

medicinali

1

56^a edizione

1996

L'INFORMATORE FARMACEUTICO

ANNUARIO ITALIANO DEI MEDICINALI E DEI LABORATORI
ITALIAN DIRECTORY OF MEDICINES AND MANUFACTURERS

L'Informatore Farmaceutico
è edito dal 1940



OEMF s.p.a.

Organizzazione Editoriale
Medico Farmaceutica

Via Edolo, 42 - 20125 Milano

Tel. (02) 67.505.1
Telefax (02) 67.505.223

ACEDIUR®

Laboratorio: Menarini Industrie Sud - 7189

Licenza: Squibb & Sons Inc. - USA - 6399

AIF: 1987:

Principi attivi: Captopril 50 mg, idroclorotiazide 25 mg.

Eccipienti: Cellulosa microgranulare, amido pregelatinizzato, lattosio anidro, magnesio stearato, acido stearico, colore E110.

Indicazioni: Iperensione arteriosa. (Acediur può essere impiegato in sostituzione della terapia attuata con i suoi principi attivi somministrati separatamente).

Controindicazioni: È controindicato in pazienti anurici o con ipersensibilità al captopril, ai tiazidici o ad altri farmaci derivati dalle sulfonamidi. Gravidanza. Allattamento.

Posologia: 1 compressa al giorno, preferibilmente al mattino.



Confezioni:

02576701 12 compresse scat. 16700 A

ct: RR - ricetta medica
s: captopril + idroclorotiazide
atc: C09BA01

ACEDIUR® MITE

Laboratorio: Menarini Industrie Sud - 7189

Licenza: Squibb & Sons Inc. - USA - 6399

AIF: 1990:

Principi attivi: Captopril 50 mg, idroclorotiazide 15 mg.

Eccipienti: Cellulosa microgranulare, amido pregelatinizzato, lattosio anidro, magnesio stearato, acido stearico.

Indicazioni: Iperensione arteriosa. (Acediur può essere impiegato in sostituzione della terapia attuata con i suoi principi attivi somministrati separatamente).

Controindicazioni: È controindicato in pazienti anurici o con ipersensibilità al captopril, ai tiazidici o ad altri farmaci derivati dalle sulfonamidi. Gravidanza. Allattamento.

Posologia: 1 cpr al giorno, preferibilmente al mattino.



Confezioni:

02576702 12 compresse scat. 15700 A

ct: RR - ricetta medica
s: captopril + idroclorotiazide
atc: C09BA01

ACEF®

Lab: Eurofarmaco - 7055AIF: 1979

IF96 - Parte I - Medicinali

P.A.: cefazolina sodica sotto forma di sale cristallino
Ecc: fiala solv. = lidocaina cloridrato, acqua bidistillata sterile

Ind: trattamento delle infezioni delle vie respiratorie, dell'apparato uro-genitale, delle ossa ed articolazioni, dell'apparato digerente, della pelle e dei tessuti molli e di altre infezioni, come setticemie, batteriemie, peritoniti e sepsi puerperali, endocarditi dovute a germi sensibili

C.I.: soggetti con ipersensibilità verso i componenti
Int: l'eventuale uso contemporaneo o ravvicinato di altri farmaci tossici per il rene (kanamicina, streptomina, colistina, viomicina, polimixina, neomicina, gentamicina, ecc.) aumenta la tossicità renale, e la funzione del rene va assiduamente controllata; la somministrazione delle cefalosporine può interferire con i risultati di alcune prove di laboratorio causando falsa positività della glicosuria (eliminazione urinaria di glucosio) con i metodi di Benedict, Fehling e "Clinicat", ma non con i metodi enzimatici

Pos: A: 1 g 2 volte al dì; B di peso inferiore a 40 kg: da 30 a 50 mg/kg di peso al dì diviso in 2 somministrazioni



Conf:

023873033 (M) in 1 fialone 1 g + fiala 4 ml solv. scat. 7300 A

ct: RR - ricetta medica
s: cefazolina (sale sodico)
atc: J01DA04

ACELLUVAX®

Lab: Biocine - 7127AIF: 1993

P.A.: sospensione sterile di vaccino anti-pertosse di tipo acellulare costituito da antigeni purificati della B. pertussis; 0,5 ml = PT 9K/129G 7,5 mcg, FHA 10 mcg, 69KD 10 mcg

Ecc: 0,5 ml = sodio etil-mercurio-tiosalicilato 0,5 mg, idrossido di alluminio 0,5 mg

Ind: immunizzazione attiva nei confronti della pertosse a partire dal secondo mese di età

C.I.: evitare la vaccinazione in caso di accertata ipersensibilità ai componenti del vaccino e durante qualunque affezione di tipo febbrile; benché il vaccino antipertosse acellulare, per l'elevato grado di purificazione degli antigeni in esso contenuti, risulti ben tollerato, per la somministrazione dello stesso a soggetti con storia di convulsioni o con disturbi del SNC, dovrà essere valutato il rapporto rischio-beneficio della vaccinazione

Pos: la schedula vaccinale prevede la somministrazione di tre dosi con un intervallo di due mesi tra l'una e l'altra; una dose di richiamo può eventualmente essere presa in considerazione sei mesi dopo la terza dose

Conf:

028274013 in 1 fiala-siringa 0,5 ml scat. 36500 C

ct: RR - ricetta medica
s: vaccino pertossico acellulare
lc: +2° a +8°C
atc: J07AJ02

ACELLUVAX® DTP

Lab: Biocine - 7127AIF: 1995

P.A.: 1 dose (0,5 ml) = anatoxina difterica almeno 30 U.L., anatoxina tetanica (dosaggio su topo) almeno 60 U.L., PT-9K/129G (tossina della pertosse geneticamente detossificata) 5 mcg, FHA (emoagglutinina filamentosa) 2,5 mcg, 69KD (pertactina) 2,5 mcg

Ecc: sodio etilmercurio-tiosalicilato (conservante) 0,5 mg, idrossido di alluminio (adiuvante) 1 mg, cloruro di sodio 4,5 mg, acqua p.p.i. q.b. a 0,5 ml

Ind: vaccinazione preventiva combinata contro difterite, tetano e pertosse nei bambini fino a 6 anni di età

C.I.: evitare la vaccinazione in caso di accertata ipersensibilità ai componenti del vaccino e durante qualsiasi affezione febbrile; i numerosi studi clinici effettuati con il vaccino anti-pertosse acellulare da ingegneria genetica, hanno evidenziato la sua maggiore tollerabilità rispetto al vaccino anti-pertosse tradizionale a cellule intere; tuttavia nei bambini con storia personale di convulsioni o altri disturbi del sistema nervoso centrale (SNC) dovrà essere atten-

tamente valutato il rapporto rischio beneficio della vaccinazione; una storia familiare positiva per convulsioni non rappresenta invece una controindicazione alla somministrazione del vaccino; il verificarsi di una reazione anafilattica di tipo immediato o di una encefalopatia, non dovuta ad altra causa evidente, e definita come una grave compromissione in forma acuta del SNC entro 7 giorni dalla somministrazione del vaccino, costituisce una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso vaccino

Int: la somministrazione del vaccino Acelluvax® DTP può essere effettuata contemporaneamente, ma in siti di somministrazione diversi, a quella dei vaccini antipoliomielitico, anti-epatite B, anti-morbillo-rosolia-parotite ed anti-emofilo; nei soggetti affetti da immunodeficienze congenite e/o acquisite ed in quelli sottoposti a terapia corticosteroidica o immunodepressiva cronica, la risposta immunitaria al vaccino può essere minore; la vaccinazione di questi soggetti con Acelluvax® DTP è comunque consigliata in considerazione della particolare gravità che in essi può assumere la pertosse; non sono state segnalate interazioni che sconsiglino la somministrazione del vaccino contemporaneamente ad altri farmaci

Pos: la schedula vaccinale prevede la somministrazione di tre dosi di vaccino: la prima dose va somministrata a partire dai 2 mesi di età; la seconda e la terza dose ad intervalli di 6-8 settimane tra l'una e l'altra

Conf:

029401027 in 1 fiala-siringa 0,5 ml scat. 65000 C

ct: RR - ricetta medica
s: vaccino difterico, tetanico e pertossico acellulare da biotecnologia
lc: +2° a +8°C
atc: J07AJ52

ACEMIX

Lab: Bioprogress - 7088AIF: 1988

P.A.: acemetacina

Ecc: «capsulc»: magnesio stearato F.U., lattosio F.U., carbossimetilamido; componenti della capsula opercolata: titanio biossido E171, ossido di ferro giallo E172, ossido di ferro rosso E172, gelatina F.U. «bustine»: mannite, amido di mais, saccarosio, ammonio glicirrizinato

Ind: affezioni infiammatorie dell'apparato muscolo scheletrico, tra cui le seguenti: artrite reumatoide; artrosi (coxartrosi, spondilartrosi, gonartrosi, artrosi cervicale e dorsale); artropatia gottosa; lombosciatalgie, mialgie, nevralgie; periartriti, fibromiositi; sindromi radicolari

C.I.: è controindicato nelle seguenti condizioni: ipersensibilità ad uno dei componenti del prodotto e precedente storia di ipersensibilità all'aspirina (l'acido acetilsalicilico) o all'indometacina; ulcera gastrica o duodenale pregressa o in atto; gravi forme dispeptiche persistenti o ricorrenti; gravi alterazioni del fegato, dei reni e del cuore; gravidanza e allattamento; bambini al di sotto dei 14 anni in quanto non si sono acquisite sufficienti esperienze in campo pediatrico

Int: potrebbe potenziare l'azione degli anticoagulanti orali, anche se clinicamente ciò non è stato dimostrato; è pertanto consigliabile che i pazienti in trattamento di lunga data con tali farmaci, qualora assumano contemporaneamente Acemix, vengano sottoposti a frequenti controlli del "tempo di protrombina", allo scopo di valutare se la coagulazione del sangue si mantiene normale, riducendo eventualmente le dosi dell'anticoagulante in funzione dei risultati di tale esame; è anche teoricamente possibile che Acemix potenzi l'azione degli ipoglicemizzanti orali, dei sulfamidici e del litio e che riduca l'azione della furosemide

Pos: 1 cps o 1 bust. da 60 mg 1-3 volte al dì

Conf:

026357020 30 capsule 60 mg scat. 11400 A
026357032 cs 30 bustine 60 mg scat. 11900 A

ct: RR - ricetta medica
s: acemetacina
atc: M01AB11

ACEPLUS

Lab: Bristol-Myers Squibb - 217AIF: 1987

ACE