz Aşımı Halinde Alınacak Önlemler

İlaç mideden uzaklaştırılır ve destek tedavi uygulanır.

SAKLAMA KOŞULLARI: Çocukların ulaşamayacağı yerlerde, oda sıcaklığında (25°C nin altında) ve ambalajında saklanmalıdır.

TİCARİ ŞEKLİ VE AMBALAJ İÇERİĞİ:

NEVOFAM-L İ.M./İ.V. 20 mg Liyofilize Enjektabl Toz İçeren Ampul, 2 liyofilize ampul; 2 eritici ampullük kutuda.

NEVOFAM 20 mg, 60 tabletlik blister ambalajlarda

NEVOFAM 40 mg, 30 tabletlik blister ambalajlarda

Reçete ile satılır. Detaylı bilgi için firmamıza başvurunuz.

RUHSAT SAHİBİ İSİM VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Prof. Dr. Bülent Tarcan Sok. Pak İş Merkezi No: 5/134349 Gayrettepe/İstanbul.

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Çobançeşme Mah. Sanayi Cad. No:13 Yenibosna-İstanbul.