

پانامیکس®

والسارتان / هیدروکلروتیازید

هشدارها و اختیاطها:

تجویز پانامیکس® به عنوان درمان شروع کننده در بیماران مبتلا به کاهش حجم داخل عروقی توصیه نمی‌شود.

در بیمارانی که سیستم رین-آرثیوتانسین شان فعال است به علت احتمال افت فشارخون علامت دار بعد از شروع درمان با پانامیکس® می‌باشد قبل از شروع درمان با پانامیکس® میزان سدیم و حجم خون بیمار اصلاح شود.

عملکرد کلیم ممکن است در نتیجه مصرف دیورتیک ها و داروهای همارکننده زین-آرثیوتانسین تغییر کرده و حتی منجر به نارسایی کلیوی حاد گردد. لذا بیمارانی که مبتلا به مشکلات کلیوی شستند، بیشتر در معرض خطر بوده و در صورت مصرف پانامیکس®، ارزیابی دوره ای عملکرد کلیه آنها توسط پزشک الزامیست.

احتمال ایجاد حساسیت به هیدروکلروتیازید در بیماران با سابقه ابتلاء به آسم و یا آرژنی بیشتر است.

فعال یا خیم ترشدن لبویوس اریتماتوز سیستمیک ناشی از مصرف دیورتیک های تیازیدی (هیدروکلروتیازید) گزارش شده است.

صرف همزمان لیتیم با والسارتان یا هیدروکلروتیازید موجب افزایش مسمومیت لیتیم می‌گردد. لذا ارزیابی سطح لیتیم در بیمارانی که پانامیکس® و لیتیم را به طور همزنمان مصرف می‌نمایند توسط پزشک الزامیست.

صرف پانامیکس® بر روی الکتروولتیت های سرم (پتاسیم، منیزیم و سدیم) می‌تواند تاثیر بذگار دارد. لذا ارزیابی الکتروولتیت های سرم توسط پزشک الزامیست.

هیدروکلروتیازید ممکن است منجر به گلوكوم زاویه بسته ثانویه و نزدیک بینی در بیماران با سابقه حساسیت به داروهای سولفونامیدی و پنی سلین گردد. لذا از مصرف پانامیکس® در این بیماران باید باحتیاط صورت گیرد.

هیدروکلروتیازید ممکن است منجر به اختلال تحمل گلوکزو افزایش سطح کلسترول، تری گلیسرید و اسید اوریک سرمی گردد.

هیدروکلروتیازید منجر به کاهش دفع ادراری کلسیم و درنتیجه افزایش سطح سرمی کلسیم می‌گردد. لذا ارزیابی سطح کلسیم توسط پزشک الزامیست.

افت فشارخون علامت دار: در چند روز اول شروع درمان ممکن است بیماران دچار سرگیجه گردد. در این صورت حتماً پزشک خود را مطلع سازید. همچنین ممکن است بیمارهای دلیل دریافت ناکافی مایعات، تعریق بیش از حد، اسهال و استفراغ، دهیدراته شده که منجر به کاهش شدید فشارخون گردد. در صورت وقوع سنکوب (غش کردن) حتماً پزشک خود را مطلع سازید.

از مصرف هر گونه مکمل حاوی پتاسیم بدون مشورت پزشک خودداری نمایید.

صرف دوز بالایی از هیدروکلروتیازید ممکن است موجب سرطان پوست غیر ملاظم شود. لذا در طول درمان با این دارو، انجام مراقبت های پوستی و استفاده از ضد افتتاب ها الزامی است و حتی المکان در برابر خوشید قرار نگیرید.

در صورت ابتلاء به مشکلات کبدی، کلیوی، سنگ صفراء،

پانامیکس® ۸۰/۱۲/۵: هر قرص حاوی ۸۰ میلی گرم والسارتان و ۱۲/۵ میلی گرم

هیدروکلروتیازید است.

پانامیکس® ۱۶۰/۱۲/۵: هر قرص حاوی ۱۶۰ میلی گرم والسارتان و ۱۲/۵ میلی گرم

هیدروکلروتیازید است.

پانامیکس® ۱۶۰/۲۵: هر قرص حاوی ۱۶۰ میلی گرم والسارتان و ۲۵ میلی گرم

هیدروکلروتیازید است.

مشخصات دارو:

هر بطری حاوی ۳۰ عدد قرص روکش دارخطدار و ماده جاذب الرطوبه به همراه برگه راهنمای بیمار در یک جعبه است.

موارد مصرف:

پانامیکس® ترکیبی از والسارتان (آنتاگونیست گیرنده آرثیوتانسین ۲) و هیدروکلروتیازید (دیورتیک تیازیدی) است.

کاهش فشارخون در افرادی که درمان با یک دارو پاسخ نمی‌دهند.

درمان شروع کننده برای افرادی که نیاز به کنترل بیشتر فشارخون از همان ابتداء دارند.

راهنمای عمومی:

- این دارو برای بیماری فعلی شما تجویز شده است. لذا از مصرف آن در موارد مشابه، یا توصیه آن به دیگران جداً خودداری نمایید.

- دارو را طبق دستور پزشک مصرف نمایید.

موارد منع مصرف:

در صورت ابتلاء به هر یک از موارد زیر در مورد مصرف این دارو با پزشک خود مشورت نمایید:

- حساسیت به والسارتان، هیدروکلروتیازید یا هر یک از اجزاء فرمولاسیون بیماران مبتلا به آنوریا (بی ادراری)

- مصرف همزمان داروی آلیسکین در بیماران مبتلا به دیابت و نارسایی کلیوی ($GFR < 60 \text{ ml/min}$)

صرف در بارداری و شیردهی:

- مصرف پانامیکس® در سه ماهه دوم و سوم بارداری می‌تواند منجر به کاهش عملکرد کلیوی جنین، عوارض جنینی و حتی مرگ و میر ناشی از آن گردد. لذا از مصرف پانامیکس® در دوران بارداری خودداری نمایید.

- ترشح هیدروکلروتیازید در شیر مادر گزارش شده است. لذا به دلیل ایجاد عوارض جانبی ناخواسته بر روی نوزاد با صلاحیت پزشک متخصص بر اساس منافع بیمار در مورد قطع شیردهی

