

ABBA

PA: Amoxicillina, Acido clavulanico.

Indicazioni. Sinusite batterica acuta (diagnosticate in modo adeguato); otite media acuta; esacerbazioni acute di bronchiti croniche (diagnosticate in modo adeguato); polmonite acquisita in comunità; cistite; pielonefrite; infezioni della pelle e dei tessuti molli in particolare cellulite, morsi di animale, ascesso dentale grave con cellulite diffusa; infezioni ossee ed articolari, in particolare osteomielite.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti e bambini di peso ≥ 40 kg. Dosi raccomandate. Dose standard: (per tutte le indicazioni) 875 mg/125 mg due volte/die; dose più alta (in particolare per infezioni quali otite media, sinusite, infezioni del tratto respiratorio inferiore ed infezioni del tratto urinario): 875 mg/125 mg 3 volte/die. *Bambini di peso < 40 kg.* Dosi raccomandate: da 25 mg/3,6 mg/kg/die a 45 mg/6,4 mg/kg/die assunti in 2 dosi suddivise; fino a 70 mg/10 mg/kg/die suddivise in 2 dosi può essere considerato per alcune infezioni (quali otite media, sinusite e infezioni del tratto respiratorio inferiore). *Anziani.* Non si considera necessario un aggiustamento del dosaggio. *Insufficienza renale.* Non è richiesto un aggiustamento della dose nei pazienti con clearance della creatinina (CrCl) maggiore di 30 ml/min. *Insufficienza epatica.* Dosare con cautela e monitorare la funzionalità epatica ad intervalli regolari. *Modo di somministrazione.* Uso orale.

Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo, a qualsiasi penicillina o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Anamnesi positiva per gravi reazioni di ipersensibilità immediata (ad esempio anafilassi) ad altri agenti betalattamici (ad esempio cefalosporine, carbapenemi o monobattamici). Anamnesi positiva per ittero/insufficienza epatica dovuti ad Amoxicillina/Acido clavulanico.

Gravidanza e allattamento. L'uso deve essere evitato, a meno che non sia considerato essenziale da parte del medico.

Confezioni

- 875+125 mg 12 cpr riv (A)	€	7,90
- 875+125 mg sosp os 12 bust (A)	€	7,90

ABIOCLAV

PA: Amoxicillina, Acido clavulanico.

Indicazioni. Sinusite batterica acuta (diagnosticate in modo adeguato); otite media acuta; esacerbazioni acute di bronchiti croniche (diagnosticate in modo adeguato); polmonite acquisita in comunità; cistite; pielonefrite; infezioni della pelle e dei tessuti molli in particolare cellulite, morsi di animale, ascesso dentale grave con cellulite diffusa; infezioni ossee ed articolari, in particolare osteomielite.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti e bambini di peso ≥ 40 kg. Dosi raccomandate. Dose standard: (per tutte le indicazioni) 875 mg/125 mg due volte/die; dose più alta (in particolare per infezioni quali otite media, sinusite, infezioni del tratto respiratorio inferiore ed infezioni del tratto urinario): 875 mg/125 mg 3 volte/die. *Bambini di peso < 40 kg.* Dosi raccomandate: da 25 mg/3,6 mg/kg/die a 45 mg/6,4 mg/kg/die assunti in 2 dosi suddivise; fino a 70 mg/10 mg/kg/die suddivise in 2 dosi può essere considerato per alcune infezioni (quali otite media, sinusite e infezioni del tratto respiratorio inferiore). *Anziani.* Non si considera necessario un aggiustamento del dosaggio. *Insufficienza renale.* Non è richiesto un aggiustamento della dose nei pazienti con clearance della creatinina (CrCl) maggiore di 30 ml/min. *Insufficienza epatica.* Dosare con cautela e monitorare la funzionalità epatica ad intervalli regolari. *Modo di somministrazione.* Uso orale.

Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo, a qualsiasi penicillina o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Anamnesi positiva per gravi reazioni di ipersensibilità immediata

(ad esempio anafilassi) ad altri agenti beta-lattamici (ad esempio cefalosporine, carbapenemi o monobattamici). Anamnesi positiva per ittero/insufficienza epatica dovuti ad Amoxicillina/Acido clavulanico.

Gravidanza e allattamento. L'uso in gravidanza e durante l'allattamento deve essere evitato, a meno che non sia considerato essenziale da parte del medico.

Confezioni

- polv sosp fl 70 ml (A) € 6,42
- 875 mg+125 mg 12 cpr riv (A) € 7,90

ABIOSTIL

PA: Neomicina Solfato, Eucaliptolo, Pino silvestre, Canfora, Mentolo, Clorobutanolo.

Indicazioni. Trattamento antibiotico delle affezioni rinofaringee sostenute da germi sensibili alla neomicina.

Posologia e modo di somministrazione. Applicare il prodotto nella quantità sufficiente per formare un sottile strato che ricopra la mucosa tre o quattro volte al giorno o secondo prescrizione medica. La durata del trattamento non deve superare i 3 giorni.

Controindicazioni. Ipersensibilità ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti; bambini fino a 30 mesi di età; bambini con una storia di epilessia o convulsioni febbrili; nei bambini con predisposizione a laringospasmo e alle convulsioni deve essere usato con precauzione anche se di età superiore.

Gravidanza e allattamento. In gravidanza usare solo in caso di effettiva necessità e sotto diretto controllo medico. Non deve essere utilizzato durante l'allattamento.

Confezioni

- ung nas 10 g (C) € 16,70

ABSORCOL

PA: Ezetimibe.

Indicazioni. *Ipercolesterolemia primaria.* Somministrato con un inibitore della HMG-CoA reductasi (statina), è indicato come terapia

aggiuntiva alla dieta in pazienti con ipercolesterolemia primaria (eterozigote familiare e non-familiare) che non sono controllati adeguatamente con le statine da sole. La monoterapia è indicata come terapia aggiuntiva alla dieta in pazienti con ipercolesterolemia primaria (familiare eterozigote e non-familiare) per i quali le statine sono considerate inappropriate o non sono tollerate. *Ipercolesterolemia familiare omozigote.* Absorcol somministrato con una statina, è indicato come terapia aggiuntiva alla dieta in pazienti con ipercolesterolemia familiare omozigote. Il paziente può essere sottoposto anche ad ulteriori misure terapeutiche (per esempio, l'aferesi delle LDL). *Sitosterolemia familiare omozigote (fitosterolemia).* È indicato come terapia aggiuntiva alla dieta in pazienti con sitosterolemia familiare omozigote. Non è stato ancora dimostrato un effetto benefico di Absorcol sulla morbilità e sulla mortalità cardiovascolare.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. La dose raccomandata è di una compressa 10 mg in monosomministrazione giornaliera. Può essere somministrato a qualsiasi ora del giorno, indipendentemente dai pasti. La somministrazione del farmaco deve avvenire o almeno 2 ore prima o almeno 4 ore dopo la somministrazione di un sequestrante degli acidi biliari. **Bambini.** L'inizio del trattamento deve essere effettuato sotto il controllo di uno specialista. Bambini e adolescenti ≥ 10 anni non è richiesto aggiustamento del dosaggio. Bambini >6 e <10 anni: ci sono dati limitati sulla sicurezza e sull'efficacia in questo gruppo di età. Bambini <6 anni: non ci sono dati disponibili sull'uso del farmaco in questo gruppo di età.

Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti. Quando è somministrato insieme a una statina, fare riferimento alla scheda tecnica del medicinale. Somministrato insieme a una statina è controindicato durante la gravidanza e l'allattamento. Se somministrato insieme

me a una statina è controindicato nei pazienti con patologia epatica attiva o con valori elevati, persistenti e di natura indeterminata delle transaminasi sieriche.

Gravidanza e allattamento. Somministrare a donne in gravidanza solo in caso di effettiva necessità. Absorcol non deve essere utilizzato durante l'allattamento.

Confezioni

- 10 mg 30 cpr (A) € 22,87

ACARPHAGE

PA: Acarbiosio.

Indicazioni. Acarphage è indicato negli adulti e negli adolescenti di età superiore ai 18 anni. Acarphage è raccomandato per il trattamento di pazienti con diabete mellito non insulino-dipendente (NIDDM) quando la sola dieta e l'esercizio fisico non sono sufficienti a controllare in modo adeguato la glicemia. Acarphage può essere somministrato in concomitanza con metformina, sulfonilurea o insulina.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. La dose iniziale è 3 x 1 compressa di Acarphage 50 mg/die o 3 x 1/2 compressa di Acarphage 100 mg/die (corrispondente a 150 mg di acarbiosio al giorno). La dose può essere gradualmente aumentata a seconda dei livelli glicemici del paziente e anche se la terapia non è abbastanza efficace, fino a 3 x 2 compresse di Acarphage da 50 mg/die o 3 x 1 compressa di Acarphage 100 mg/die (equivalente a 300 mg di acarbiosio al giorno). Se sono necessarie dosi più elevate, devono essere usate compresse a dosaggio maggiore. La dose media di acarbiosio varia da 150 a 300 mg al giorno a seconda delle necessità del singolo paziente. **Pazienti anziani.** Non è necessaria alcuna modifica del dosaggio normale per gli adulti. **Bambini.** Acarphage 50 mg e 100 mg non sono raccomandati nei bambini e negli adolescenti al di sotto dei 18 anni. **Modo di somministrazione.** Si raggiunge l'effetto massimo di Acarphage 50 mg e 100

mg, se le compresse vengono assunte intere assieme ad una piccola quantità di liquido direttamente prima dei pasti oppure ingerite con il primo boccone di cibo.

Controindicazioni. Ipersensibilità all'acarbiosio; enteropatie croniche associate a forte dispepsia e malassorbimento; malattia infiammatoria intestinale, ulcere del colon, ostruzione intestinale parziale o predisposizione all'ostruzione intestinale; stati patologici che possono essere aggravati da un aumento della produzione di gas a livello intestinale (ad es. sindrome di Roemheld, grosse ernie); grave insufficienza della funzione renale (clearance della creatinina <25 ml/min); grave compromissione epatica (ad es. cirrosi epatica).

Gravidanza e allattamento. Acarphage non deve essere somministrato durante la gravidanza. La prescrizione di acarbiosio durante l'allattamento non è raccomandata.

Confezioni

- 50 mg 40 cpr (A) € 5,63
- 100 mg 40 cpr (A) € 5,63

ACCUPRIN

PA: Quinapril cloridrato.

Indicazioni. Trattamento dell'ipertensione arteriosa sistemica e dell'insufficienza cardiaca congestizia.

Posologia e modo di somministrazione. **Adulti.** Ipertensione arteriosa. Monoterapia: la dose iniziale raccomandata nei pazienti che non sono in trattamento diuretico è di 10 mg una volta al giorno. Il dosaggio può quindi essere aggiustato, in dipendenza della risposta clinica, fino a 20-40 mg/die somministrati in un'unica dose o in due dosi refratte. **Insufficienza renale e pazienti anziani:** Nei pazienti anziani e nei pazienti con clearance della creatinina inferiore ai 40 ml/minuto la dose iniziale deve essere di 5 mg una volta al giorno, seguita quindi dall'aggiustamento in base alla risposta. **Insufficienza cardiaca congestizia** Il trattamento deve essere iniziato con una dose singola di 5 mg

e il paziente deve essere attentamente controllato per determinare l'effetto iniziale sulla pressione arteriosa. La dose giornaliera può essere quindi aggiustata fino a 40 mg in due somministrazioni. *Trattamento contemporaneo con diuretici*: i pazienti già in trattamento con un diuretico possono sviluppare ipotensione sintomatica dopo la prima somministrazione di quinapril da solo o in associazione. *Bambini* Non può essere fatta alcuna raccomandazione riguardante la posologia.

Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti e ad altri inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE-inibitori); anamnesi di angioedema associato a precedente trattamento con altri inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE-inibitori); edema angioneurotico ereditario o idiopatico; pazienti con ostruzione dinamica del flusso ventricolare sinistro; uso concomitante di quinapril e aliskiren in pazienti diabetici o con compromissione renale (GFR <60 ml/min/1,73 m²).

Gravidanza e allattamento. L'uso non è raccomandato durante la gravidanza. L'uso in allattamento non è raccomandato per i neonati pretermine e nelle prime settimane dopo il parto, a causa del rischio ipotetico di effetti cardiovascolari e renali e perché non vi è abbastanza esperienza clinica. Nei neonati più grandi, se ritenuto necessario per la madre, Accuprin può essere assunto durante l'allattamento, ma in questo caso il neonato deve essere seguito per la possibile comparsa di effetti indesiderati.

Confezioni

- 5 mg 28 cpr riv (A) € 4,37
- 20 mg 14 cpr riv (A) € 4,19

ACCURETIC

PA: Quinapril cloridrato, Idroclorotiazide.

Indicazioni. Trattamento dell'ipertensione in pazienti nei quali è appropriato il trattamento combinato con ACE-inibitore e diuretico.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. Nei pazienti non in terapia diuretica, la dose iniziale raccomandata di Accuretic è di mezza compressa al giorno. La dose normale di mantenimento è di una compressa al giorno. Se necessario, la dose può essere aumentata fino a 2 compresse 1 volta al giorno. Nei pazienti già in trattamento con un diuretico, è opportuno iniziare la terapia con una singola dose di 5 mg di quinapril allo scopo di minimizzare il rischio di una ipotensione eccessiva, aggiustando poi la posologia fino ad ottenere la risposta ottimale. Nei pazienti con insufficienza cardiaca, associata o meno ad insufficienza renale, la terapia con ACE-inibitori può causare una eccessiva riduzione della pressione arteriosa. *Pazienti anziani.* Negli anziani la dose iniziale non deve essere superiore a più di 5 mg di quinapril e deve essere attentamente stabilita dal medico. *Bambini.* Non è raccomandato l'impiego di Accuretic non essendo stata stabilita l'efficacia e tollerabilità nei bambini. *Modo di somministrazione.* La dose di Accuretic deve essere assunta sempre alla stessa ora del giorno per migliorare la compliance, lontano dai pasti.

Controindicazioni. Gravidanza accertata o presunta e nelle donne in età fertile che non adottano adeguate misure contraccettive; secondo e terzo trimestre di gravidanza; ipersensibilità ai principi attivi, inclusi pazienti con anamnesi di angioedema associato a precedente terapia con ACE inibitori; pazienti con edema angioneurotico ereditario/idiopatico; pazienti con ostruzione dinamica del flusso ventricolare sinistro; pazienti con anuria o insufficienza renale grave; pazienti con ipersensibilità ad altri medicinali sulfonamidi derivati; l'uso concomitante di Accuretic con medicinali contenenti aliskiren è controindicato nei pazienti affetti da diabete mellito o compromissione renale (velocità di filtrazione glomerulare GFR <60 ml/min/1,73 m²).

Gravidanza e allattamento. *Gravidanza.* ACE inibitori: l'uso di ACE inibitori non è raccomandato durante la gravidanza. Idroclorotiazide:

Idroclorotiazide passa attraverso la placenta. Sulla base del meccanismo di azione farmacologico di idroclorotiazide, il suo uso durante il secondo e terzo trimestre può compromettere la perfusione feto-placentare e può avere effetti sul feto e sul neonato come ittero, alterazioni dell'equilibrio elettrolitico e trombocitopenia. **Allattamento.** L'uso di Accuretic durante l'allattamento non è raccomandato.

Confezioni

- 20 mg+12,5 mg 14 cpr riv (A) € 4,87

ACEDIUR

PA: Captopril, Idroclorotiazide.

Indicazioni. Trattamento dell'ipertensione essenziale. Questa combinazione fissa è indicata per i pazienti la cui pressione sanguigna non sia adeguatamente controllata con captopril da solo o con idroclorotiazide da sola.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. La dose di mantenimento usuale è 50/25 mg una volta al giorno, al mattino. Il dosaggio da 25/25 mg può essere somministrato una volta al giorno in quei pazienti la cui pressione sanguigna non è adeguatamente controllata con idroclorotiazide 25 mg in monoterapia e prima della titolazione del captopril. I dosaggi da 50/25 mg e 25/25 mg devono essere assunti in una sola compressa al giorno, in quanto due compresse comporterebbero un inappropriato sovradosaggio di idroclorotiazide (50 mg/die). Il dosaggio da 50/15 mg può essere somministrato, all'inizio della terapia con la combinazione fissa, in quei pazienti la cui pressione sanguigna non è adeguatamente controllata con captopril 50 mg in monoterapia, e/o quando si preferisce un più basso dosaggio di idroclorotiazide. **Bambini** La sicurezza e l'efficacia di Acediur nei bambini non sono state stabilite.

Controindicazioni. Storia di ipersensibilità al captopril, a uno qualsiasi degli eccipienti o a qualsiasi altro ACE-Inibitore; storia di ipersensibilità all'idroclorotiazide o ad altri

farmaci derivati dalle sulfonamidi; storia di angioedema associato ad una precedente terapia con ACE-Inibitori; edema angioneurotico ereditario/idiopatico; grave insufficienza renale (clearance della creatinina <30 ml/min); grave insufficienza epatica; secondo e terzo trimestre di gravidanza.

Gravidanza e allattamento. **Gravidanza.** ACE inibitori: l'uso di ACE inibitori non è raccomandato durante il primo trimestre di gravidanza. L'uso di ACE inibitori è controindicato durante il secondo ed il terzo trimestre di gravidanza. Idroclorotiazide: Idroclorotiazide non deve essere usata per il trattamento dell'ipertensione in donne in gravidanza eccetto che in rare situazioni dove nessun altro trattamento potrebbe essere usato. **Allattamento.** L'uso di Acediur durante l'allattamento al seno non è raccomandato.

Confezioni

- 50 mg+15 mg 12 cpr (A) € 7,76
- 50 mg+25 mg 12 cpr (A) € 3,09

ACEQUIDE

PA: Quinapril cloridrato, Idroclorotiazide.

Indicazioni. Trattamento dell'ipertensione in pazienti nei quali è appropriato il trattamento combinato con ACE-inibitore e diuretico.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. La dose normale di mantenimento è di una compressa al giorno. Se necessario, la dose può essere aumentata fino a 2 compresse 1 volta al giorno. Nei pazienti già in trattamento con un diuretico, è opportuno iniziare la terapia con una singola dose di 5 mg di quinapril allo scopo di minimizzare il rischio di una ipotensione eccessiva, aggustando poi la posologia fino ad ottenere la risposta ottimale. Nei pazienti con insufficienza cardiaca, associata o meno ad insufficienza renale, la terapia con ACE-inibitori può causare una eccessiva caduta della pressione arteriosa. **Bambini.** Non è raccomandato l'impiego di Acequide non essendo stata stabilita l'efficacia e la tollerabilità nei bambini. La

dose di Acequide deve essere assunta sempre alla stessa ora del giorno per migliorare la compliance, lontano dai pasti.

Controindicazioni. Ipersensibilità ai principi attivi, ad altri inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE-inibitori) e a farmaci solfamido-derivati; storia di angioedema associato a precedente terapia con altri ACE-inibitori; edema angioneurotico ereditario o idiopatico; anuria; secondo e terzo trimestre di gravidanza; l'uso concomitante di Acequide con medicinali contenenti aliskiren è controindicato nei pazienti affetti da diabete mellito o compromissione renale (velocità di filtrazione glomerulare GFR <60 ml/min/1,73 m²).

Gravidanza e allattamento. *Gravidanza.* ACE inibitori: l'uso di ACE inibitori non è raccomandato durante il primo trimestre di gravidanza. L'uso di ACE inibitori è controindicato durante il secondo ed il terzo trimestre di gravidanza. Idroclorotiazide: c'è limitata esperienza con idroclorotiazide durante la gravidanza, specialmente durante il primo trimestre. *Allattamento.* L'uso di Acequide durante l'allattamento al seno non è raccomandato.

Confezioni

- 20 mg+12,5 mg 14 cpr riv (A) € 2,22

ACESISTEM

PA: Enalapril maleato, Idroclorotiazide.

Indicazioni. Trattamento dell'ipertensione in pazienti per i quali è indicata l'associazione terapeutica.

Posologia e modo di somministrazione.

Adulti. È consigliabile iniziare la terapia con 1/2 compressa al giorno. Nell'ipertensione il dosaggio usuale è 1 compressa, somministrata una volta al giorno. Se necessario, il dosaggio può essere aumentato a 2 compresse, somministrate 1 volta al giorno. *Terapia diuretica precedente.* In pazienti già in trattamento con diuretici, l'impiego di enalapril può determinare spiccate risposte

ipotensive. In questi pazienti, se si rende necessaria l'associazione, è importante se possibile sospendere il diuretico qualche giorno prima di somministrare enalapril. Se ciò non fosse possibile è indispensabile iniziare la terapia con enalapril a bassi dosaggi (in genere 2,5 mg). *Bambini.* Sicurezza ed efficacia nei bambini non sono state stabilite. L'uso del prodotto, pertanto, non è raccomandato in età pediatrica.

Controindicazioni. Ipersensibilità a enalapril maleato, idroclorotiazide, o uno qualsiasi degli eccipienti di Acesistem; insufficienza renale grave (clearance della creatinina ≤30 ml/min); anuria; anamnesi di edema angioneurotico associato a precedente trattamento con un ACE-inibitore; angioedema ereditario o idiopatico; ipersensibilità a farmaci sulfonamide-derivati; secondo e terzo trimestre di gravidanza; insufficienza epatica grave; l'uso concomitante di Acesistem con medicinali contenenti aliskiren è controindicato nei pazienti affetti da diabete mellito o compromissione renale (velocità di filtrazione glomerulare GFR <60 ml/min/1,73 m²).

Gravidanza e allattamento. *Gravidanza.* ACE-inibitori: l'uso di ACE-inibitori non è raccomandato durante il primo trimestre di gravidanza. L'uso di ACE-inibitori è controindicato durante il secondo e il terzo trimestre di gravidanza. *Allattamento.* L'uso di Acesistem durante l'allattamento al seno non è raccomandato.

Confezioni

- 20 mg+12,5 mg 14 cpr (A) € 7,04

ACETAMOL

PA: Paracetamolo.

Indicazioni. Trattamento sintomatico della febbre e del dolore lieve o moderato.

Posologia e modo di somministrazione. Al di sotto dei tre mesi, in caso di ittero, è opportuno ridurre la dose singola per via orale. *Acetamol 300 mg granulato effervescente.* *Bambini da 8 a 12 anni e di peso superiore ai 25 kg:* Una

bustina da 300 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 6 bustine nelle 24 ore. *Adolescenti da 12 a 18 anni e di peso superiore a 40 kg:* una bustina da 300 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). All'occorrenza la dose può essere aumentata fino a 600 mg assumendo due bustine insieme. Non superare i 3 g (10 bustine) nelle 24 ore. *Adulti.* Una dose da 600-900 mg di paracetamolo (corrispondente a 2-3 bustine) ripetibile, in caso di necessità, ogni 4-6 ore. Non superare i 3 g (10 bustine) nelle 24 ore. *Acetamol adulti 500 mg compresse. Adolescenti da 12 a 18 anni e di peso superiore a 40 kg.* Una compressa da 500 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare i 3 g (6 compresse) nelle 24 ore. *Adulti.* Una dose da 500-1000 mg di paracetamolo (1-2 compresse) ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare i 3 g (6 compresse) nelle 24 ore. *Acetamol prima infanzia 25 mg/ml sciroppo.* La confezione contiene una siringa dosatrice per somministrazione orale da 5 ml, graduata con tacche da 0,5 ml; una tacca corrisponde a 12,5 mg di paracetamolo. *Bambini fino a 18 mesi e di peso superiore a 3 kg.* Normalmente può essere somministrata la dose di 25 mg per ogni 2 kg di peso, corrispondente ad 1 millilitro (ml) di sciroppo ogni 6 ore (mai meno di 4 ore tra una dose e l'altra). *Bambini sopra i 18 mesi e di peso superiore a 11 kg.* Normalmente può essere somministrata la dose di 25 mg per ogni 2 kg di peso corrispondente ad 1 millilitro (ml) di sciroppo ogni 4 ore (mai meno di 4 ore tra una dose e l'altra). *Acetamol prima infanzia 25 mg/ml sciroppo* può essere assunto dai bambini di qualsiasi età calcolando la dose corretta in base al peso. *Acetamol prima infanzia 100 mg/ml gocce orali, soluzione.* *Bambini fino a 18 mesi e di peso superiore a 3 kg.* Una goccia di Acetamol 100 mg/ml gocce orali soluzione contiene 2,8 mg di paracetamolo. Normalmente può essere somministrata la dose di 4 gocce per kg di peso ogni 6 ore (mai meno di 4 ore tra

una dose e l'altra). *Bambini sopra i 18 mesi e di peso superiore a 11 kg.* Una goccia di Acetamol 100 mg/ml gocce orali soluzione contiene 2,8 mg di paracetamolo. Normalmente può essere somministrata la dose di 4 gocce per kg di peso ogni 4 ore (mai meno di 4 ore tra una dose e l'altra). *Acetamol adulti 1 g supposte. Adolescenti da 12 a 18 anni e di peso superiore a 40 kg.* Una supposta da 1 g ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 3 supposte nelle 24 ore. *Adulti.* Una supposta da 1 g ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 4 supposte nelle 24 ore. *Acetamol 500 mg supposte. Bambini da 8 a 12 anni e di peso superiore a 25 kg.* Una supposta da 500 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 4 supposte nelle 24 ore. *Adolescenti da 12 a 18 anni e di peso superiore a 40 kg.* Una supposta da 500 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 6 supposte nelle 24 ore. *Adulti.* Una supposta da 500 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 8 supposte nelle 24 ore. *Acetamol bambini 250 mg supposte. Bambini da 2 a 8 anni e di peso superiore a 12 kg.* Una supposta da 250 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Non superare le 4 supposte nelle 24 ore. *Acetamol prima infanzia 125 mg supposte. Bambini da 3 a 24 mesi e di peso superiore a 6 kg.* Una supposta da 125 mg ogni 4-6 ore (mai meno di 4 ore tra una e l'altra). Il numero massimo di supposte nelle 24 ore è di 4 per i bambini di 6-7 kg, 5 per quelli di 7-10 kg, nei bambini di peso superiore non si potranno comunque superare le 6 supposte. **Controindicazioni.** Ipersensibilità al principio attivo, ad uno qualsiasi degli eccipienti o altre sostanze strettamente correlate dal punto di vista chimico; in particolare verso altri analgesici ed antipiretici. **Gravidanza e allattamento.** Si consiglia di somministrare il prodotto solo in casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico.

Confezioni

- 1000 mg 16 cpr eff div (C)	€ 6,80
- 300 mg gran eff 10 bust (C)	A discrez.
- ad 1 g 10 supp (C)	A discrez.
- ad 500 mg 20 cpr (C)	A discrez.
- bb 250 mg 10 supp (C)	A discrez.
- bb 500 mg 10 supp (C)	A discrez.
- prima infanz scir 1 fl 100 ml (C)	A discrez.
- prima infanz gtt os 1 fl 30 ml (C)	A discrez.
- prima infanz 125 mg 10 supp (C)	A discrez.

ACETILCISTEINA**PA:** Acetilcisteina.

Indicazioni. Trattamento delle affezioni respiratorie caratterizzate da ipersecrezione densa e vischiosa: bronchite acuta, bronchite cronica e sue riacutizzazioni, enfisema polmonare, mucoviscidosi e bronchiectasie; trattamento antidotico (Intossicazione accidentale o volontaria da paracetamolo; uropatie da iso e ciclofosfamide).

Posologia e modalità somministrazione. *Somministrazione endovenosa: intossicazione accidentale o volontaria da paracetamolo.* Dose iniziale di 150 mg/kg di peso corporeo addizionata ad un uguale volume di soluzione glucosata al 5% e iniettata per via endovenosa in 15 minuti. Dosi successive: 50 mg/kg da somministrare in 4 ore per fleboclisi con soluzione glucosata al 5% seguiti da una dose ulteriore di 100 mg/kg da perfondere per via venosa in 16 ore, sempre con soluzione glucosata al 5%. *Somministrazione per via inalatoria.* Si nebulizza una fiala ogni seduta, effettuando 1-2 sedute giornaliere per 5-10 giorni. *Instillazione endotracheobronchiale.* Si somministra con le modalità prescelte (sondini permanenti, broncoscopio, ecc.) 1 fiala per volta 1-2 volte al giorno o in rapporto alle necessità. *Instillazioni o lavaggi auricolari o di altre cavità.* La posologia media è di 1/2-1 fiala per volta. Eventuali aggiustamenti della posologia possono riguardare la frequenza delle somministrazioni o il frazionamento della dose ma devono comunque essere comprese

si entro il dosaggio massimo giornaliero di 600 mg. *Compresse effervescenti.* Trattamento delle affezioni respiratorie. Adulti: 1 compressa di Acetilcisteina EG 600 mg compresse effervescenti al giorno (preferibilmente la sera). Eventuali aggiustamenti della posologia possono riguardare la frequenza delle somministrazioni o il frazionamento della dose ma devono comunque essere compresi entro il dosaggio massimo giornaliero di 600 mg. *Intossicazione accidentale o volontaria da paracetamolo.* Per via orale, dose iniziale di 140 mg/kg di peso corporeo da somministrare al più presto, entro 10 ore dall'assunzione dell'agente tossico, seguita ogni 4 ore e per 1-3 giorni da dosi singole di 70 mg/kg di peso. *Uropatia da iso e ciclofosfamide.* In un tipico ciclo di chemioterapia con iso e ciclofosfamide di 1200 mg/m² di superficie corporea al giorno per 5 giorni ogni 28 giorni, l'acetilcisteina può essere somministrata per via orale alla dose di 4 g/die nei giorni di trattamento chemioterapico distribuita in 4 dosi da 1 g. *Polvere per soluzione orale.* Adulti e adolescenti a partire dai 14 anni devono prendere una bustina una volta al giorno (equivalente a 600 mg di acetilcisteina al giorno).

Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Gravidanza e allattamento. Generalmente controindicato.

Confezioni

- 300 mg/3 ml sol iniett 5 f (C)	€ 5,80
- 600 mg 20 cpr efferv (C)	€ 10,03
- 600 mg 30 cpr efferv (C)	€ 11,00
- 600 mg polv soluz os 30 bust (C)	€ 11,50

ACICLIN**PA:** Aciclovir.

Indicazioni. *Compresse, sospensione orale:* per il trattamento delle infezioni da Herpes Simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes Genitalis primario e recidivante; per la soppressione delle recidive da Herpes Simplex nei pazienti immunocompetenti; per la profilassi