

فینرتون

۱۰ میلی گرم- ۲۰ میلی گرم

قرص روکش دار

دسته دارویی:

دیورتیک - آنتاگونیست آلدوسترون

اثر درمانی:

- درمان نارسایی مزمن کلیه (دفع آلبومین در ادرار) مرتبط با دیابت تیپ ۲ در بزرگسالان^{۱،۲}.
- کاهش خطر عوارض قلبی-عروقی و کلیوی: این دارو خطر بروز مشکلات بالینی جدی را در بیماران بزرگسال مبتلا به بیماری مزمن کلیه مرتبط با دیابت نوع ۲ به طور قابل توجهی کاهش می‌دهد. این مشکلات شامل افت پایدار در eGFR، پیشرفت نارسایی کلیوی به مرحله نهایی (ESKD)، مرگ و میر ناشی از بیماری‌های قلبی-عروقی، سکنه قلبی غیرکشنده، و بستری شدن به دلیل نارسایی قلبی می‌باشد.^۲
- خنثی‌سازی اثرات نامطلوب مینرالوکورتیکوئید: فینرتون یک آنتاگونیست گیرنده مینرالوکورتیکوئیدی غیر استروئیدی است. این دارو با هدف قرار دادن و مهار فعالیت گیرنده‌های مینرالوکورتیکوئیدی، اثرات نامطلوب آن‌ها را که منجر به آسیب به کلیه و قلب می‌شوند، خنثی می‌کند^{۱،۲}.

➤ برای کسب اطلاعات بیشتر، می‌توانید با شماره تلفن‌های ۰۲۱-۸۸۰۲۰۵۷۹ و ۰۲۱-۴۰۸۸۲۶۷۵ تماس بگیرید و یا به وبسایت www.ozhanpharm.com مراجعه نمایید.
آدرس پست الکترونیک: info@ozhanpharm.com

راهنمایی‌های عمومی برای بیمار

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

قبل از مصرف این دارو موارد زیر را به اطلاع پزشک معالج یا داروساز برسانید:

۱- داشتن سابقه حساسیت ۲- بارداری یا شیردهی ۳- ابتلا به بیماری‌های دیگر مانند بیماری آدیسون (نوعی اختلال در عملکرد غده فوق کلیه) ۴- مصرف داروهای دیگر یا مکمل‌های حاوی پتاسیم و یا نمک‌های رژیمی حاوی پتاسیم

موارد منع مصرف

در شرایط زیر از مصرف فینرتون خودداری نمایید و با پزشک معالج یا داروساز مشورت نمایید:

- اگر به فینرتون و یا سایر ترکیبات موجود در این دارو حساسیت دارید^۱.
- اگر در حال مصرف داروهای مهارکننده قوی CYP3A4 مانند: ایتراکونازول، کنوکونازول، ریتوناویر، نلفیناویر، کوپیسیتات، کلاریترومایسین و نفازودون می‌باشید^۱.
- اگر مبتلا به بیماری آدیسون (نوعی اختلال در عملکرد غده فوق کلیه) هستید^۱.

مصرف در دوران بارداری و شیردهی

مصرف این دارو در دوران بارداری و شیردهی ممنوع است. قبل از شروع مصرف دارو، به پزشک متخصص اطلاع دهید^۱.

هشدارها

قبل از مصرف داروی فینرتون، با پزشک معالج یا داروساز در موارد زیر مشورت نمایید:

- قبل از شروع مصرف دارو، انجام آزمایش خون جهت اندازه‌گیری سطح پتاسیم خون و ارزیابی عملکرد کلیه توصیه می‌گردد^۱.
- اگر در آزمایش خون، مقدار پتاسیم بالا باشد (در مقادیر بالای 5 mmol/L درمان نباید آغاز شود)^۱.
- اگر مبتلا به نارسایی شدید عملکرد کلیه هستید (در مقادیر $eGFR < 25 \text{ mL/min/1.73 m}^2$ درمان نباید آغاز شود)^۱.
- اگر مبتلا به نارسایی متوسط یا شدید کبدی هستید^۱.
- اگر مبتلا به نارسایی خفیف، متوسط و یا شدید قلبی هستید^۱.
- در کودکان و نوجوانان زیر ۱۸ سال مصرف نشود، زیرا اطلاعات کافی در مورد تأثیر و ایمنی دارو در این گروه سنی وجود ندارد^۱.

احتیاطات

از مصرف همزمان این دارو با سایر داروها، بدون تجویز پزشک خودداری نمایید.

- مصرف این دارو تأثیری در توانایی رانندگی یا کار با ماشین آلات ندارد^۱.

- در صورت فراموشی یک نوبت مصرف دارو، هرگز در نوبت بعدی دوز دارو را، ۲ برابر نکنید^۱.

تداخلات دارویی

در صورت استفاده از هرگونه داروی دیگر، حتماً پزشک معالج یا داروساز را مطلع سازید.

- مصرف همزمان فینرتون با داروهای زیر به دلیل افزایش غلظت فینرتون ممنوع است:

○ ایتراکونازول، کنوکونازول، ریتوناویر، نلفیناویر، کوپیسیتات، کلاریترومایسین و نفازودون^۱.

- مصرف همزمان فینرتون با داروها یا مواد غذایی زیر توصیه نمیشود:

- آمیلوراید، تریامترن اچ و داروهای مشابه به فینرتون مانند اپلرون و اسپرونولاکتون به دلیل افزایش خطر بالا رفتن میزان پتاسیم خون (هایپرکالمی)^۱.
- ریغامپین، کاربامازپین، فنی توتین، فنوباریتال، افوبریز و فراورده‌های حاوی St.John's-wort (گیاه گل راعی یا علف چای برای درمان افسردگی) به دلیل کاهش اثر فینرتون^۱.
- گریپ فروت یا آب گریپ فروت به دلیل افزایش غلظت فینرتون در بدن^۱.
- در مصرف همزمان فینرتون با داروهای زیر احتیاط شود:
- اریترومایسین، وراپامیل، فلوکسامین به دلیل افزایش غلظت فینرتون و احتمال هایپرکالمی، پایش منظم سطح پتاسیم خون توصیه می‌شود^۱.
- کوتریموکسازول، مکمل‌های حاوی پتاسیم و نمک‌های رژیمی حاوی پتاسیم به دلیل احتمال هایپرکالمی، پایش منظم سطح پتاسیم خون توصیه می‌شود^۱.
- در صورتی که بیمار چندین نوع داروی کاهنده فشار خون مصرف می‌کند، پایش دقیق و منظم فشار خون به دلیل افزایش احتمال افت فشار خون، توصیه می‌گردد^۱.

مقدار و نحوه صحیح مصرف دارو

دوز مصرفی هر دارو توسط پزشک شما تعیین میشود، با این حال، مقدار معمول مصرف دارو به شرح زیر است:

بزرگسالان:

- دوز توصیه شده و حداکثر مقدار مصرف دارو، یک قرص ۲۰ میلی گرم، در روز می‌باشد^۱.
- دوز شروع بر اساس نتایج آزمایش خون و عملکرد کلیه: یک قرص ۱۰ میلی گرم در روز یا یک قرص ۲۰ میلی گرم در روز می‌باشد^۱.
- بعد از ۴ هفته از شروع مصرف دارو، دوز مورد نیاز بیمار براساس نتیجه آزمایش خون، مجدد تنظیم میگردد^۱.
- مصرف این قرص یک بار در روز می‌باشد^۱.
- قرص همراه با غذا یا بدون غذا مصرف می‌شود^۱.
- در صورتی که بلعیدن قرص کامل برای بیمار مشکل است، قرص را خرد کرده و همراه آب یا مخلوط با غذاهای نرم مصرف شود^۱.

عوارض جانبی دارو

هر دارو می‌تواند علاوه بر اثرات درمانی، عوارض ناخواسته نیز داشته باشد، اما این به معنی بروز آن‌ها در همه افراد نیست. در صورت مشاهده هر یک از عوارض زیر، با پزشک یا داروساز مشورت نمایید.

عوارضی که ممکن است در آزمایش خون مشاهده شود:

- عوارض خیلی شایع:
 - افزایش پتاسیم خون (هایپرکالمی): نشانه‌های آن میتواند شامل خستگی، تهوع، بی حسی در دست‌ها و لب‌ها، گرفتگی عضلانی و کاهش ضربان نبض باشد^۱.
- عوارض شایع:
 - کاهش سدیم خون: نشانه‌های آن شامل تهوع، خستگی، سردرد، گیجی، ضعف، گرفتگی یا درد عضلانی^۱
 - کاهش فیلتراسیون گلومرولی (کاهش توانایی کلیه‌ها در تصفیه خون)^۱
 - افزایش اسید اوریک خون^۱
- عوارض ناشایع:
 - کاهش هموگلوبین خون^۱

عوارض شایع دیگر:

- کاهش فشار خون که نشانه‌های آن میتواند شامل سرگیجه، احساس سبکی سر و غش کردن باشد^۱.
- خارش^۱

مصرف بیش از حد

در صورت مصرف تصادفی بیش از مقدار توصیه شده، فوراً با پزشک یا مرکز درمانی تماس گرفته و یا به نزدیک ترین مرکز درمانی مراجعه نمایید^۱.

شرایط نگهداری دارو

- دارو را در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد، دور از نور و رطوبت نگهداری نمایید^۱.
- دارو را دور از دید و دسترس کودکان نگهداری نمایید^۱.

بسته بندی و دوزهای دارو

شرکت دارو فناوران اوژن، داروی فینرتون را در قوطی‌های پلاستیکی یا پلیستر، داخل جعبه مقوایی، به همراه برگ راهنمای دارو، بسته‌بندی و عرضه می‌نماید

- قرص ۱۰ میلی گرمی، ۳۰ عدد در قوطی پلاستیکی / ۳ پلیستر ۱۰ عددی
- قرص ۲۰ میلی گرمی، ۳۰ عدد در قوطی پلاستیکی / ۳ پلیستر ۱۰ عددی

منابع:

- [www.medicines.org.uk/emc\(Medicines Compendium\) \(abpi\)](http://www.medicines.org.uk/emc(Medicines Compendium) (abpi))
- www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/kerendia
- www.accessdata.fda.gov

تاریخ آخرین بازنگری: ۱۴۰۴/۰۶/۰۸