



**TƏSDİQ EDİLMİŞDİR**  
Azərbaycan Respublikası  
Səhiyyə Nazirliyi  
Farmakoloji və Farmakopeya  
Ekspert Şurasının sədri

E.M.Ağayev

*13 fevral* 2023-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman preparatını istifadə etməzdən əvvəl, bu içlik vərəqəni diqqətlə oxumaq lazımdır! Bu içlik vərəqəni saxlamaq lazımdır; belə ki, onun təkrar oxunması tələb oluna bilər. Daha dəqiq məlumatı həkimdən və ya əczaçıdan əldə etmək olar. Zərurət yarandıqda, onlara müraciət etmək lazımdır.

**QASTRİTOL** oral damcı  
**GASTRİTOL®**

#### **Tərkibi**

*Təsiredici maddə:* 100 ml preparatın tərkibində 35 ml qaz qaytarması otunun (*Anserinae herba*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 40 % (həcm/həcm)), 20 ml dərman çobanyastığı çiçəklərinin (*Matricariae flos*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 45% (həcm/həcm)), 15 ml biyan kökünün (*Liquiritiae radix*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 40% (həcm/həcm)), 5 ml mələkotu kökünün (*Angelicae radix*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 40% (həcm/həcm)), 5 ml kardobenedikt otunun (*Cnici ben. herba*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 40% (həcm/həcm)), 5 ml acı yovşan otunun (*Absinthii herba*) duru ekstraktı (1:1,7-2,2) (ekstragent: etanol 40 % (həcm/həcm)) vardır.

*Köməkçi maddələr :* 96%-li etanol (həcm/həcm), təmizlənmiş su.

#### **Təsviri**

Şəffaf, qonur rəngli mayedir.

#### **Farmakoterapevtik qrupu**

Həzm traktının funksional pozğunluqlarında istifadə olunan preparatlar.

**ATC kodu:** A03AX.

#### **İstifadəsinə göstərişlər**

Funksional dispepsiya, meteorizm, qastritlər, o cümlədən, xroniki hiperasid qastrit və həmçinin, mədə və onikibarmaq bağırsağ xora xəstəliyinin kompleks müalicəsinin tərkibində.

#### **Əks göstərişlər**

Preparatın tərkibində olan hər hansı inqrediyentə qarşı hiperhəssaslıq, preparatın komponentlərinə qarşı allergik reaksiyalar, qaraciyər xəstəlikləri, öd yollarının bağlanması, öd yollarının iltihabı.

#### **Xüsusi xəbərdarlıqlar və ehtiyat tədbirləri**

Qastritol preparatının tərkibində 40 həcm % etanol vardır.

Preparatı təlimata müvafiq qəbul etdikdə, hər bir doza (25 damcı) ilə orqanizmə 0,4 q spirt daxil

olur ki, bu da qaraciyər xəstəliklərindən, MSS (mərkəzi sinir sistemi) zədələnməsindən, alkoqolizmdən, epilepsiyadan əziyyət çəkən pasiyentlərin, hamilə qadınlara və uşaqların sağlamlığı üçün təhlükəli ola bilər.

Digər dərman preparatlarının təsiri zəifləyə bilər və ya güclənə bilər.

Bitki əsasında hazırlanmış maye dərman formalarında yumaqların əmələ gəlməsi və ya bulanıqlıq müşahidə oluna bilər ki, bu da mənfi effektlərin meydana çıxmasına səbəb olmur və göstərilən preparatın effektivliyinin aşağı düşməsinə təsir göstərmir.

Preparatdan istifadə etdikdə, nəzərə almaq lazımdır ki, 1 damcı preparatın tərkibində 0,016 q etanol vardır.

#### *Uşaqlar*

Preparatın uşaqlarda istifadə təcrübəsi barədə kifayət qədər məlumatın olmamasını nəzərə alaraq, preparatı 18 yaşa qədər uşaqlarda istifadə etmək olmaz.

#### **Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri**

Hal hazırda preparatın digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri barədə heç bir məlumat yoxdur.

#### **Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi**

Preparatın hamiləlik və laktasiya dövründə istifadə təcrübəsi barədə kifayət qədər məlumatın olmamasını nəzərə alaraq, hamiləlik və laktasiya dövründə preparatı istifadə etmək olmaz.

#### **Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri**

Preparatın terapevtik dozalar diapazonunda istifadəsi, nəqliyyat vasitələrini və ya digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir göstərmir.

#### **İstifadə qaydası və dozası**

Digər təyinat olmadıqda, 20-30 damcı preparatı bir qədər mayedə həll edib, gündə 3 dəfə yemək zamanı qəbul etmək lazımdır.

Təkrar müalicə aparıldıqda, preparatı eyni müalicə sxemi ilə istifadə etmək lazımdır.

Müalicənin davam etmə müddəti 2 həftə təşkil edir. Zərurət yarandıqda, 2 aydan sonra, müalicə kursunu təkrar etmək lazımdır.

#### **Əlavə təsirləri**

İşığa qarşı çox yüksək həssaslığa malik dərisi olan pasiyentlərdə, çox nadir hallarda, intensiv günəş şüalanmasının təsiri altında inkişaf edən, gün yanığı tipli dəri reaksiyaları meydana çıxma bilər.

Ədəbiyyat mənbələrində, preparatın müxtəlif komponentlərinə qarşı fərdi dözümsüzlük müşahidə olunduqda, allergik reaksiyalar (dərinin qızarması, səpgilər, qaşınma), mədə-bağırsaq traktında baş verən pozğunluqlar (ürəkbulanma, qusma), su-elektrolit balansın pozulması halları təsvir olunmuşdur.

Lakin, Qastritol preparatından istifadə etdikdə, göstərilən əlavə reaksiyalar barədə heç bir məlumat daxil olmamışdır.

#### **Buraxılış forması**

20 ml, 50 ml, 100 ml, damcısalanla təchiz olunmuş flakonda. 1 flakon, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

#### **Saxlanma şəraiti**

25°C-dən yuxarı olmayan temperaturda, orijinal qablaşdırmada və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

#### **Yararlılıq müddəti**

3 il.

Flakon açıldıqdan sonra preparatın saxlanılma müddəti 3 aydır.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

**Aptekdən buraxılma şərti**

Resepsiz buraxılır.

**İstehsalçı**

Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG.

Ştaynenfeld 3, 77736 Sell am Xarmersbax, Almaniya.

Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG.

Steinenfeld 3, 77736 Zell am Harmersbach, Germany.

**Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi**

Alpen Pharma GmbH.

Ştaynenfeld 3, 77736 Sell am Xarmersbax, Almaniya.

Steinenfeld 3, 77736 Zell am Harmersbach, Germany.

Tel.: +49 (0) 7243 200 49 10.

Mail: ra.germany@alpenpharma.com