

A-FERİN® KAPSÜL

FORMÜLÜ:

Her kapsülde;

Parasetamol 300 mg

Klorfeniramin maleat 2 mg

Kodein fosfat 10 mg

(Kapsül boyar madde: E 127, E 172, E 102, E132, E171) içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ:

Parasetamol antipiretik-analjezik etkiye sahiptir. Hızla absorbe olup 5-30 dakikada etkisini gösterir, bu etki 2-3 saat sürer.

Klorfeniramin maleat güçlü bir antihistaminiktir. Soğuk algınlığı ile gripal enfeksiyonlarda görülen üst solunum yolları konjesyon ve nezlesinde rol alan alerjik olayları ortadan kaldırır.

Kodein fosfat antitussif ve analjezik etkili bir maddedir. Soğuk algınlığı ve gripal enfeksiyonlarda sık olarak görülen boğaz ve bronş irritasyonlarının sebep olduğu öksürüğü dindirir, parasetamol ile birlikte aditif analjezik etki sağlar.

A-ferin bileşimindeki maddelerin özellikleri sayesinde soğuk algınlığı ile gripal enfeksiyonlarda rastlanan kırıklık, halsizlik, ateş yükselmesi, burun nezlesi, üst solunum yolları konjesyonu gibi belirtileri gidererek hastayı rahatlatır.

ENDİKASYONLARI:

Soğuk algınlığı ve gripal enfeksiyonlarda ortaya çıkan semptomların giderilmesinde kullanılır.

KONTRENDİKASYONLARI:

A-ferin, bileşimindeki maddelerden birine karşı aşırı duyarlılığı olanlarda ve karaciğer yetmezliği olanlarda kontrendikedir.

UYARILAR/ÖNLEMLER:

Karaciğer ve böbrek fonksiyonları bozuk olanlarda dikkatle kullanılmalıdır. Alkollü içkiler ve sedatif ilaçlarla bir arada alınmamalıdır. Motorlu taşıt araçları kullananlar, motorlu

makinelere çalışanlar, yüksek yerlerde iş görenler ve fazla zihinsel faaliyet gösterenler sedasyon açısından bilgi edinmelidir.

Hamilelikte kullanım: Hamilelik kategorisi C: Yapılan hayvan çalışmalarında ilacın teratojenik veya embriyosidal etki gösterdiği görülmüştür, ancak hamile kadınlarda kullanımı hakkında yeterli çalışma bulunmamaktadır. Doktor tarafından önerilmedikçe hamile kadınlarda kullanılmamalıdır.

Emziren annelerde kullanım: Doktor tarafından önerilmedikçe emziren annelerde kullanılmamalıdır.

YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER.

Allerjik reaksiyonlar, deri döküntüleri, nadiren kan bozuklukları (lökopeni, nötropeni, pansitopeni), bulantı, kusma, uyuşukluk, ağız kuruluğu, konfüzyon, dengesizlik, terleme, bradikardi, baş dönmesi, görülebilir.

BEKLENMEYEN BİR ETKİ GÖRÜLDÜĞÜNDE DOKTORUNUZA BAŞVURUNUZ.

İLAÇ ETKİLEŞMELERİ VE DİĞER ETKİLEŞMELER:

Antihistaminikler alkol ve antidepresanların etkilerinde artmaya yol açabilir.

MAO inhibitörleri antihistaminiklerin antimuskarinik ve merkezi depresan etkilerinde artışa, etki sürelerinde uzamaya neden olabilirler. Birlikte kullanılmamalıdır.

Antiepileptikler, barbitüratlar, trisiklik antidepresanlar ve alkol parasetamolün yarı ömrünü uzatabilirler.

Antikonvülzanlar ve steroid yapılı oral kontraseptifler uzun süre kullanıldığında karaciğerde enzim induksiyonu yapabilirler. Buna bağlı olarak parasetamolün etkinliğinde azalma görülebilir.

Metaklopramid parasetamol absorpsiyonunu hızlandırabilir.

Kodein; diğer narkotik analjeziklerin, alkol, genel anesteziğin, trankilizanların, sedatif-hipnotiklerin, iskelet-kas gevşeticilerinin etkilerini artırıp santral sinir sistemi depresyonuna neden olabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde;

Erişkinlerde: Günde 3 kez 1 kapsül yemeklerden sonra bol su ile alınır.

DOZ AŞIMI VE TEDAVİSİ:

Doz aşımı durumlarında hasta kusturulur veya mide yıkanır. Destek ve semptomatik tedavi yapılır.

SAKLAMA KOŞULLARI:

25⁰C'nin altında, oda sıcaklığında saklayınız.

Çocukların ulaşamayacakları yerlerde ve ambalajında saklayınız.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ VE AMBALAJ MUHTEVASI:

20, 30 kapsüllük blister ambalajlarda.

REÇETE İLE SATILIR.

Doktora danışmadan kullanılmamalıdır.

Ruhsat Tarihi ve No: 10.07.1975 - 122/5

Ruhsat Sahibi: HÜSNÜ ARSAN İLAÇLARI A.Ş.

34398 Maslak-İSTANBUL

İmal Yeri: Bilim İlaç San. ve Tic. A.Ş.

GOSB 41480 Gebze-Kocaeli

Prospektüs Onay Tarihi: 29.06.2001