



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 **GASTRITOL®**

Tərkibi

Təsireddici 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, qastritolr, o cümlədən, xroniki hiperasid qastrit və həmçinin, mədə və onikibarmaq bağırsaq 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 iltihabi.

Xüsusi xəbərdarlıqlar və ehtiyat tədbirləri

Qastritol preparatının tərkibində 40 həcm % etanol vardır.

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

olur ki, bu da qaraciyər xəsteliklərindən, MSS (mərkəzi sinir sistemi) zədələnməsindən, alkoqolizmdən, epilepsiyadan əziyyət çəkən pasiyentlərin, hamilə qadınların 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, preparati 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 preparati istifadə etmək olmaz.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Preparatın terapeutik 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 preparati bir qədər mayedə həll edib, gündə 3 dəfə yemək zamanı qəbul etmək lazımdır.

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

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

Əlavə təsirləri

İşığa qarşı çox yüksək həssaslığa malik dəri olan pasiyentlərdə, çox nadir hallarda, intensiv günəş şüalanmasının təsiri altında inkişaf edən, gün yanığı tipli dəri reaksiyaları meydana çıxa 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 qablaşdırılmada 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
Reseptsiz 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