

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman vasitəsini qəbul etməyə başlamazdan əvvəl bütün içlik vərəqəni diqqətlə oxuyun, çünki orada sizin üçün vacib məlumatlar var.

Həmişə bu dərman vasitəsini bu içlik vərəqədə təsvir edildiyi kimi və ya həkiminizin və ya əczaçınızın dediyi qaydada qəbul edin.

- Bu içlik vərəqəni saxlayın. Onu yenidən oxumağa ehtiyacınız ola bilər.
- Əlavə məlumat və ya məsləhətlərə ehtiyacınız olarsa, əczaçıdan soruşun.
- Əgər sizdə hər hansı əlavə təsirlər yaranarsa, bu barədə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin. Bunlara bu içlik vərəqədə qeyd olunmayan hər hansı mümkün əlavə təsirlər daxildir.
- Özünüzü yaxşı hiss etmirsinizsə və ya 5 gündən sonra daha da pisləşirsinizsə, mütləq həkimlə müraciət edin.

Bu dərman preparatını uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

FLUDİTEK 50 mq/ml şərbət
FLUDITEC

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Carbocisteine

Təsiredici maddə: 100 ml məhlulun tərkibində 5,0 q karbosistein vardır.

Köməkçi maddələr: qliserin, metilparahidroksibenzoat, saxaroza, günəş qürubu sarısı rəngləyicisi (E 110), patentləşmiş mavi boya maddəsi V, natrium hidroksid, karamel ətirləndiricisi, təmizlənmiş su.

Təsviri

Karamel qoxulu, yaşıl rəngli şəffaf mayedir.

Farmakoterapevtik qrupu

Bəlgəmgətirici mukolitik vasitə.

ATC kodu: R05CB03.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Karbosistein selikli sekresiyanı dəyişdirən mukolitik agentdir. O, selikli gel fazasında, çox güman ki, qlikoproteinlərdəki disulfid bağlarını parçalayaraq, bəlgəmin çıxarılmasına müsbət təsir göstərir.

Farmakokinetikası

Ağızdan tətbiq edildikdən sonra karbosistein sürətlə sorulur, maksimal konsentrasiyaya daxilə qəbuldan 2 saat sonra çatır.

Onun biomənimsənilməsi aşağıdır, qəbul edilən dozanın 10% -dən azdır, çox güman ki, qaraciyərdən əhəmiyyətli dərəcədə ilk keçid effekti ilə intraluminal metabolizmə görədir.

Eliminasiya (aradan qaldırılması)

Onun yarımxaricolma dövrü təxminən 2 saatdır.

Karbosistein və onun metabolitləri əsasən böyrəklər vasitəsilə xaric olunur.

İstifadəsinə göstərişlər

Bu dərman vasitəsi böyüklərdə və 15 yaşdan yuxarı yeniyetmələrdə çətin ayrılan bəlgəmlə (bronxial sekresiyaların çətin ekspektoriyası) müşayiət olunan tənəffüs yollarının pozğunluqları zamanı istifadə üçün göstərişdir.

Əks göstərişlər

- Karbosisteinə və preparatın digər komponentlərdən hər hansı birinə qarşı allergiyanız (yüksək həssaslıq reaksiyalarınız) varsa;
- aktiv gastroduodenal xora.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

- Qatı və ya irinli bəlgəm və ya hərəkətiniz varsa,
- xroniki (uzunmüddətli) bronxial və ağciyər xəstəliyiniz varsa,
- mədə və ya onikibarmaq bağırsağ xoranız varsa,
- mədə və ya bağırsaqlarda qanaxmaya səbəb olduğu məlum olan digər dərman vasitələri qəbul edirsinizsə.

Mədə və ya bağırsaqlarda qanaxma olduğu hallarda, müalicəni dayandırmaq tövsiyə olunur.

Simptomlar pisləşərsə, müalicə davam etdirilməməlidir. Belə hallarda müalicənizi yenidən qiymətləndirmək üçün həkiminizlə məsləhətləşin.

FLUDİTEK 5% şərbətin tərkibində saxaroza, metil parahidroksibenzoat (E218), natrium və gün batımı sarısı (E110) var.

Bu dərman vasitəsinin tərkibində hər 15 ml şərbətdə 5,25 q saxaroza (şəkər) var. Şəkərli diabetli pasiyentlərdə bu nəzərə alınmalıdır. Əgər həkiminiz bəzi şəkərlərə qarşı dözümsüz olduğunuzu bildiribsə, bu dərman vasitəsinə qəbul etməzdən əvvəl həkiminizlə əlaqə saxlayın.

Bu dərman vasitəsinin tərkibində allergik reaksiyalara səbəb ola biləcək (ehtimal ki, gecikmiş) metilparahidroksibenzoat (E218) və azo-boya günəş qurubu sarısı var.

Bu dərman vasitəsinin tərkibində hər 15 ml dozada 100 mq (yeməklərin əsas komponenti/xörək duzu) natrium var. Bu, böyüklər üçün tövsiyə olunan maksimum gündəlik natrium qəbulunun 5%-nə bərabərdir.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Bu dərman vasitəsinin tərkibində karbosistein var. Tövsiyə olunan dozaları aşmamaq üçün tərkibində karbosistein olan digər dərman preparatların eyni vaxtda istifadə etmək olmaz.

Əgər siz hər hansı digər dərman preparatlarını qəbul edirsinizsə, son zamanlarda qəbul etmişinizsə və ya qəbul etməyi düşünürsünüzsə bu barədə həkiminizə və ya əczaçıınıza məlumat verin.

Karbosisteinlə müalicə müddətində öskürəyə qarşı dərmanlar (öskürəyi dayandırmaq üçün) və ya bronxial sekresiyanı qurudan dərman preparatları qəbul etməyin.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Əgər hamiləsinizsə və ya südverən ananızızsə, hamilə olduğunuzu düşünürsünüzsə və ya uşaq sahibi olmağı planlaşdırırsınızsa, bu dərman vasitəsinə qəbul etməzdən əvvəl həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Bu dərman preparatı hamiləlik dövründə yalnız həkiminiz tərəfindən tövsiyə olunduğu halda istifadə edilməlidir. Bu dərman vasitəsinə qəbul edərkən südverməni davam etdirmək mümkündür.

Nəqliyyat vasitəsinə və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Tətbiq olunmur.

İstifadə qaydası və dozası

Daxilə qəbul üçün nəzərdə tutulub.

Gündə 3 dəfə mümkün qədər yeməkdən 1 saat əvvəl və ya yeməkdən 2 saat sonra 15 ml istifadə edilir.

Həkim məsləhəti olmadan müalicəni 5 gündən artıq davam etdirmək olmaz.

15 ml şərbətin tərkibində 750 mq karbosistein vardır.

Əlavə təsirləri

Əlavə təsirlərin tezliyi aşağıdakı parametrlərlə təyin edilir: çox tez-tez ($\geq 1/10$); tez-tez ($\geq 1/100$ - $< 1/10$); bəzən ($\geq 1/1000$ - $< 1/100$); nadir hallarda ($\geq 1/10000$ - $< 1/1000$); çox nadir hallarda ($< 1/10000$); məlum deyil (əldə olan məlumatlar görə tezliyi qiymətləndirmək mümkün deyil).

Bütün dərman vasitələri kimi FLUDİTEK 5% şərbəti də hamıda rastlanmasa da, əlavə təsirlərin yaranmasına səbəb ola bilər.

- Mədə ağrısı, ürəkbulanma, qusma, ishal kimi mədə-bağırsaq pozğunluqları. Belə hallarda dozanı azaltmaq tövsiyə olunur.
- Mədə və ya bağırsaqlardan qanaxma ehtimalı. Bu hallarda müalicə dayandırılmalıdır.
- Qaşınma, dəridə ləkələr və ya sızanaqlar şəklində səpgilər, övrə, üz və/və ya boyunda şişkinlik kimi tənəffüs çətinliyinə səbəb ola bilən və pasiyent üçün təhlükəli ola bilən (angioödem) allergik dəri reaksiyaları. Belə hallarda müalicəni dayandırmaq və dərhal həkimə müraciət etmək lazımdır.
- Dərini rəngləndirə bilən qəhvəyi və ya bənövşəyi rəngli ləkələrin qabarması (fiksə edilmiş dərman səpgisi). Belə hallarda dərhal həkimə müraciət etmək lazımdır.
- Ağız boşluğuna da təsir edə biləcək dəri səthində bəzən qabarcıqlar (eritema multiform), bütün bədənə yayıla bilən və pasiyent üçün təhlükə yarada bilən dərinin soyulması ilə müşayiət olunan suluqlu səpgilər (Stivens-Conson sindromu).

Şübhəli əlavə təsirlər barədə məlumatların bildirilməsi

Əgər sizdə hər hansı əlavə təsirlər yaranarsa, bu barədə həkiminizlə və ya əczaçınızla danışın. Bunlara bu içlik vərəqədə qeyd olunmayan hər hansı mümkün əlavə təsirlər daxildir. Siz həmçinin əlavə təsirlər barədə birbaşa milli hesabat sistemi vasitəsilə məlumat verə bilərsiniz. Yan təsirlər barədə bildirişlər verməklə siz bu dərmanın təhlükəsizliyi haqqında daha çox məlumat verməyə kömək edə bilərsiniz.

Doza həddinin aşılması

Tətbiq edilmir.

Buraxılış forması

125 ml məhlul flakonda. 1 flakon ölçü stəkanı və içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25°C temperaturdan yüksək olmayan və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

2 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti

Resepsiz buraxılır.

İstehsalçı

UNITHER LIQUID MANUFACTURING (ULM), France.

1-3 Allée de la Neste ZI d'En Sigal 31770 Colomiers France.

INNOTHERA CHOUZY, France.

Rue René Chantreau, Chouzy –sur-Cisse, 41150 Valloire-sur-Cisse, France.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Laboratoire Innotech International, France.

22 Avenue Aristide Briand 94110 Arcueil, France.

İradları qəbul edən təşkilat

MMC “INNOTECH”.

71 Sadovniçeskaya sahili, Moskva 115035.

Telefon: 8 800 250 17 38.

e-poçt: innotech@innotech.ru

www.innotech.ru