

**PRIODENT®**

Prilocaine 30 mg / Felypressin 0.03 I.U.

# پریلودنت

پریلوکائین ۳۰ میلی گرم/فلی پرسین 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 مایی نظیر G6PD Deficiency یا مت هموگلوبینمایی<sup>(۱)</sup>

## مورد منع مصرف:

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

هموگلوبینمایی، فشار خون شدید، خونریزی<sup>(۲)</sup>

## صرف در بارداری و شیردهی:

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

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

## شدارها و موارد احتیاط:

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

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

- در بیماران با سابقه مشکلات قلبی عروقی مبتلا به فشار خون کنترل شده، تاریخی کبدی و کلیوی و آنمی 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 آسودگی،

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

- در حین مصرف دارو پاشی یا پار از نظر شرایط قلبی، عروقی، تنفسی و سطح هوشیاری ضروری است.

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

- در صورت مصرف بیش از حد مقادیر توصیه شده با توجه به وجود فای پرسین 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 حسی موضعی در این شرایط توصیه نمی شود.

- در سالمدان و کودکان با لحاظ شرایط فیزیکی نیاز به تعديل دوز وجود دارد.

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

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

- تغییر در مرکز احساس مانند رانگینگشی، گیجی یا احساس کسات میتواند عالم اولیه بالا رفتن سطح دارو در خون یا نشانه تزریق

غير عمدی داخل رودی 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. خودن غذا نیز تا زمان برطرف شدن کامل بیحسی می باید به تقویت بیفتند.

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

شود.<sup>(۱)</sup>

## تدخالت دارویی:

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

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

گیرند، وزنی بی حس کننده های موضعی می باشد کاهش داده شود.

- در کودکان، هم وزن داروهایی که بهمنظور کاهش اضطراب مصرف می شوند و هم دوز داروهای بی حس کننده می باید تعديل

شود.<sup>(۲)</sup>

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

هموگلوبینمایی را افزایش دهند.<sup>(۱)</sup>

## مقادیر 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 حس دندانی بزرگسالان: دوز معمول بین ۱ تا ۵ سی سی است. (معادل ۳۰-۶۰ میلیگرم پریلوکائین هیدروکلراید). ماکزیموم دوز  
صرفی تباید بیشتر از ۳۰۰ میلیگرم باشد.

کودکان زیر ۱۰ سال: دوز معمول ۱ تا ۲ سی سی است. (معادل ۳۰-۶۰ میلیگرم پریلوکائین هیدروکلراید) دوز های بیشتر از این مقدار  
برای بی حس بالای ۱۰ سال: مطابق دوز بزرگسالان  
از تزریق درون رگ خودداری شود.

## عوارض جانبی:

هر دارو به موارز افراد درمانی ممکن است باعث بروز بحرخی 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 وایسته به دوز بوده  
و ناشی از Over dose. جذب سریع از محل تزریق و یا تزریق غیر عمدی درون رگ می باشد.

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

شود.<sup>(۱)</sup>

## 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 بیخ زدگی محافظت شود.

- باقیمانده محلول در کارتیج باید دور رخته شود.

- در صورت تغییر رنگ یا وجود رسوب در فرآورده، از مصرف دارو خودداری شود.<sup>(۱)</sup>

- از اتوکل اوکردن فرآورده پرهیز کنید.

- جهت ضد عفونی نمودن سطوح خارجی کارتیج در صورت لزوم از محلول ایزوپرپیل الکل ۹۱٪ و یا آتانول ۷۰٪ استفاده شود. محلول  
های حاوی آمونیوم کواترنر و حاوی فلزات سنگین نباید به کار گرفته شوند.

**اشکال دارویی و بسته بندی:**  
کارتیج پریلوکائین/فلی پرسین 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



شرکت داروسازی اکسیر

بیدجه - ایران

راه های تعامل با شرکت وارا له هرگونه پیشنهاد یا شکایت:

تلفن گویا: ۰۱۰-۸۸۹۱-۹۱۰

ایمیل: exir\_cc@exir.co.ir

وب سایت: www.exir.co.ir



2205038 / I R1