

OBS1: A injeção accidental de fenobarbital sódico **intrarterialmente** provoca espasmo e dor na artéria atingida, o que pode provocar desde dor até gangrena. A pessoa encarregada de aplicar o medicamento deve ficar atenta a qualquer queixa do paciente; caso isto aconteça, a injeção deve ser interrompida imediatamente.

2) Os efeitos colaterais que podem advir da aplicação endovenosa rápida do fenobarbital são: depressão respiratória, hipotensão, choque e tromboflebites. Para evitar essas reações, deve-se aplicar o fenobarbital lentamente (60 mg / minuto). Mesmo assim, recomenda-se que sejam observados os sinais clínicos do paciente durante tal procedimento; caso necessário, deve-se tomar os devidos procedimentos de emergência.

3) Apesar do fenobarbital não estar contra-indicado, os fármacos de escolha para o tratamento de **status epilepticus**

são **diazepam** (primeira escolha) ou **lorazepam**. O fenobarbital, devido a demora do seu início de ação e a fenitoína, ambos aplicados endovenosamente, são mais indicados para prevenir a recorrência dessas crises, após estarem controladas (manutenção).

OBS2: O GARDENAL® (fenobarbital base - Rhodia), não pode ser administrado pela via endovenosa devido à incompatibilidade do veículo para uso nesta via.

REFERÊNCIAS:

1. CCIS - Micromedex Inc. Versão Eletrônica [Drug Consults, Drug Evaluation, Martindale], Vol. 93, 1997;
2. DRUG facts and comparisons. 49 ed. St. Louis: Facts and Comparisons, 1995;
3. DRUG information 1996. Bethesda: ASHP, 1996;
4. MANUAL Merck de Medicina.-15. ed.- São Paulo: Roca, 1989.
5. TRISSEL, Lawrence A. Handbook on injectable drugs. 8 ed. Bethesda: American Society of Hospital Pharmacists, 1994

INIBIDORES DO APETITE RETIRADOS DO MERCADO NOS E.U.A

A Food and Drug Administration (FDA), (agência responsável pela vigilância sanitária nos E.U.A), agindo com base na nova evidência dos significantes efeitos adversos associados com os agentes anti-obesidade, fenfluramina (PONDIMIN® : American Home Products) e dexfenfluramina (REDUX® : Wyeth-Ayerst), solicitou aos produtores a retirada voluntária do mercado de ambos os produtos. Ambas as companhias concordaram. A FDA não está solicitando a retirada da fentermina, o terceiro medicamento mais usado para a obesidade.

A ação está baseada em novos pareceres de médicos que avaliaram ecocardiogramas para teste de funcionamento das válvulas cardíacas em pacientes que fizeram uso destas duas drogas, cujos resultados indicaram que aproximadamente 30% dos pacientes sob avaliação apresentaram ecocardiogramas anormais, ainda que assintomáticos. Este valor é muito maior que a percentagem esperada para resultados anormais do teste e a FDA considera que a fenfluramina e a dexfenfluramina apresentam um risco inaceitável para os pacientes que as tomam.

A FDA recomenda que os pacientes em uso de uma destas drogas interrompam o tratamento e contactem com seus médicos para rediscuti-lo.

Essas novas descobertas sugerem que a fenfluramina e a dexfenfluramina estejam relacionadas com a causa de problemas das válvulas cardíacas similares as duas recentes advertências relacionando uma combinação da fenfluramina e fentermina ("fen-phen"), a qual tem sido largamente utilizada na atualidade para o controle da obesidade de longo prazo. [Veja WHO Pharmaceuticals Newsletter Nos. 9&10, setembro & outubro de 1997].

Em julho, pesquisadores da Clínica Mayo e Fundação Mayo relataram 24 casos de doenças valvares em mulheres que tomaram a combinação "fen-phen". A FDA alertou aos médicos sobre o recebimento de 9 relatos adicionais do mesmo tipo e solicitou a todos os profissionais da

saúde que notifiquem qualquer caso semelhante para o programa MedWatch da agência ou para o respectivo produtor do medicamento.

Subsequentemente, a FDA recebeu 66 relatos adicionais de doenças valvares cardíacas associadas principalmente com o "fen-phen". Houve também relatos de casos observados em pacientes tomando somente a fenfluramina ou dexfenfluramina. A FDA solicitou que os fabricantes de fenfluramina e dexfenfluramina enfatizassem o risco potencial para o coração na embalagem e na bula do medicamento. A FDA permanece recebendo relatos de doenças valvares cardíacas em pacientes que têm tomado estas drogas.

É importante salientar que o Ministério da Saúde do Brasil ainda não tomou nenhuma posição sobre estas drogas, as quais ainda permanecem disponíveis, tanto em formulações magistrais como em produtos industrializados.

Os produtos disponíveis no mercado brasileiro são os seguintes:

Dexfenfluramina: FLURIL® - Farmasa.

Dexfenfluramina, cloridrato: DELGAR® - Apsen; ISOMERIDE® - Servier.

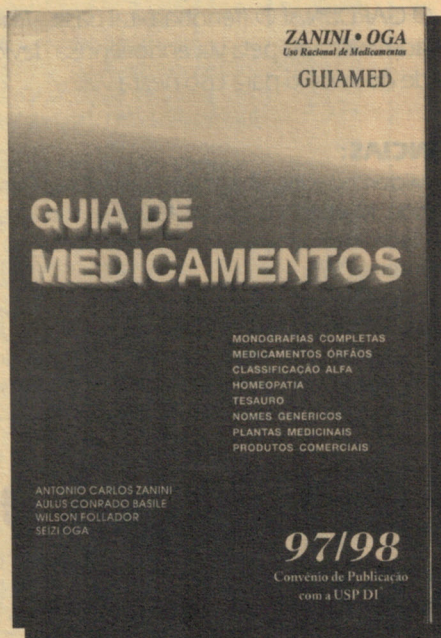
Fenfluramina, cloridrato: MINIFAGE AP® - Servier.

Diante disto, solicitamos que qualquer caso semelhante a estes sejam notificados ao Cebrim, afim de que sejam consolidados.

REFERÊNCIAS:

1. HHS News P97-32 dated 15 September 1997. [<http://www.fda.gov/cder/news/fenphenpr81597.htm>]
2. Jornal Brasileiro de Medicina. Dicionário de especialidades farmacêuticas- DEF 96/97. Rio de Janeiro: Editora de Publicações Científicas, 1996.
3. WHO. Information Exchange System - Alert No. 63: Fenfluramine and dexfenfluramine - withdrawn: cardiotoxicity (USA), September 16, 1997.

GUIAMED 97 / 98 - ZANINI - OGA



PARTE 1

Genéricos, Produtos Comerciais, Sinônimos, Plantas Medicinais, Homeopatia, Produtos Órfãos.
Em apenas 355 páginas você acha tudo.

PARTE 2

Classificação ALFA por uso terapêutico.

Lembrando a primeira letra da sua especialidade, você encontra todas as alternativas terapêuticas.

PARTE 3

Monografias Completas

As 1035 monografias completas tomaram 800 páginas, mas você só consulta uma de cada vez. Ou já sabe o que procura, ou encontra toda orientação na parte 1.

PARTE 4

Indústria Farmacêutica

Informações ligadas aos produto-res de medicamentos.

PEDIDOS: IPEX EDITORA

Internet: <http://guiamed.com>

Fone: 0800 - 11 - 4842 · Fax: (011) 844 - 7111

Endereço: Rua Santa Cruz, 298 · Caixa Postal/106 · 18130 - 000
São Roque SP

PUBLICAÇÕES FUNDAMENTAIS EM FARMACOLOGIA E FARMACOLOGIA CLÍNICA

- FOYE, MEDICINAL CHEMISTRY
- MARTINDALE: THE EXTRA PHARMACOPOEIA
- GOODMAN & GILMAN, PHARMACOLOGICAL BASIS OF THERAPEUTICS
 - PDR PHYSICIANS' DESK REFERENCE
 - PDR FOR NON-PRESCRIPTION DRUGS
 - THE MERCK INDEX
- USP DI - UNITED STATES PHARMACOPOEIA DRUG INFORMATION
 - USP XXIII + NATIONAL FORMULARY XVIII
 - USP DICTIONARY USAN
 - OLIN, DRUG FACTS AND COMPARISONS
- PDR GUIDE TO DRUG INTERACTIONS SIDE EFFECTS INDICATIONS
 - PDR GENERICS
 - RANG & DALE, PHARMACOLOGY
 - LUND, WALTER (ED): THE PHARMACEUTICAL CODEX
 - KOROLKOVAS, DICONÁRIO TERAPEUTICO GUANABARA
 - ZANI, GUIA DE MEDICAMENTOS
 - STEDMAN, DICONÁRIO MÉDICO

LIVRARIA CIENTÍFICA - ERNESTO REICHMANN

(1936 - 1996) - 60 anos - DDG: 0800 - 12 - 1416

MATRIZ (Metrô República) : Rua Dom José de Barros, 168, 6º andar. CEP: 01038-0000

Centro São Paulo -SP; Tel: (011) 255-1342 / 214-3167; Tel/Fax.: (011) 255-7501

FILIAL (Metrô Santa Cruz) : Rua Napoleão de Barros, 639. CEP: 04024-002

Vila Clementino São Paulo - SP; Tel.: (011) 573-4381; Tel/Fax: (011) 575-3194