



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

E.M.Ağayev

10 oktyabr 2025-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman preparatını qəbul etməzdən əvvəl içlik vərəqəsini tam və diqqətlə oxuyun, çünki burada Sizin üçün vacib məlumatlar vardır.

Göstərilən dərman preparatını hər zaman dəqiqliklə bu içlik vərəqəsində təsvir olunduğu kimi və yaxud həkiminizin və ya əczaçının göstərişlərinə uyğun olaraq qəbul edin.

Bu içlik vərəqəsini atmayın. Onu yenidən oxumağa ehtiyacınız ola bilər.

Əgər Sizə əlavə məlumat və ya məsləhət lazımdırsa, əczaçı ilə məsləhətləşin.

Sizdə hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara bu içlik vərəqəsində göstərilməyən hər hansı mümkün əlavə təsirlər də aiddir. "Əlavə təsirləri" bölməsinə baxın.

3-4 gündən sonra yaxşılaşma baş vermirsə və ya səhhətiniz pisləşirsə, həkiminizə müraciət edin.

DEKSALGİN[®] 25 mq örtüklü tabletlər
DEXALGIN[®]

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Dekketoprofen trometamol

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 tabletin tərkibində 36.90 mq deksketoprofen trometamol vardır ki, bu da 25 mq deksketoprofenə ekvivalentdir.

Köməkçi maddələr: qarğıdalı nişastasası, mikrokristallik sellüloza, nişasta qlükolyatın natrium duzu, qliserin distearat.

Örtük: propilenqlikol, quru lak, onun tərkibinə aşağıdakı maddələr daxildir: hipromelloza, titan dioksid, makroqol 6000

Təsviri

Ağ rəngli, dairəvi formalı, hər iki tərəfi qabarıq, bölünmə xətti olan örtüklü tabletlərdir.

Farmakoterapevtik qrupu: propion turşusunun törəmələri.

ATC kodu: M01AE17.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Deksalgin[®] preparatı "qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələr (QSİƏP)" adlandırılan dərman vasitələri qrupuna aid olan ağrıkəsici və iltihabəleyhinə vasitədir.

Farmakodinamikası

Deksketoprofen trometamol (S)-(+)-2-(3-benzoilfenil)propion turşusunun trometamin duzudur. Bu preparat – qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələr qrupuna (M01AE) aid olan ağrıkəsici, iltihabəleyhinə və qızdırmasalıcı vasitədir.

Təsir mexanizmi

Qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrin təsir mexanizmi siklooksigenazanın iştirakı ilə keçən reaksiyalar kaskadının inhibə edilməsi hesabına prostaqlandirlərin sintezinin azaldılması ilə əlaqədardır. Xüsusilə də, QSİƏP araxidon turşusunun PGG₂ və PGH₂ siklik endoperoksidlərinə

çevrilməsini inhibə edirlər (onlar PGE₁, PGE₂, PGF_{2α}, PGD₂, və PGI₂ (prostasiklin) prostaqlandinlərini və TxA₂ və TxB₂ tromboksanlarını əmələ gətirirlər). Bundan əlavə, prostaqlandinlərin sintezinin inhibə olunması, ehtimal ki, digər iltihab mediatorlarına – məsələn, kininlərə – təsir edir və birbaşa təsirə əlavə olaraq, dolaylı yolla da təsir göstərir.

Farmakodinamik təsiri

Laboratoriya heyvanlarında və insanda deksketoprofenin SOG-1 və SOG-2-nin aktivliyinin inhibitoru olduğu göstərilmişdir.

Klinik effektivlik və təhlükəsizlik

Bir neçə eksperimental ağrı modeli üzərində aparılmış klinik tədqiqatlar deksketoprofenin güclü analgetik təsirə malik olduğunu nümayiş etdirmişdir. Bəzi tədqiqatların məlumatlarına əsasən, ağrıkəsici təsir yeridilmədən 30 dəqiqə sonra başlanmışdır. Ağrıkəsici təsir 4 saatdan 6 saatadək saxlanılır.

Farmakokinetikası

Sorulması

İnsanda deksketoprofen trometamol daxilə qəbul edildikdən sonra C_{max} göstəricisi 30 dəqiqədən sonra əldə edilir (diapazon 15-60 dəqiqə təşkil edir).

Preparat qida ilə birlikdə qəbul edildikdə deksketoprofenin AUC göstəricisi dəyişmir, lakin C_{max} göstəricisi azalır və sorulma sürəti aşağı düşür (t_{max} artır).

Paylanması

Deksketoprofenin yarımpaylanma və yarımxaricolma göstəriciləri müvafiq olaraq 0,35 saat və 1,65 saat təşkil edir. Plazma zülalları ilə yüksək dərəcədə (99%) birləşən digər dərman vasitələri kimi, bu preparatın da orta paylanma həcmi 0,25 l/kg-dan azdır.

Preparatın çoxdəfəlik yeridilməsi ilə aparılan farmakokinetik tədqiqatlar sonuncu yeridilmədən sonra AUC göstəricisinin qiymətinin birdəfəlik yeridilmədən sonra müşahidə edilən analoji göstəricidən fərqlənmədiyini nümayiş etdirmişdir ki, bu da təsiredici maddənin orqanizmdə toplanmadığını göstərir.

Biotransformasiyası və xaric olunması

Deksketoprofen trometamolun yeridilməsindən sonra sidikdə yalnız S-(+)-enantiomeri aşkar edilir ki, bu da insanda onun R-(-)-enantiomerinə çevrilmədiyini göstərir.

Deksketoprofenin orqanizmdən çıxarılmasının əsas yolu onun qlükuron turşusu ilə konyuqasiyası və sonradan böyrəklər tərəfindən xaric olunmasıdır.

İstifadəsinə göstərişlər

Preparat intensivliyi yüngül dərəcədən orta dərəcəyədək olan ağrılar – məsələn, əzələ ağrıları, ağrılı aybaşılar (dismenoreya), diş ağrısı zamanı müalicə üçün istifadə edilir. 3-4 gündən sonra yaxşılaşma baş vermirsə və ya səhhətiniz pisləşirsə, həkiminizə müraciət edin.

Əks göstərişlər

Deksketoprofen aşağıdakı hallarda istifadə edilməməlidir:

- Əgər Sizdə deksketoprofenə və ya bu dərman vasitəsinin tərkibindəki maddələrdən hər hansı birinə ("Tərkibi" bölməsinə baxın) qarşı allergiya varsa;
- Əgər Sizdə asetilsalisil turşusuna və ya digər qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrə qarşı allergiya varsa;
- Əgər Siz astmadan əziyyət çəkirsənsə və yaxud asetilsalisil turşusunun və ya digər qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrin qəbulundan sonra Sizdə astma tutmaları, kəskin allergik rinit (burnun selikli qişasının qısamüddətli iltihabı), burun polipləri (allergiya səbəbindən burunda bərkimələr), övrə (dəri səpgisi), angionevrotik ödem (üzün, gözlərin, dodaqların və ya dilin ödəmi və ya respirator distress) və ya fitverici tənəffüs olmuşdursa;
- Əgər Sizdə ketoprofenin (qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitə) və ya fibratların (qanda yağların miqdarının azaldılması üçün istifadə edilən dərman vasitələri) istifadəsi zamanı fotoallergik və ya fototoksik reaksiyalar (günəş işığının təsiri zamanı dərinin qızarmasının xüsusi forması və/ və ya dəridə qovucuqların əmələ gəlməsi) olmuşdursa;
- Əgər Sizdə mədə və ya bağırsaqda peptik xora/qanaxma varsa və ya əvvəllər Sizdə mədə və ya bağırsaqda qanaxma, xora və ya perforasiya olmuşdursa;
- Əgər Sizdə xroniki həzm pozuntuları (məsələn, həzmin pozulması, qıcırma) varsa;

- Əgər keçmişdə ağrının yüngülləşdirilməsi məqsədi ilə qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrin (QSİƏP-in) qəbulundan sonra Sizdə mədə və ya bağırsaq qanaxması və ya perforasiya baş vermişdirsə;
- Əgər Siz bağırsağın iltihabi xarakterli xroniki xəstəliyindən əziyyət çəkirsənsə (Kron xəstəliyi və ya xorali kolit);
- Əgər Sizdə ağır dərəcəli ürək çatışmazlığı, orta və ya ağır dərəcəli böyrək pozuntuları və ya ağır dərəcəli qaraciyər pozuntuları vardırsa;
- Əgər Sizdə qanaxmaya yüksək meyillilik və ya qanın laxtalanmasının pozulması vardırsa;
- Əgər Sizdə qusma, ishal və ya kifayət miqdarda maye qəbul edilməməsi nəticəsində güclü susuzlaşma vardırsa (böyük miqdarda maye itirmisinizsə);
- Əgər Siz hamiləliyin son üç ayındasınızsa və ya körpənizi ana südü ilə qidalandırırırsınızsa.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Aşağıdakı hallarda Deksalgin® preparatını qəbul etməzdən əvvəl məsləhət almaq üçün həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin:

- Əgər Siz allergiyadan əziyyət çəkirsənsə və ya əvvəllər əziyyət çəkmisinizsə;
- Əgər Sizdə hazırda böyrəklər, qaraciyər və ya ürək tərəfindən pozuntular (arterial hipertoniya və/və ya ürək çatışmazlığı), habelə orqanizmdə mayenin ləngiməsi vardırsa və ya keçmişdə mövcud olmuşdursa;
- Əgər Siz sidikqovucu vasitələr qəbul edirsinizsə və ya əgər Sizdə böyük miqdarda maye itirilməsi nəticəsində (məsələn, həddən artıq sidik ifrazı, ishal və ya qusma səbəbindən) susuzlaşma və qanın həcmnin azalması vardırsa;
- Əgər Sizdə ürək tərəfindən pozuntular vardırsa, Siz insult keçirmisinizsə və ya bu risk qrupuna daxil olduğunuzu hesab edirsinizsə (məsələn, əgər Sizdə yüksək arterial təzyiq, şəkərli diabet, xolesterinin yüksək səviyyəsi vardırsa və ya Siz siqaret çəkirsənsə), müalicəni həkiminizlə və ya əczaçı ilə müzakirə etməlisiniz; Deksalgin® kimi dərman vasitələrinin qəbulu ürək tutmasının (miokard infarktının) və ya insultun inkişaf etmə riskinin bir qədər artması ilə əlaqəli ola bilər. İstənilən risk preparatın dozasının artması və müalicə müddətinin uzanması ilə birlikdə artır. Təvsiyə edilən dozaları və müalicə müddətini aşmayın;
- Əgər Siz yaşlı insansınızsa, Sizdə əlavə təsirlərin yaranma ehtimalı daha yüksəkdir ("Əlavə təsirləri" bölməsinə baxın). Hər hansı əlavə təsir meydana çıxdıqda, dərhal həkiminizə müraciət edin;
- Əgər Siz reproduktiv funksiya ilə bağlı problemlərdən əziyyət çəkən qadınsınızsa (bu dərman preparatı reproduktiv funksiyanın pozulmasına səbəb ola bilər, buna görə də əgər Siz hamiləliyi planlaşdırırırsınızsa və ya reproduktiv funksiya ilə bağlı müayinələrdən keçirsinizsə, onu qəbul etməməlisiniz);
- Əgər Sizdə porfirin mübadiləsinin anadangəlmə pozulması vardırsa;
- Əgər çox yaxın keçmişdə ciddi əməliyyat keçirmisinizsə;
- Əgər Sizdə qanyaranmanın və qan hüceyrələrinin formalaşmasının pozulmaları vardırsa.
- Əgər Sizdə sistem qırmızı qurd eşənəyi və ya birləşdirici toxumanın qarışıq xəstəliyi (birləşdirici toxumanın zədələnməsi ilə müşayiət olunan immun sistem pozuntuları) vardırsa;
- Əgər Siz əvvəllər bağırsağın iltihabi xarakterli xroniki xəstəliyindən (xorali kolit, Kron xəstəliyi) əziyyət çəkmisinizsə;
- Əgər Sizdə hazırda mədə və ya bağırsaq tərəfindən digər pozuntular vardırsa və ya keçmişdə mövcud olmuşdursa;
- Əgər Sizdə infeksiya vardırsa – aşağıda təqdim edilən "Yoluxucu xəstəliklər" bölməsinə baxın;
- Əgər Siz xora xəstəliyinin və ya qanaxmanın inkişaf etmə riskini artıran digər dərman vasitələrini, məsələn, daxilə qəbul edilən steroid preparatlarını, müəyyən antidepressantları (SGTSİ, yəni serotoninin geriye tutulmasının seçici inhibitorları tipli), qan laxtalarının əmələ gəlməsinə mane olan vasitələri (məsələn, aspirin) və ya antikoagulyantları (məsələn, varfarin) qəbul edirsinizsə, bu halda bu dərman preparatını istifadə etməzdən əvvəl həkiminizlə məsləhətləşin, ola bilsin ki, həkim Sizə mədəyə qoruyucu təsir göstərən dərman vasitəsi (məsələn, mizoprostol və ya mədə şirəsinin sekresiyasını azaldan dərman vasitələri) təyin edəcəkdir;
- Əgər Siz xroniki rinit, xroniki sinusit və/və ya burun polipləri ilə birlikdə astmadan əziyyət çəkirsənsə, belə ki, digər insanlara nisbətən Sizdə asetilsalisil turşusuna və/və ya QSİƏP-ə qarşı allergiyanın yaranma riski daha yüksəkdir. Bu preparatın qəbulu zamanı – xüsusilə də, asetilsalisil

turşusuna və ya QSIÖP-ə qarşı allergiyası olan pasiyentlərdə astma tutmaları və ya bronxların spazmı baş verə bilər.

Yoluxucu xəstəliklər

Deksketoprofenin qəbulu zamanı infeksiyanın yüksək temperatur və ağrı kimi əlamətləri maskalana bilər. Buna görə də, bu dərman preparatının qəbulu səbəbindən yoluxucu xəstəlik zamanı müvafiq müalicənin başlanması ləngiyə bilər ki, bu da öz növbəsində fəsadların yaranması riskini artırır. Bu hal bakteriyalar tərəfindən törədilən pnevmoniya və suçiçəyi ilə bağlı dərinin bakterial infeksiyaları zamanı müşahidə olunmuşdur. Əgər Siz bu dərman preparatını qəbul edirsinizsə və eyni zamanda Sizde simptomları narahat etməkdə davam edən və ya hətta şiddətlənən yoluxucu xəstəlik varsa, dərhal həkimə müraciət edin.

Suçiçəyi xəstəliyi zamanı bu dərman preparatını qəbul etməmək tövsiyə olunur.

Uşaqlar və yeniyetmələr

Bu preparatın uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadəsi ilə bağlı tədqiqatlar aparılmamışdır. Bu səbəbdən də preparatın təhlükəsizliyi və effektivliyi müəyyən edilməmişdir və preparat uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadə edilməməlidir.

Deksalgin® preparatının tərkibində natrium vardır.

Bu dərman preparatının tərkibində bir tabletdə 1 mmoldan az miqdarda (23 mq) natrium vardır, yəni preparatın tərkibində demək olar ki, "natrium yoxdur".

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Əgər Siz reseptsiz buraxılan preparatlar da daxil olmaqla, hər hansı digər dərman vasitələrini qəbul edirsinizsə, bu yaxınlarda qəbul etmisinizsə və ya qəbul etmək niyyətindəsinizsə, bu barədə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin. Elə dərman vasitələri vardır ki, onları eyni zamanda qəbul etmək olmaz. elələri də vardır ki, onların birgə istifadəsi zamanı dozalarının tənzimlənməsi tələb olunur.

Əgər Siz bu dərman preparatından əlavə aşağıda sadalanan dərman vasitələrindən hər hansı birini qəbul edirsinizsə, bu barədə mütləq həkiminizi, stomatoloğunuzu və ya əczaçını məlumatlandırın.

Deksalgin® preparatını aşağıdakı dərman vasitələri ilə eyni zamanda qəbul etmək tövsiyə edilmir:

- asetilsalisil turşusu, kortikosteroidlər və ya digər iltihabəleyhinə dərman vasitələri;
- varfarin, heparin və ya qan laxtalarının yaranmasının qarşısını almaq üçün digər dərman vasitələri;
- bəzi əhval pozuntularının müalicəsində istifadə edilən litium preparatları;
- yüksək dozalarda (həftədə 15 mq) metotreksat (xərçəng xəstəliyi zamanı və ya immunodepressant qismində istifadə edilən preparat);
- epilepsiya zamanı istifadə edilən hidantoinlər və fenitoin;
- bakterial infeksiyalar zamanı istifadə edilən sulfanilamidlər (məsələn, sulfametoksazol).

Deksalgin® preparatını aşağıdakı dərman vasitələri ilə eyni zamanda istifadə edərkən ehtiyatlı olmaq tövsiyə edilir:

- arterial təzyiqin yüksəlməsi və ürək tərəfindən pozuntular zamanı istifadə edilən AÇF-nin inhibitorları, sidikqovucu vasitələr və angiotenzin II reseptorlarının antaqonistləri;
- venoz xəstəliklər zamanı mövcud olan xroniki xoraların müalicəsində istifadə edilən pentoksifillin və okspentifillin;
- virus infeksiyalarının müalicəsində istifadə edilən zidovudin;
- bakterial infeksiyaların müalicəsində istifadə edilən aminoqlikozidlər qrupundan olan antibiotiklər;
- şəkərli diabetin müalicəsində istifadə edilən sulfonilsidikeövəri preparatları (məsələn, xlorpropamid və qlibenklamid);
- aşağı dozalarda metotreksat – həftədə 15 mq-dən az;

Aşağıdakı dərman vasitələrinin eyni zamanda istifadəsi yaxşı əsaslandırılmalıdır:

- bakterial infeksiyaların müalicəsində istifadə edilən xinolon qrupundan olan antibiotiklər (məsələn, siprofloksasin, levofloksasin);
- immun sistemin xəstəliklərinin müalicəsində, habelə orqanların köçürülməsi zamanı istifadə edilən siklosporin və ya takrolimus;
- streptokinaza və digər trombolitik və ya fibrinolitik dərman vasitələri, yəni qan laxtalarının parçalanması üçün istifadə edilən preparatlar;
- podaqranın müalicəsi zamanı istifadə edilən probenesid;
- xroniki ürək çatışmazlığının müalicəsi zamanı istifadə edilən diqoksin;
- aborta (hamiləliyin dayandırılmasına) səbəb olan vasitə qismində istifadə edilən mifepriston;

- serotoninin geriye tutulmasının selektiv inhibitorları (SGTSİ) qrupuna aid olan antidepressantlar;
- trombositlərin bir-birinə yapışmasının və qan laxtalarının yaranmasının azaldılması üçün istifadə edilən antiaqreqantlar;
- yüksək arterial təzyiq və ürək tərəfindən pozuntular zamanı istifadə edilən β -adrenoblokatorlar;
- tenofovir, deferaziroks, pemetreksed;

Əgər Sizdə Deksalgin® preparatının digər dərman vasitələri ilə eyni zamanda istifadəsi ilə bağlı suallar meydana çıxarsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Deksalgin® preparatının qida və içkilərlə birlikdə qəbulu

Tabletləri kifayət miqdarda su ilə birlikdə qəbul edin. Tabletləri yemək zamanı qəbul edin, belə ki, bu, mədə və ya bağırsaq tərəfindən əlavə təsirlərin yaranma riskini azaltmağa kömək edir. Lakin kəskin ağrılar zamanı tabletlər acqarına vəziyyətdə – yeməkdən ən azı 30 dəqiqə əvvəl qəbul edilməlidir, belə ki, bu halda preparat daha tez təsir etməyə başlayır.

Hamiləlik, laktasiya və reproduktiv funksiya

Əgər Siz hamiləsinizsə və ya körpənizi ana südü ilə qidalandırırırsınızsa, hamilə olduğunuzu ehtimal edirsinizsə və ya hamiləliyi planlaşdırırırsınızsa, bu dərman vasitəsinə qəbul etməzdən əvvəl məsləhət almaq üçün həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Bu dərman preparatını hamiləliyin son üç ayı ərzində və ya laktasiya dövründə istifadə etməyin. Preparat doğulacaq körpəndə böyrəklər və ürək tərəfindən pozuntulara səbəb ola bilər. Preparat sizdə və ya körpəndə qanaxmalara meyilliliyə təsir göstərə, eləcə də doğuş prosesini ləngidə və ya uzada bilər.

Hamiləliyin ilk 6 ayı ərzində Siz bu dərman preparatını qəbul etməməlisiniz (həddən artıq zəruri hallarda və həkiminizin tövsiyəsi üzrə qəbul istisna olmaqla). Əgər göstərilən müddət ərzində və ya hamilə qalmağa cəhd etdiyiniz müddətdə bu preparatla müalicə olunmağınız zəruridirsə, preparatı ən aşağı dozada və ən qısa müddət ərzində istifadə etməlisiniz.

Hamiləliyin 20-ci həftəsindən başlayaraq Deksalgin® preparatını bir neçə gündən artıq qəbul etsəniz, preparat doğulacaq körpəndə böyrəklər tərəfindən pozuntulara səbəb ola bilər ki, bu da uşağı əhatə edən amniotik mayenin səviyyəsinin azalmasına (dölyanı mayenin azlığı) və ya uşağın ürəyində qan damarının (arterial axacağın) daralmasına gətirib çıxara bilər. Müalicəni bir neçə gündən çox davam etdirməyiniz tələb olunursa, həkiminiz Sizə əlavə nəzarəti tövsiyə etməlidir.

Hamiləliyi planlaşdıran və ya sonsuzluqla bağlı müayinədən keçən qadınların bu dərman preparatını istifadə etmələri tövsiyə edilmir. Preparatın qadınlarda reproduktiv funksiyaya potensial təsirinə dair məlumat almaq üçün, həmçinin "Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri" bölməsinə baxın.

Nəqliyyat vasitəsinə və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Bu dərman preparatının istifadəsi zamanı onun əlavə təsirləri qismində başgicəllənmənin və yuxululuq vəziyyətinin yaranması mümkün olduğundan, preparat Sizin nəqliyyat vasitələrini idarə etmək və mexanizmlərə xidmət etmək qabiliyyətinizə cüzi təsir göstərə bilər. Bu cür əlavə təsirlər meydana çıxdıqda, bu simptomlar keçib gedənədək nəqliyyat vasitələrini idarə etməkdən və mexanizmlərə xidmət etməkdən çəkinin. Həkiminizlə məsləhətləşin.

İstifadə qaydası və dozası

Bu preparatı hər zaman həkiminizin və ya əczaçının təyinatlarına ciddi uyğun şəkildə istifadə etməlisiniz. Sizdə şübhələr yarandığı zaman, həkiminiz və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Simptomları yüngülləşdirmək üçün preparatı minimal effektiv dozada və ən qısa istifadə müddəti ərzində qəbul etmək lazımdır. Əgər Sizdə yoluxucu xəstəlik varsa, əgər əlamətlər (məsələn, yüksək bədən temperaturu və ağrı) qalmaqda davam edirsə və ya onların şiddətlənməsi baş verirsə, dərhal həkimə müraciət edin ("Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri" bölməsinə baxın).

Tabletləri bölünmə çərtiyi boyunca qırmaqla, onları bərabər dozalı hissələrə bölmək mümkündür.

Adətən, hər 4-6 saatdan bir yarım tablet (12,5 mq) və ya hər 8 saatdan bir 1 tablet (25 mq), lakin sutkada 3 tabletdən (75 mq) çox olmayaraq qəbul etmək tövsiyə olunur.

3-4 günlük müalicədən sonra özünüzü daha yaxşı hiss etmirsənsə və ya daha pis hiss edirsinizsə, həkiminizlə məsləhətləşin. Həkim gündə neçə tablet və neçə gün qəbul etmək lazım olduğunu Sizə söyləməlidir.

Bu dərman preparatının Sizin üçün zəruri olan dozası ağrının növündən, şiddətindən və müddətindən asılıdır.

Əgər Siz yaşlı insansınızsa və yaxud böyrəklərlə və ya qaraciyərlə bağlı problemləriniz varsa, müalicəyə 2 tabletdən (50 mq) artıq olmayan gündəlik doza ilə başlamalısınız.

Yaşlı pasiyentlərdə bu preparat yaxşı keçirildikdə, gələcəkdə preparatın başlanğıc dozasını digər pasiyentlərə tövsiyə edilən dozayadək (75 mq) artırmaq olar.

Əgər güclü ağrı hiss edirsinizsə və onu daha tez yüngülləşdirmək lazımdırsa, tabletləri acqarına vəziyyətdə (yeməkdən ən azı 30 dəqiqə əvvəl) qəbul edin, belə ki, bu zaman onlar daha tez sorulur ("Deksalgin® preparatının qida və içkilərlə birlikdə qəbulu" bölməsinə baxın).

Uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadəsi

Bu dərman preparatı uşaqlarda və yeniyetmələrdə (18 yaşadək) istifadə edilməməlidir.

Əgər Siz Deksalgin® preparatını qəbul etməyi unutmusunuzsa

Buraxılmış dozanı kompensasiya etmək üçün preparatı ikiqat dozada qəbul etməyin. Sadəcə olaraq, növbəti qəbul vaxtında preparatı adi dozada qəbul edin ("İstifadə təlimatı və dozası" bölməsinə baxın).

Əgər Sizde bu dərman preparatının istifadəsi ilə əlaqədar əlavə suallar varsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərman vasitələri kimi, bu preparat da bəzi insanlarda əlavə təsirlərə səbəb ola bilər.

Mümkün əlavə təsirlər onların yaranma tezliyindən asılı olaraq aşağıda sadalanmışdır.

Tez-tez baş verən əlavə təsirlər: 10 nəfərdən 1-də müşahidə oluna bilər

Ürəkbulanma və/və ya qusma, əsasən qarnın yuxarı hissəsində ağrı, ishal, həzmin pozulması (dispepsiya).

Bəzən baş verən əlavə təsirlər: 100 nəfərdən 1-də müşahidə oluna bilər

Fırlanma hissi (vertiqo), başgicəllənmə, yuxuya meyillilik, yuxunun pozulmaları, əsəbilik, baş ağrısı, ürəkdöyünmənin hiss edilməsi, istilikbasmalar, mədənin selikli qişasının iltihabı (qastrit), qəbizlik, ağızda quruluq, çox miqdarda qaz ifrazı, dəridə səpgilər, yorğunluq hissi, ağrı, qızdırma və titrəmə, ümumi halsızlıq hissi (naxoşluq).

Nadir hallarda baş verən əlavə təsirlər: 1000 nəfərdən 1-də müşahidə oluna bilər

Peptik xora, peptik xoranın perforasiyası və ya xoradan qanaxma (özünü qusuntu kütlələrində qan və ya qara rəngli nəcislə bürüzə verə bilər), bayılma vəziyyəti, arterial təzyiqin yüksəlməsi, tənəffüs tezliyinin çox azalması, orqanizmdə suyun ləngiməsi və periferik ödemlər (məsələn, topuq nahiyyələrində ödem), qırtlağın ödemi, iştahanın itməsi (anoreksiya), qeyri-təbii hissiyyatlar, qaşınılı səpgilər, sızanaqlar, həddən artıq tərləmə, bel ağrısı, sidik ifrazının tezləşməsi, aybaşı siklinin pozulmaları, prostat vəzi tərəfindən pozuntular, qaraciyərin funksional sınaqlarının nəticələrinin normadan kənarlaşması (qan analizi), qaraciyər hüceyrələrinin zədələnməsi (hepatit), kəskin böyrək çatışmazlığı.

Çox nadir hallarda: 10 000 pasiyentdən 1-də müşahidə oluna bilər

Anafilaktik reaksiya (kollapsa da gətirib çıxara bilən yüksək həssaslıq reaksiyası), dəridə, ağızda, gözlər və cinsiyyət orqanları nahiyyələrində sağalmayan yaralar (Stevens-Conson sindromu və Layell sindromu), uzun və ya dodaqların və boğazın ödemi (angionevrotik ödem), tənəffüs yollarının daralması (bronxospazm) nəticəsində hava çatışmazlığı hissi, təngnəfəslik, ürəkdöyünmənin tezləşməsi, arterial təzyiqin aşağı düşməsi, mədəaltı vəzinin iltihabı, görmə sahəsinin bulanıqlaşması, qulaqlarda səs (tinnitus), dərinin həssaslığının artması, işığa qarşı yüksək həssaslıq, qaşınma, böyrəklər tərəfindən pozuntular, Leykositlərin səviyyəsinin azalması (neytropeniya), qanda trombositlərin miqdarının azalması (trombositopeniya).

Əgər Siz müalicənin başlanğıcında mədə/bağırsaq tərəfindən hər hansı əlavə təsirlər (məsələn, mədədə ağrı, qıçırma və ya qanaxma) müşahidə edirsinizsə və ya əgər əvvəllər iltihabəleyhinə vasitələrin uzunmüddətli qəbulu zamanı Sizde bu cür əlavə təsirlər mövcud olmuşdursa və xüsusilə də, əgər Siz yaşlı insansınızsa, dərhal həkiminizə məlumat verin.

Özünüzdə dəri səpgilərini, ağızda və ya cinsiyyət orqanları nahiyyəsində hər hansı zədələnmə sahələrini və ya allergiyanın ən kiçik əlamətlərini müşahidə edən kimi, bu dərman preparatının qəbulunu dərhal dayandırın.

Qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrlə müalicə zamanı orqanizmdə mayenin ləngiməsi və ödəmlər (xüsusilə də topuqlarda və ayaqlarda), arterial təzyiqin yüksəlməsi və ürək çatışmazlığı barədə məlumatlar verilmişdir.

Bu preparat kimi dərman vasitələri ürək tutmasının (miokard infarktının) və ya beyin qan dövranının pozulmasının (insultun) inkişaf etmə riskinin bir qədər artması ilə əlaqəli ola bilər.

Birləşdirici toxumanın zədələnməsi ilə müşayiət olunan immun sistem pozuntularının (sistem qırmızı qurd eşənəyi və ya birləşdirici toxumanın qarışıq xəstəliyi) baş verdiyi pasiyentlərdə iltihabəleyhinə preparatlar nadir hallarda bədən temperaturunun yüksəlməsinə, baş ağrısına və boyunda hərəkət məhdudluğuna səbəb ola bilər.

Mədə-bağırsaq traktı tərəfindən əlavə təsirlər daha çox müşahidə olunur. Xüsusən yaşlı pasiyentlərdə peptik xoraların, bəzən letal nəticələnə bilən perforasiyanın və ya mədə-bağırsaq qanaxmasının inkişaf etməsi mümkündür. Preparatın qəbulundan sonra ürəkbulanma, qusma, ishal, çox miqdarda qaz ifrazı, qəbizlik, dispepsiya (həzmin pozulması), qarında ağrı, qatranvari nəcis, qanlı qusma, xoralı stomatit, eləcə də kolitin və Kron xəstəliyinin kəskinləşməsi barədə məlumatlar mövcuddur. Daha az hallarda mədənin selikli qişasının iltihabı (qastrit) müşahidə olunur.

Digər QSİƏP-də olduğu kimi, qan tərəfindən reaksiyalar (purpur, aplastik və hemolitik anemiya və nadir hallarda, aqranulositoz və sümük iliynin hipoplaziyası) mümkündür.

Əlavə təsirlər barədə məlumat verilməsi

Əgər Sizdə hər hansı əlavə təsirlər yaranmışdırsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara bu içlik vərəqəsində göstərilməyən hər hansı mümkün əlavə təsirlər də aiddir. Siz, həmçinin əlavə təsir barədə birbaşa olaraq, Analitik Ekspertiza Mərkəzinin veb-səhifəsindən (www.pharma.az) və ya elektron poçt ünvanından (adr@pharma.az) istifadə etməklə məlumat verə bilərsiniz.

Əlavə təsirlər barədə məlumat verməklə, Siz bu dərman preparatının təhlükəsizliyi barədə daha çox məlumat toplamağa kömək edə bilərsiniz.

Doza həddinin aşılması

Əgər Siz bu preparatı həddən artıq miqdarda qəbul etmisinizsə, dərhal bu barədə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin və ya ən yaxın xəstəxananın qəbul şöbəsinə müraciət edin. Özünüzlə bu preparatın qablaşmasını və ya bu içlik vərəqəsini götürməyi unutmayın.

Buraxılış forması

Tabletlər 4 və ya 10 ədəd olmaqla blister qablaşmalarında ("PVX/PVDX//alüminium" və ya "alüminium//alüminium" blisterlərdə) buraxılır.

4, 10, 20, 30, 50 və ya 500 örtüklü tablet içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır. Satışda hər ölçüdə qablaşmalar olmaya bilər.

Saxlanma şəraiti

Bu dərman vasitəsini uşaqların əllərinin çatmadığı yerdə saxlamaq lazımdır.

"PVX/PVDX//alüminium" blister: 30°C-dən yüksək olmayan temperaturda və quru yerdə saxlamaq lazımdır. Işıqın təsirindən qorumaq məqsədi ilə blisterlər xarici karton qutularında saxlanılmalıdır.

"Alüminium//alüminium" blister: 30°C-dən yüksək olmayan temperaturda saxlamaq lazımdır. Işıqın təsirindən qorumaq məqsədi ilə blisterlər xarici karton qutularında saxlanılmalıdır.

Yararlılıq müddəti

"PVX/PVDX//alüminium" blister: 2 il.

"Alüminium//alüminium" blister: 3 il.

Bu dərman vasitəsini karton qutunun və blisterin üzərində göstərilmiş yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etməyin. Yararlılıq müddətinin bitmə tarixi göstərilən ayın son günüdür.

Həç bir dərman preparatını kanalizasiya sisteminə və ya məişət tullantıları ilə birlikdə atmayın. Artıq Sizə lazım olmayan dərman preparatının utilizasiyası ilə bağlı əczaçı ilə məsləhətləşin. Bu tədbirlər ətraf mühiti qorumağa kömək edir.

Aptekdən buraxılma şərti

№4 və №10 qablaşmalarda olan preparat reseptsiz buraxılır.

№20, №30, №50 və №500 qablaşmalarda olan preparat reseptlə buraxılır.

İstehsalçı

Laboratorios Menarini S.A.
Alfonso XII, 587
08918 Badalona (Barcelona)
Spain

və ya

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services srl
Via Campo di Pile
67100 L'Aquila
Italy

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
1, Avenue de la Gare
L-1611 Luxembourg
Luxembourg.

Səlahiyyətli nümayəndə

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicke Weg 125
12489 Berlin
Almaniya.