

## آمپول پامیدرونیت

### پامیدیا ۹۰

این دارو برای درمان بیماری فعلی شما تجویز شده است. لذا از مصرف آن در موارد مشابه یا توصیه آن به دیگران خودداری فرمایید.

**دسته دارویی:**  
پامیدیا یک مهار کننده تحلیل استخوانی است.

**موارد مصرف:**

- هیپرکلسی متوسط تا شدید ناشی از بد خیمی
- بیماری پاژت

- استئولیتیک ناشی از سلطان سینه یا ناشی از بیماری مولتیپل میلوما

**مقدار و نحوه مصرف:**

هیپرکلسی: تک دوز به مقدار ۶۰ تا ۹۰ میلی گرم دارو به صورت انفوزیون وریدی ۲ تا ۲۴ ساعته تجویز می گردد. دوز مزبور باید در ۱۰۰۰ میلی لیتر سرم نمکی ۰/۴۵٪ یا ۰/۹٪ استریل یا سرم دکستروز ۵٪ استریل رقیق گردیده و سپس انفوزیون شود.

\* محلول انفوزیون تا ۲۴ ساعت پایدار است.

بیماری پاژت: تک دوز روزانه به مقدار ۳۰ میلی گرم دارو به صورت انفوزیون وریدی ۴ ساعته تجویز می گردد. دوز مزبور باید در ۵۰۰ میلی لیتر سرم نمکی ۰/۴۵٪ یا ۰/۹٪ استریل یا سرم دکستروز ۵٪ استریل رقیق گردیده و روزانه به مدت ۳ روز متوالی انفوزیون شود.

استئولیتیک ناشی از سلطان سینه یا ناشی از بیماری مولتیپل میلوما: مقدار ۹۰ میلی گرم دارو به صورت انفوزیون وریدی ۳-۲ ساعته تجویز می گردد. دوز مزبور باید در ۲۵۰ میلی لیتر سرم نمکی ۰/۴۵٪ یا ۰/۹٪ استریل یا سرم دکستروز ۵٪ رقیق گردیده و انفوزیون شود.

تکرار انفوزیون هر ۴-۳ هفته می باشد.

توجه: پامیدیا نباید با محلولهای انفوزیونی که حاوی کلسیم می باشند مانند محلول رینگر مخلوط و تجویز گردیده و انفوزیون این دارو باید از طریق محلول نمکی یا دکستروز مستقل و بدون حضور هیچ داروی دیگر انجام گردد.

کودکان: مصرف این دارو در کودکان مورد ارزیابی قرار نگرفته است.

سالمندان: مانند دوز بزرگسالان است.

**شرایط خاص:**

نارسایی کلیوی: در صورت تجویز ۹۰ میلی گرم انفوزیون وریدی به صورت ماهانه، نیازی به تعديل دوز در آن گروه خاص وجود ندارد.

نارسایی کبدی: در صورت تجویز ۹۰ میلی گرم انفوزیون وریدی به صورت ماهانه، نیازی به تعديل دوز در این گروه خاص وجود ندارد.

**موارد منع مصرف:**

حساسیت به ماده موثره و یا به گروه بی فسفونات ها مانند آلندرونیت، اتیدرونیت،... و بارداری و شیردهی.

**هشدارها:**

به دلیل امکان ایجاد نارسایی حاد کلیوی، تک دوز این دارو نباید از ۹۰ میلی گرم تجاوز کند. بیمارانی که تحت درمان با بی فسفونات ها مانند پامیدیا هستند، باید پیش از هر دوره انفوزیون از نظر میزان کراتینین سرم مورد ارزیابی قرار گیرند.

**موارد احتیاط:**

- سطوح سرمی فسفات، کلسیم، منیزیم و پتاسیم که با هیپرکلسی مرتبط می باشند باید پس از شروع درمان با این دارو مورد ارزیابی قرار گیرند.

- سطوح سرمی کراتینین در بیمارانی که نارسایی کلیوی دارند باید مورد پایش قرار گیرد.

- بیمارانی که در معرض رسک فاکتورهایی چون بد خیمی، شیمی درمانی و مصرف کورتون می باشند باید از نظر امکان استئونکروز فک مورد معاینه قرار بگیرند.

**سمیت:**

تک دوز این دارو نباید از ۹۰ میلی گرم در روز بیشتر و مدت انفوزیون نیز نباید از ۲ ساعت کمتر باشد. امکان هیپوکلسی در اثر مصرف دوزهای بیش از ۲۰۰ میلی گرم وجود دارد که جهت درمان نیاز به مصرف وریدی یا خوراکی کلسیم می باشد.

**عارض جانی:**

هر دارو به موازات اثرات مطلوب درمانی ممکن است باعث بروز بعضی عوارض ناخواسته شود. اگر چه تمام عوارض ذکر شده در یک فرد دیده نمی شود ولی در صورت بروز هر عارضه ای حتماً با پزشک خود مشورت کنید. با مصرف دوزهای درمانی تجویز شده این دارو عوارض جانبی خاصی گزارش نگردیده است. به موارد احتیاط مراجعه گردد.

**صرف در بارداری و شیردهی:**

صرف این دارو در دوران بارداری و شیردهی ممنوع می باشد.

**شرایط نگهداری و نحوه بسته بندی:**

دارو را در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد و درون جعبه نگهداری و از یخ زدگی محافظت نمایید. دور از دسترس کودکان نگهداری نمایید.

۱ عدد آمپول ۹۰ میلی گرمی در ۱۰ میلی لیتر در هر جعبه.

**صرف کننده محترم:**

از انتخاب و اعتماد شما سپاسگزاریم - شرکت دارو سازی ابوریحان افتخار دارد به اطلاع برساند، بخش علمی شرکت با شماره تلفن: ۷۷۷۱۵۵۵۴ از ساعت ۸ صبح الی ۴ بعدازظهر، پاسخگوی سوالات علمی شما عزیزان است.

شرکت داروسازی ابوریحان تهران- ایران



Aburaihan  
Pharmaceutical Co.