



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

E.M.Ağayev

29 sentyabr 2023-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman preparatından istifadə 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 istifadə edin.

- Bu içlik vərəqəsini atmayın. Onu yenidən oxumağa ehtiyacınız ola bilər.
- Əgər Sizə əlavə məlumat və ya məsləhət lazımdırsa, əczaçı ilə məsləhətləşin.
- Hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman müalicə 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, müalicə həkiminə müraciət edin.

DEKSALGİN® 25 mq daxilə qəbul etmək üçün məhlulun hazırlanması üçün qranullar
DEXALGIN®

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Deksketoprofen trometamol

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 şasedə 25 mq deksketoprofen vardır (deksketoprofen trometamol formasında).

Köməkçi maddələr: ammonium qlisirrizinat, neohesperidin dihidroxalkon, xinolin sarısı (E104), limon aromatizatoru, saxaroza.

Daxilə qəbul etmək üçün məhlulun hazırlanması üçün içərisində qranulların olduğu bir paketdə 2,418 q saxaroza vardır.

Təsviri

Limon qoxusuna və dadına malik olan sarı rəngli qranullardır.

Farmakoterapevtik qrupu

Qeyri-steroid iltihabəleyhinə preparatlar (QSİƏV). Propion turşusunun törəmələri.

ATC kodu: M01AE17.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

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 prostaqlandinlərin sintezinin azaldılmasından ibarətdir. Xüsusən, QSİƏV-lər araxidon turşusunun PGG2 və PGH2 siklik endoperoksidlərinə

(onlardan PGE₁, PGE₂, PGF₂, PGD₂, və PGI₂ (prostasiklin) prostaqlandinləri, eləcə də TxA₂ və TxB₂ tromboksanları əmələ gəlir) çevrilməsini inhibə edir. Bundan əlavə, prostaqlandinlərin sintezinin inhibə olunması, ehtimal ki, digər iltihab mediatorlarına – məsələn, kininlərə – təsir edir və birbaşa təsirə əlavə olaraq, dolayı yolla da təsir göstərir.

Farmakodinamik təsiri

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

Klinik effektivliyi və təhlükəsizliyi

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

Farmakokinetikası

Sorulması

Deksketoprofen trometamol daxilə qəbul edildikdən sonra sürətlə sorulur, qranullar formasında qəbul edildikdən sonra plazmada preparatın maksimal konsentrasiyası 0,25-0,33 saatdan sonra əldə edilir.

Deksketoprofenin standart azadolma müddətinə malik tabletləri ilə 25 mq dozalı qranullarının müqayisəsi zamanı hər iki dərman formasının biomənimsənilmə dərəcəsi (AUC) baxımından bir-birinə bioekvivalent olduğu göstərilmişdir. Qranul formasında olan deksketoprofenin qəbulundan sonra maksimal konsentrasiyanın (C_{max}) qiymətləri preparatın tablet formasının qəbulu ilə müqayisədə təxminən 30% yüksək olmuşdur.

Preparat qida ilə birlikdə qəbul edildikdə deksketoprofenin AUC göstəricisinin qiyməti dəyişmir, lakin C_{max} göstəricisi azalır, sorulma sürəti isə 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, onun da paylanma həcmi orta hesabla 0,25 l/kq-dan az təşkil edir.

Biotransformasiyası və xaric olması

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

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

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 dərman maddəsinin orqanizmdə toplanmadığını göstərir.

İstifadəsinə göstərişlər

Preparat intensivliyi yüngül dərəcədən orta dərəcəyədək olan ağrılar, məsələn, əzələlərdə və oynaqalarda kəskin ağrı, ağrılı aybaşılar (dismenoreya), diş ağrısı zamanı qısamüddətli simptomatik müalicə üçün istifadə edilir.

Əks göstərişlər

- Əgər Sizde deksketoprofenə və ya bu preparatın komponentlərindən hər hansı birinə ("Tərkibi" bölməsinə baxın) qarşı allergiya varsa;
- Əgər Sizde asetilsalisil turşusuna və ya digər qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrə qarşı allergiya varsa;
- Əgər Siz astmadan əziyyət çəkirsinizsə və yaxud asetilsalisil turşusunun və ya digər qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrin qəbulundan sonra Sizde 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 Sizde 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 qovucuqların əmələ gəlməsi) olmuşdursa;

- Əgər Sizdə mədə və ya bağırsaqda peptik xora/qanaxma varsa və ya əvvəllər mədə və ya bağırsaqda qanaxma, xora və ya perforasiya olmuşdursa;
- Əgər Sizdə xroniki həzm pozuntuları varsa (məsələn, həzmin pozulması, qıçırma);
- Əgər keçmişdə ağrının intensivliyinin azaldılması məqsədi ilə qeyri-steroid iltihabəleyhinə vasitələrin (QSIƏV-lərin) qəbulundan sonra pasiyentdə mədə və ya bağırsaq qanaxması və ya perforasiya baş vermişdirsə;
- Əgər Siz bağırsağın iltihabi xarakterli xroniki xəstəliyindən əziyyət çəkirsinizsə (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 varsa.
- Əgər Sizdə qanaxmaya yüksək meyillilik və ya qanın laxtalanmasının pozulması varsa;
- Əgər Sizdə qusma, ishal və ya kifayət miqdarda maye qəbul edilməməsi nəticəsində güclü susuzlaşma varsa (böyük miqdarda maye itirmisinizsə);
- Əgər Siz hamiləliyin üçüncü trimestrindəsinizsə və ya körpənizi ana südü ilə qidalandırırınsınızsa;

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

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

- Əgər Siz allergiyadan əziyyət çəkirsinizsə və ya əvvəllər əziyyət çəkmişsinizsə.
- Əgər Sizdə hazırda böyrəklər, qaraciyər və ya ürək tərəfindən pozuntular (arterial hipertoniya və/və ya ürək çatışmazlığı), habelə orqanizmdə mayenin ləngiməsi varsa və ya keçmişdə mövcud olmuşdursa;
- Əgər Siz sidikqovucu vasitələr qəbul edirsinizsə və ya Sizdə böyük miqdarda maye itirilməsi nəticəsində (məsələn, həddən artıq sidik ifrazı, ishal və ya qusma səbəbindən) güclü susuzlaşma və qanın həcmnin azalması varsa;
- Əgər Sizdə ürək tərəfindən pozuntular varsa, insult keçirmisinizsə və ya bu risk qrupuna daxil olduğunuzu hesab edirsinizsə (məsələn, əgər Sizdə yüksək arterial təzyiq, şəkərli diabet varsa, qanda xolesterinin səviyyəsi yüksəkdirsə və ya siqaret çəkirsinizsə), Siz müalicəni həkiminizlə və ya əczaçı ilə müzakirə etməlisiniz. Deksalgin® saşe kimi dərman vasitələri ürək tutmasının (miokard infarktının) və ya beyin qan dövrəsinin kəskin pozulmasının (insultun) riskini bir qədər artırır. Hər hansı xəstəliyin ağırlaşma riski 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 müalicə həkiminize müraciət edin.
- Əgər Siz reproduktiv funksiya ilə bağlı problemləri olan qadınsınızsa (Deksalgin® saşe preparatı reproduktiv funksiyanın pozulmasına səbəb ola bilər, buna görə də, hamiləliyin planlaşdırılması və ya reproduktiv funksiya ilə bağlı müayinələr zamanı bu preparatı qəbul etmək olmaz).
- Əgər Sizdə qanyaranmanın və qan hüceyrələrinin formalaşmasının pozulmaları varsa.
- Əgər Sizdə sistem qırmızı qurd eşənəyi və ya birləşdirici toxumanın qarışıq xəstəliyi (birləşdirici toxumanın zədələnməsi ilə müşayiət olunan immun sistem pozuntuları) varsa.
- Əgər Siz əvvəllər bağırsağın iltihabi xarakterli xroniki xəstəliyindən (xorali kolit, Kron xəstəliyi) əziyyət çəkmişsinizsə.
- Əgər Sizdə hazırda mədə və ya bağırsaq tərəfindən digər pozuntular varsa və ya keçmişdə mövcud olmuşdursa.
- Əgər Sizdə infeksiya varsa – aşağıda təqdim edilən "Yoluxucu xəstəliklər" bölməsinə baxın.
- Əgər Siz xoranın və ya qanaxmanın inkişaf etmə riskini artıran digər dərman vasitələrini qəbul edirsinizsə: məsələn, daxilə qəbul etmək üçün nəzərdə tutulmuş kortikosteroid preparatları, bəzi antidepressantlar (məsələn, SGUSİ, yəni serotoninin geriye udulmasının seçici inhibitorları), qan laxtalarının əmələ gəlməsinin qarşısını alan vasitələr, məsələn, asetilsalisil turşusu və ya antikoagulyantlar (məsələn, varfarin). Bu halda Deksalgin® saşe preparatını istifadə etməzdən əvvəl həkimlə məsləhətləşin, ola bilsin ki, həkim 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 bronxial astmadan əziyyət çəkirsinizsə, belə ki, digər insanlara nisbətən Sizde asetilsalisil turşusuna və/və ya QSIÖV-lərə qarşı allergiyanın riski daha yüksəkdir. Bu preparatın qəbulu zamanı – xüsusilə də, asetilsalisil turşusuna və ya QSIÖV-lərə qarşı allergiyası olan pasiyentlərdə astma tutmaları və ya bronxların spazmı baş verə bilər.

Yoluxucu xəstəliklər

Deksalgin® saşe preparatının qəbulu yüksək bədən temperaturu və ağrı kimi infeksiya əlamətlərini maskalaya bilər. Bununla əlaqədar olaraq, Deksalgin® saşe preparatının qəbulu səbəbindən yoluxucu xəstəlik zamanı lazımi müalicənin başlanmasının ləngiməsi baş verə 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 şiddətlənən infeksiyon xəstəlik varsa, dərhal həkimə müraciət edin.

Suçiçəyi xəstəliyi zamanı bu dərman preparatını qəbul etməmək tövsiyə olunur.

Uşaqlar və yeniyetmələr

Deksalgin® saşe preparatının uşaqlara və yeniyetmələrə təsiri tədqiq edilməmişdir. Bu səbəbdən də preparatın uşaqlarda və yeniyetmələrdə təhlükəsizliyi və effektivliyi müəyyən edilməmişdir və preparat bu yaş qrupunda istifadə edilməməlidir.

Deksalgin® saşe preparatının tərkibində saxaroza vardır

Əgər həkiminiz Sizde bəzi şəkər növlərinə qarşı dözümsüzlüyün olduğunu bildirmişdirsə, bu dərman vasitəsini qəbul etməzdən əvvəl müalicə həkiminizlə məsləhətləşin.

Preparatın tərkibində bir dozalanma vahidində 2,418 q saxaroza vardır. Şəkərli diabeti olan pasiyentlər bu faktı nəzərə almalıdırlar.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsirləri

Əgər Siz hal-hazırda hər hansı digər, o cümlədən reseptsiz buraxılan dərman preparatlarını qəbul edirsinizsə, bu yaxınlarda qəbul etmisinizsə və ya qəbul etmiş ola bilərsinizsə, bu barədə müalicə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin. Elə dərman vasitələri vardır ki, onları bir-biri ilə uyğunlaşdırmaq olmaz, bəzilərinin isə birgə istifadəsi zamanı dozalarının korreksiya edilməsi tələb olunur.

Əgər Siz Deksalgin® saşe preparatı ilə birlikdə aşağıda sadalanan dərman vasitələrindən hər hansı birini qəbul edirsinizsə, bu barədə mütləq müalicə həkimini, stomatoloqu və ya əczaçıyı məlumatlandırın.

Deksalgin® saşe preparatını aşağıdakı preparatlarla eyni zamanda qəbul etmək tövsiyə olunmur:

- 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 müalicəsi zamanı istifadə edilən litium preparatları;
- Yüksək dozalarda (həftədə 15 mq) metotreksat (xərçəng xəstəliyi zamanı və ya immunodepressant qismində istifadə edilir)
- Epilepsiya zamanı istifadə edilən hidantoinlər və fenitoin;
- Bakterial infeksiyalar zamanı istifadə edilən sulfametoksazol.

Deksalgin® saşe preparatının aşağıdakı preparatlarla birlikdə istifadəsi zamanı ehtiyat tədbirləri tələb olunur:

- 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 aminoslikozidlər qrupundan olan antibiotiklər.

- Şəkərli diabetin müalicəsində istifadə edilən sulfonilsidikövhəri preparatları (məsələn, xlorpropamid və qlibenklamid).
 - Aşağı dozalarda – həftədə 15 mq-dən az qəbul edilən metotreksat.
- Aşağıdakı preparatlarla yanaşı istifadəsi yaxşı əsaslandırılmalıdır:
- Bakterial infeksiyaların müalicəsində istifadə edilən xinolon qrupundan olan antibiotiklər (məsələn, siprofloksasin, levofloksasin);
 - İmmun sistemin xəstəliklərinin müalicəsində, habelə orqanların köçürülməsi zamanı istifadə edilən siklosporin və ya takrolimus;
 - Streptokinaza və digər trombolitik və ya fibrinolitik dərman vasitələri, yəni trombların sorulması üçün istifadə edilən preparatlar;
 - Podaqranın müalicəsində istifadə edilən probenesid;
 - Xroniki ürək çatışmazlığının müalicəsi zamanı istifadə edilən diqoksin;
 - Aborta (hamiləliyin dayandırılması) səbəb olan vasitə qismində istifadə edilən mifepriston.
 - Serotoninin geriye udulmasının seçici inhibitorları (SGUSİ) 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® saşe preparatının digər dərman vasitələri ilə birlikdə istifadəsi ilə bağlı suallar meydana çıxarsa, müalicə həkiminə və ya əczaçıya müraciət edin.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

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 öz həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Deksalgin® saşe preparatının hamiləliyin son üç ayı ərzində və ya laktasiya dövründə istifadəsi əks-göstərişdir.

Bu, doğulacaq körpənizin böyrək və ürəyində pozuntulara səbəb ola bilər. Preparat sizdə və ya körpənizdə qanaxmaya meyillik yarada və doğuş prosesini ləngidə və ya uzada bilər.

Hamiləliyin ilk 6 ayı ərzində Siz Deksalgin® saşe preparatını qəbul etməməlisiniz – həddən artıq zəruri hallarda və həkiminizin tövsiyəsi üzrə qəbul istisna olmaqla. Əgər bu dövrdə və ya hamilə qalmağa çalışarkən bu dərman preparatı ilə müalicəyə ehtiyac yaranarsa, bu, ən aşağı dozada və ən qısa müddət ərzində istifadə edilməlidir. Əgər hamiləliyin 20-ci həftəsindən başlayaraq Deksalgin® saşe preparatını bir neçə gündən çox qəbul etsəniz, bu, doğulacaq körpənizdə böyrək problemlərinə səbəb ola bilər ki, bu da dölü əhatə edən dölyanı mayenin səviyyəsinin aşağı düşməsinə (oligohidramnioz) və ya dölün ürəyində qan damarlarının (arterial axacağın) daralmasına səbəb ola bilər. Müalicəni bir neçə gündən çox davam etdirməyə ehtiyac yaranarsa, müalicə həkiminiz əlavə nəzarəti tövsiyə etməlidir.

Hamiləliyi planlaşdıran və ya sonsuzluqla bağlı müayinədən keçən qadınların Deksalgin® saşe 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

Deksalgin® saşe preparatının istifadəsi zamanı onun əlavə təsirləri qismində başgicəllənmə, yuxuya meyillilik və görmənin pozulması kimi əlavə təsirlərin meydana çıxması mümkün olduğundan, preparat nəqliyyat vasitələrini idarə etmək və mexanizmlərə xidmət etmək qabiliyyətinə cüzi təsir edə bilər. Başgicəllənmə və yuxuya meyillilik yarandıqda, bu simptomlar keçib gedənədək avtonəqliyyat vasitələrini idarə etməkdən və potensial təhlükəli mexanizmlərə xidmət etməkdən çəkinin. Müalicə həkiminizlə məsləhətləşin.

İstifadə qaydası və dozası

Göstərilən dərman preparatını hər zaman dəqiqliklə bu içlik vərəqədə təsvir olunduğu kimi və yaxud müalicə həkiminizin və ya əczaçının göstərişlərinə uyğun olaraq qəbul edin. Preparatın düzgün qəbulu baxımından şübhələr olduqda müalicə həkimi və ya əczaçı ilə məsləhətləşmək lazımdır.

Simptomları yüngülləşdirmək üçün preparatı minimal effektiv dozada və ən qısa istifadə müddəti ərzində qəbul etmək lazımdır. Əgər Sizde infeksiyon xəstəlik varsa, əgər əlamətlər (məsələn, yüksək bədən temperaturu və ağrı) qalmaqda davam edirsə və ya şiddətlənirsə, dərhal həkimə müraciət edin ("Göstərişlər və ehtiyat tədbirləri" bölməsinə baxın).

18 yaşdan yuxarı böyüklər

Hər 8 saatdan bir 1 paket (25 mq), lakin gündə 3 paketdən (75 mq) artıq olmamaqla qəbul etmək tövsiyə edilir.

3-4 günlük müalicədən sonra özünüzdə daha yaxşı hiss etmirsə və ya daha pis hiss edirsinizsə, müalicə həkiminizlə məsləhətləşin. Həkim gündə neçə paket və neçə gün qəbul etmək lazım olduğunu Sizə söyləməlidir. Deksalgin® sase preparatının zəruri dozası ağrının növündən, şiddətindən və davam etmə müddətindən asılıdır.

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

Yaşlı pasiyentlərdə Deksalgin® sase preparatı yaxşı keçirildikdə, gələcəkdə preparatın başlanğıc dozasını digər pasiyentlərə tövsiyə edilən dozayadək (75 mq deksketoprofen) artırmaq olar.

Əgər güclü ağrı hiss edirsinizsə və onu daha tez yüngülləşdirmək lazımdırsa, dərman vasitəsinə acqarına vəziyyətdə (yeməkdən ən azı 15 dəqiqə əvvəl) qəbul edin, belə ki, bu zaman preparat daha tez sorulur ("Deksalgin® sase preparatının qida və içkilərlə birlikdə qəbulu" bölməsinə baxın).

Preparatın düzgün istifadəsi üzrə təlimat

Bir paketin içindəki bütün qranulları bir stəkan suda həll edin, daha yaxşı həll olması üçün yaxşıca çalxalayın/qarışdırın.

Alınmış məhlul hazırlandıqdan dərhal sonra qəbul edilməlidir.

Əgər Siz Deksalgin® sase preparatını qəbul etməyi unutmusunuzsa

Unudulmuş dozaları kompensasiya etmək üçün preparatı ikiqat dozada qəbul etməyin. Təyin edilmiş vaxtda sadəcə olaraq preparatı lazımi dozada qəbul edin ("Dozalanma rejimi və istifadə qaydası" bölməsinə uyğun olaraq).

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

Deksalgin® sase preparatının qida və içkilərlə birlikdə qəbulu

Əgər kəskin ağrınız varsa, paketlərin içindəki qranulları acqarına vəziyyətdə (yeməkdən ən azı 15 dəqiqə əvvəl) qəbul edin, belə ki, bu halda preparat bir qədər daha tez təsir etməyə başlayır.

Uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadəsi

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

Əlavə təsirləri

Bütün dərman vasitələri kimi, Deksalgin® sase preparatı da bəzi insanlarda əlavə təsirlərə səbəb ola bilər.

Mümkün əlavə təsirlər onların meydana çıxma tezliyindən asılı olaraq aşağıda sadalanmışdır. Siyahı qismən Deksalgin® sase preparatının tabletləşdirilmiş dərman formasının istifadəsi zamanı yaranan əlavə təsirlərə əsaslandığından, Deksalgin® sase isə tabletlərə nisbətən daha tez sorulduğundan, Deksalgin® sase preparatının əlavə təsirlərinin (mədə-bağırsaq traktı tərəfindən) faktiki tezliyi daha yüksək ola bilər.

Tez-tez baş verən əlavə təsirlər (10 pasiyentdən 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 pasiyentdən 1-də müşahidə oluna bilər)

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

Nadir hallarda baş verən əlavə təsirlər (1000 pasiyentdən 1-də müşahidə oluna bilər)

Peptik xora, peptik xoranın perforasiyası və ya xoradan qanaxma (özünü qusuntu kütlələrində qan və ya qara rəngli nəcislə büruzə verə bilər), bayılma vəziyyəti, arterial təzyiqin yüksəlməsi, tənəffüs tezliyinin çox azalması, orqanizmdə suyun ləngiməsi və periferik ödemlər (məsələn, topuq nahiyələrində ödem), qırtlağın ödemi, iştahanın itməsi (anoreksiya), qeyri-təbii hissiyyatlar, qaşıntılı səpgilər, sızanaqlar, həddən artıq tərləmə, kürək 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.

Cox nadir hallarda baş verən əlavə təsirlər (10 000 pasiyentdən 1-də müşahidə oluna bilər)

Anafilaktik reaksiya (kollapsa da gətirib çıxara bilən yüksək həssaslıq reaksiyası), dəridə, ağızda, gözlər və cinsiyyət orqanları nahiyələrində sağalmayan yaralar (Stivens-Conson sindromu və Layell sindromu), uzun və ya dodaqların və boğazın ödəmi (angionevrotik ödem), tənəffüs yollarının daralması (bronxospazm) nəticəsində hava çatışmaması hissi, təngnəfəslik, ürəkdöyünmənin tezləşməsi, arterial təzyiqin aşağı düşməsi, mədəaltı vəzinin iltihabı, bulanıq görmə, 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, qıçqırma və ya qanaxma) müşahidə edirsinizsə və ya əgər əvvəllər iltihabəleyhinə vasitələrin uzunmüddətli qəbulu zamanı Sizdə 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 nahiyəsində hər hansı zədələnmə sahələrini və ya allergiyanın ən kiçik əlamətlərini müşahidə edən kimi, Deksalgin® səşə 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.

Deksalgin® səşə kimi dərman vasitələri ürək tutmasının (miokard infarktının) və ya beyin qan dövranının kəskin pozulmasının (insultun) riskini bir qədər artırmağa 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 şiddətlənməsi barədə məlumatlar mövcuddur. Daha az hallarda mədənin selikli qişasının iltihabı (qastrit) müşahidə olunur.

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

Əlavə təsirlər barədə məlumat verilməsi

Əlavə təsirlər meydana çıxdığı halda, bu barədə müalicə həkiminə və ya əczaçıya məlumat verin. Bunlara bu içlik vərəqəsində sadalanmayan hər hansı mümkün əlavə təsirlərin yaraması da daxildir. Əlavə təsirlər barədə məlumat verməklə siz, bu dərman preparatının təhlükəsizliyi barədə daha çox məlumat toplamağa kömək edirsiniz.

Doza həddinin aşılması

Doza həddinin aşılması zamanı dərhal həkimə və ya əczaçıya müraciət edin və ya ən yaxınlıqdakı tibb müəssisəsinin təcili yardım şöbəsinə gedin. Özünüzlə bu preparatın qablaşmasını və ya bu içlik vərəqəsini götürməyi unutmayın.

Buraxılış forması

Daxilə qəbul etmək üçün məhlulun hazırlanması üçün qranullar termopaynaq üsulu ilə möhürlənmiş, alüminium-poliyeten örtüklü paketlərə qablaşdırılmışdır; bir paketdə preparatın birdəfəlik istifadə üçün nəzərdə tutulmuş dozası vardır. Deksalgin® səşə preparatı içərisində 10, 20 və 30 ədəd paketin və pasiyentlər üçün nəzərdə tutulmuş içlik vərəqəsinin olduğu qablaşmalarda buraxılır.

Satışda heç də bütün ölçülü qablaşmalar olmaya bilər.

Saxlanma şəraiti

Bu dərman vasitəsini 30°C-dən yüksək olmayan temperaturda və uşaqların əllərinin çatmadığı yerdə saxlamaq lazımdır.

Dərman vasitələrini kanalizasiya xətlərinə və ya məişət tullantıları ilə birlikdə atmayın. Artıq istifadə etmədiyiniz dərman preparatının utilizə edilməsi ilə bağlı əczaçı ilə məsləhətləşin. Bu tədbirlər ətraf mühiti qorumağa kömək edir.

Yararlılıq müddəti

4 il.

Yararlılıq müddətinin başa çatma tarixi karton qutuda göstərilmişdir.
Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etməyin.

Aptekdən buraxılma şərti

№10 reseptsiz buraxılır.

№20 və №30 həkim resepti ilə buraxılır.

İstehsalçı

Laboratorios Menarini S.A.

XII Alfonso küç. 587,

08918 Badalona (Barselona),

İspaniya.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Menarini İnterneşnl Opereyşnz Lüksemburq S.A.

1, Avenyu de la Qar

L-1611 Lüksemburq.

Səlahiyyətli nümayəndə

BERLİN-XEMİ AG.

Qliniker Veç 125

12489 Berlin, Almaniya.