

Саудалық атаяу

Адсорбик® Экстра

Халықаралық патенттегеген атаяу

Жок

Дарлік түрі, дозасы

200 мг капсуладар

Фармакотерапиялық тобы

Ас қорыту жүйесі және зат алмасу. Диарея қарсы, ішкек арналған қабынуға қарсы препараттар. Ішек адсорбенттері. Көмір препараттары. Белсендірлігендегі АТХ коды A07BA01

Көлданылуы

Келесі аурупарда біркітірілген ем құрамында:

- тагамдық токсиконинфекция
- дисентерия, сальмонеллез
- энтероколит
- диарея, метеоризм, іріңдеудерістері, ашу, шырыштың, тұз қышқылының гиперсекрециясы
- дәрілік препараторетармен улану (психотропты, үйіктатыны, есірткілік дәрілер және б.)
- алкалойдтардан, ауыр металдардан улану
- бүректің созылмалы жеткіліксіздігі
- созылмалы гепатит, жедел вирустық гепатит, бауыр циррозы
- аллергиялық диатездер, атопиялық дерматиттер, аллергиялық гастроэнтерит, токсикодермиялар
- рентгенологиялық зерттеулерге дайындық (газдың түзілін азайту үшін)

Көлдануды бастағанға дейін қажетті мәліметтер тізбесі

Көлдануға болмайтын жағдайлар

- препарат компоненттеріне жогары сезимтальдық
- асқазан-ішек бітепсі және ішек бітепсінен күдіктену
- ішті катты ауырыу, өзінен тан емес ойын жарабы колит, АІЖ-дан қан кетулер
- 6 жастаң дәнгі балалар

Көлдану кезінде қажетті сақтақ шаралары

Тесілуге алып келетін ішек бітепсінен күпінше байланысты белсендірлігендегі перистальтикаға қарсы ем қабылданады жүрген пациенттерге тағайындау үсінілмайды.

Басқа дәрілік препараттармен взара әрекеттесуі

Өзінің беткейтінде адсорбциялауы салдарынан белсендірлігендегі онымен бір мезгілде ішке қабылданатын барлық дәрілік препараттардың түйімділігін темендетеді. Белсендірлігендегі және фуросемид немесе оральді контрацептивтердің бір мезгілде қабылдау соңғындарының түйімділігін темендетеді мүмкін. Препарат узақ жартылай шығарылу кезеңі бар дәрілік заттардың элиминация жылдамдығын артырады (карбамазепин, фенобарбитал және дифенипсультон). Белсендірлігендегі пероралды қабылдау дигоксин клиренсін 5 есе артырады.

Арайналы ескертүлер

Препаратты қабылдағанда нәжіс қарса түске боялуды мүмкін.

Сүсыздандын бліглері бар тоқтамаңын диярея кезінде аурудың себептерін анықтау үшін қосымша клиникалық және биохимиялық зерттеудер жүргізуі тиіс. Тесілуге алып келетін ішек бітепсінен даму қаупінен байланысты белсендірлігендегі перистальтикаға қарсы ем қабылданады жүрген пациенттерге тағайындау үсінілмайды. Белсендірлігендегі басқа дәрілік заттардың даминың дамуы, АІЖ-дан қоректік заттардың (майлар, ақуыздар), гормонардың сіңірлі төмөндеуді мүмкін.

Балалар

6 жастаң кіші балаларға қолдануға болмайды.

Фертиліділігі

Белсендірлігендегі оральді контрацептивтермен өзара байланыссыз мүмкін. Сондықтан, емдеу кезінде контрацепцияның боламалы түйілдік және қауіпсіз едістерін қолдану керек.

Жүктілік және лактация кезеңі

Жүктілік және емшек емізу кезеңінде қолдануға болады.

Препараттың коліктің күралын немесе қауілтілік зор механизмдердің басқару қабілеттінөсер тура ерекшеліктері

Адсорбик® Экстра коліктің басқару және механизмдермен жұмыс жасау қабілеттінөсер етпейді.

Көлдану жөніндегі нұсқаулар

Дозалану режимі

Ішке қабылдауда арналған капсуладарды сүмен бірге ішу керек.

1-3 капсуладан, таулығінде 3-4 рет тамак немесе дәрілік заттарды ішкенде дайын 1-2 сағат бұрын немесе кейін.

Жедел улануларда және жедел панкреатиттерде өзінін жұтатын болғаннан кейінгі 2-3 таулықтегі 10 капсулаға дайын қабылдауда керек. Ауырлыры орташа жедел панкреатит Адсорбик® Экстра қолдануды экстракорпоральді гемосорбциямен үйлестіріп жүргізген жән. Ен жогары бір реттік доза – 4 капсула. Ен жогары таулықтік доза – 12 капсула. 6 жастаң аскан балаларға күннен 2 рет 1-3 капсуладан. Жедел улануларда және жедел панкреатиттерде күннен 2-3 рет 1-3 капсуладан. Ен жогары бір реттік доза 3 капсула, ен жогары таулықтік доза – 9 капсула. Жедел улануларда емдеу үзактығы 3-5 күннің күрайды. Созылмалы уттануларда 10 күннен 14 күнгі дейін. Бүрек қызыметтің созылмалы жеткіліксіздігінде Адсорбик® Экстра тағайындауда көрсетіліп 0,4 міліліттің және одан жогары креатинин болып табылады.

Артық дозаланған жағдайда қолдану қажет шаралар

Жіншік ішкітің бітепсілігінде белсендірлігендегі үлкен дозасын қабылдауден байланысты болуы мүмкін.

Симптомдары: жүректің айнуы, қусу, іш кату.

Емі: препаратты тоқтату, іш жүргізгендегі дәрілік тағайындау.

Дәрілік препаратты қолдану тасілін түсіндіру үшін медициналық қызыметтер кеңесіне жүгіну жөніндегі кеңестер.

ДП стандартты қолдану кезінде көрініс беретін жағымсыз реакциялар сипаттамасы және осы жағдайда (қажет болса) қабылдауда көршілік шаралар

Жи

- іш катуы, диарея

Сирек

- узак үақыт бойы (14 күннен артық) қабылдаған кезде кальций, витаминдер сіңінің бұзылуы

- нәжістің қара түске боялуы байқалады

Өте сирек

- диспепсия

- аллергиялық реакциялар

Белгіліз

- қусу, абдоминальді жайсыздық, жүректің айнуы, анальді тітіркену

- белсендірлігендегі көмір арқылы гемоперфузия кезінде эмболия дамауды мүмкін

- геморрагия, гипогликемия, гипокальциемия, гипотермия, гипотензия

- ауыр қызының шырыштың қандидозы

- жалғанжарғақшалыңынан колит

- бауыр функциясының бұзылуы

- дисбактериоз

Жағымсыз дәрілік реакциялар тұндаған жағдайда медицина қызыметкерге немесе, дәрілік препараттардың түйімді еместігі туралы мәлімдемелердің қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әсерлер) жөніндегі деректердің ақпараттық базасынан тікелей хабарлау керек Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылауда қолданудың көмекшіліктерінде қолданылады.

ШЖК РМК

<http://www.ndda.kz>

Қосымша мәліметтер

Дәрілік препараттың күрамы

Бір капсуланың күрамында

белсенділік зат – микрондалған белсендірлігендегі 200 мг,

қосымша заттар: желатин, титаннның костотығы (E 171), темірдің қара тотығы (E 172).

Сыртқы түрлілік, ісінін сипаттамасы

Қара түсті, ешлеме 1, ісін және дәмі жок, катты желатинді капсуладар. Капсуланың ішіндегісі – қара түсті үнтақ.

Шығарылу түрі және қантамасы

ПВХ/ПВДХ үлпірден және алюминийн фольгадан жасалған пішінді үяшыктың қантамасы 15 капсуладан. 1 немесе 2 пішінді қантамалар қолданылады жөніндегі қазақ және орыс тілдердегің нұсқаулықпен бірге картон қорапшага салынған.

Сақтау мерзімі 5 жыл. Жарамдылық мерзімінен өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сақтау шарттары

Күрғак, жарықтан қорғалған жерде, 150С-ден 250С-ге дейінгі температурада сақтау керек.

Балалардың колы жетпейтін жерде сақтау керек!

Дәріханалардан босатылу шарттары Рецептесіз

Өндіруші/қантамасы тұралы мәлімет. Норит Нидерланды Би.Ви., Нидерланды Mr.Ovingkanaal O.Z.3, 7891 EV Клазинавен, Нидерланды. Тел/факс: 3133464891/31334617429 www.norit.com

Тіркеу күлаптың үсташасы

Сэлттар ЛТД. Office 132, Berkeley Square House, Berkeley Square, Лондон, W1J 6BD, Ұлыбритания. Тел/факс: +44 (0) 20 7887 7854

Электронды пошта: seltfar.com.co.uk

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан дәрілік заттардың сапасына қатысты шағымдарды (үсіншістарды)

қабылданылып және дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қайындығынан қадағалауға жауапты үйіншің атапу, мекенжайы және

байланыс деректері (телефон, факс, электронды пошта)

«Сэлттар ЛТД» екілдігі, Алматы қ., Әл-Фараби даңғ. 5, Нұрлы Тау 1А, 301 кеңсе. Тел/факс +7 (727) 311 16 28, info@seltfarrep.kz.