

ANSIMAR

doxofilina

“400 mg tableta” 20 tableta – “20 mg/ml shurup” flakon 200 ml.

PERBERJA:

Tableta nga 400 mg :

Principi aktiv: doxofilina 400mg

Shtesat: Silic koloidal, amidon misri, manitol, polivinilpirrolidon, celuloze mikrokristaline, talk, magnez stearat.

20 mg/ml shurup – 200 ml shurup permbajne.

Principi aktiv: doxofilina 2g

Shtesat: Saharose, alkool etilik, metil p-hidroksibenzoat, esence mente, amonioglicirinizat, uje i depuruar.

FORMA FARMACEUTIKE

Tablete 400mg, kuti me 20 tableta

Shurup 2 %, flakon 200ml

KATEGORIA FARMACEUTIKE

Derivat ksantinik, antiazmatik me perdorim sistemik.

TITULLAR A.I.C.

ABC FARMACEUTICI S.p.a. – Corso Vittorio Emanuele, 72 – 10121 Torino.

INDIKACIONET TERAPEUTIKE:

- Astma bronkiale
- Afeksione polmonare me komponent spastik bronkial

KUNDRAINDIKACIONET:

Hipersensibilitet i njohur ndaj barit, infarkt akut i miokardit, gjendje hipotensive, laktacion

KESHILLE PER PERDORIMIN:

Ansimari nuk duhet te merret ne te njejten kohe me preparatet e tjere ksantinike. Keshillohet nje perdorim i moderuar i pijeve dhe ushqimeve qe permbajne kafeine. Perdorimi i njekohshem i Ansimarit dhe efedrineve ose simpatikomimetikeve te tjere kerkon shume kujdes. Duhet te perdoret me kujdes ne kardiopatet, ne hipertensivet,

ne te moshuarit dhe ne pacientet me hipiksemi te rende , hipertiroidizem, kor pulmonar kronik, insuficiene kardiake kongjeste, ne te cilet verehet nje ulje e madhe e klirencit te barit me persistence te tij per nje kohe te gjate edhe pas nderprerjes se trajtimit.

KESHILLE E VECANTE:

Perdorimi i barit gjate konceptimit dhe shtatzanise kerkon nje vleresim te kujdesshem ne cdo rast sipas kriterit ben me shume keq apo mire.

Bari nuk kompromenton aftesine per guide dhe perdorimin e makinerive qe kerkojne gadishmeri dhe reflekse.

KUJDESUNI QE BARI TE MOS KAPET NGA FEMIJET

DOSA ,MENYRA DHE KOHEZGJATJA E TRAJTIMIT:

-Tablete 400mg: 1 tablete 2-3 here ne dite ne te rriturit

-Shurupi:2 masa nga 10 ml 2-3 here ne dite (1 mase prej 10 ml permban 200 mg doksofiline)

Ne rast grumbullimi te barit kur ai merret ne dosat e pershkruara me siper , eshte e nevojshme te kontrollohen nivelet plasmatike te barit.

KUJDES:Mos perdorni barin pas dates se skadences te shenuar mbi konfeksion. Aprovuar nga “Qendra Italiane e Medikamenteve“ Qershor 2005.