



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

E.M.Ağayev

20 iyun

2024-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman preparatını 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.
 - 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. "Əlavə təsirləri" bölməsinə baxın.
- Əgər 7 gün ərzində yaxşılaşma baş vermirsə və ya səhhətiniz pisləşirsə, həkimə müraciət edin.

LIOTON 1000® GEL xaricə istifadə üçün gel
LIOTON 1000® GEL

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı:

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 q gelin tərkibində 1000 BV (beynəlxalq vahid) heparinin natrium duzu vardır.

Köməkçi maddələr: 96%-li etanol, karbomer, trolamin, metilparahidroksibenzoat (E218), propilparahidroksibenzoat (E216), neroli aromatizatoru (tərkibində linalool, D-limonen, geraniol, sitral, sitronellol və farnezol vardır), lavandin yağı (tərkibində linalool, D-limonen, geraniol və kumarin vardır), təmizlənmiş su.

Təsviri

Lioton 1000 gel preparatı qatı konsistensiyalı, rəngsiz və ya bir qədər sarımtıl rəngli, demək olar ki, şəffaf, ətirli qoxuya malik olan geldir.

Farmakoterapevtik qrupu

Venaların varikoz genişlənməsinin müalicəsi üçün preparatlar, yerli istifadə üçün heparin və ya heparinoidlər.

ATC kodu: C05BA03.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Lioton 1000 gel preparatının təsiredici maddəsi heparindir (heparinin natrium duzu şəklində). Lioton 1000 gel preparatı dəri üzərinə çəkmək üçün gel şəklində buraxılır. Zədələnmiş nahiyələrə çəkildikdə, heparin səthi venalarda trombların əmələ gəlməsinin qarşısını alır, yerli mikrosirkulyasiyanı (xırda damarlarda qanın sirkulyasiyasını) yaxşılaşdırır və ödemi azaldır.

Farmakodinamikası

Eksperimental farmakoloji məlumatlar göstərir ki, Lioton 1000 gel preparatı dəridən nüfuz edərək, nəzərəçarpan ödem əleyhinə, antiqranulematoz, antiexsudativ, iltihab əleyhinə və antikoagulyant təsir göstərir.

Farmakokinetikası

Siçovullar üzərində aparılan farmakokinetik sınaqlar zamanı aşkar edilmişdir ki, preparatın istifadəsindən sonra 24 saat ərzində heparin plazmada aşkar edilə bilər. Maksimum səviyyəyə 8 saatdan sonra çatır. İnsanlarda Lioton 1000 gel preparatı dəriyə çəkildikdə, laxtalanma sisteminin parametrlərində heç bir dəyişikliyə səbəb olmur.

İstifadəsinə göstərişlər

Lioton 1000 gel preparatı aşağıdakı göstərişlər üçün istifadə olunur:

- səthi venaların xəstəliklərinin simptomatik müalicəsi üçün (məsələn, venaların varikoz genişlənməsinin səciyyəvi olduğu xəstəliklər və onların ağırlaşmaları: zədələnmiş venalarda vena divarlarının iltihabı ilə və ya iltihabı olmadan trombların əmələ gəlməsi, venaları əhatə edən toxumaların iltihabı, habelə, varikoz genişlənmiş venalar nahiyyəsində dəri üzərində meydana çıxan xoralar);
- operativ müdaxilə nəticəsində zədələnmiş damar divarının iltihabının müalicəsi üçün;
- venalar üzərində aparılmış cərrahi əməliyyatlardan sonra meydana çıxan vəziyyətlərin (məsələn, qançırların və ödemlərin) şiddətini azaltmaq üçün;
- oynaq və əzələ nahiyyəsində travmalardan və gərilmələrdən sonra yaranan ödemlərin və qançırların aradan qaldırılması üçün.

Lioton 1000 gel preparatını – yerli müalicə üçün göstərişlər olduqda – müstəqil müalicə üçün vasitə kimi və ya sistem müalicə ilə kombinasiyada istifadə etmək olar.

Əks göstərişlər

Sizdə heparinin natrium duzuna və ya bu preparatın tərkibində olan hər hansı digər komponentə ("Tərkibi" bölməsində sadalanmışdır) qarşı allergiya varsa, Lioton 1000 gel preparatını istifadə etməyin.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Aşağıdakı hallarda Lioton 1000 gel preparatının istifadəsinə başlamazdan əvvəl məsləhət üçün həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin:

- Əgər Sizdə qanaxmalara meyillilik varsa. Bu halda, həkiminiz Lioton 1000 gel preparatının istifadəsi ilə müalicənin mümkünlüyünü diqqətlə təhlil etməlidir.
- Əgər Lioton 1000 gel preparatının istifadəsindən sonra Sizdə allergiya (yüksək həssaslıq) əlamətləri (simptomları) meydana çıxırsa. Bu halda, Lioton 1000 gel preparatının istifadəsini dərhal dayandırmaq lazımdır.
- Əgər Sizdə preparatın çəkiləcəyi nahiyyədə açıq yaralar, dəri qanaxmaları və ya dəri infeksiyaları varsa: bu cür nahiyyələrə Lioton 1000 gel preparatını çəkmək olmaz; həmçinin, Lioton 1000 gel preparatını dəri ilə örtülməmiş nahiyyələrə (məsələn, cinsiyyət orqanlarına, ağıza) çəkmək olmaz.

Lioton 1000 gel preparatının tərkibində metilparahidroksibenzoat (E218), propilparahidroksibenzoat (E216), neroli aromatizatoru və lavandin aromatizatoru vardır.

Bu preparatın tərkibində konservantlar qismində metilparahidroksibenzoat (E218) və propilparahidroksibenzoat (E216) vardır. Onlar, ehtimal ki, ləng tipli allergik reaksiyalara səbəb ola bilərlər.

Bu dərman preparatının tərkibində sitral, sitronellol, kumarin, D-limonen, farnezoal, geraniol və linalool ehtiva edən aromatizatorlar vardır. Sitral, sitronellol, kumarin, D-limonen, farnezoal, geraniol və linalool allergik reaksiyalara səbəb ola bilərlər.

Lioton 1000 gel preparatının tərkibində etil spirti vardır.

Bu dərman preparatının tərkibində 1 qram gəldə 233 mq spirt (etil spirti) vardır. Zədələnmiş dəridə etil spirti yanma hissinə səbəb ola bilər.

Uşaqlar və yeniyetmələr

Uşaqlarda və yeniyetmələrdə Lioton 1000 gel preparatının təhlükəsizliyi və effektivliyi müəyyən edilmədiyi üçün, bu yaş qrupunda preparatı istifadə etmək olmaz.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsirləri

Əgər Siz hazırda hər hansı digər dərman vasitələrini istifadə edirsinizsə, yaxın keçmişdə istifadə etmişinizsə və ya istifadə etmiş ola bilərsinizsə, bu barədə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin. Əgər Siz antikoagulyantlar (yəni, trombların əmələ gəlməsinin qarşısını almaq üçün istifadə olunan dərmanlar) qəbul edirsinizsə, xüsusilə ehtiyatlı olmalısınız. Bu cür hallarda heparinin dəri üzərinə çəkilməsi, qanın laxtalanma müddətinin uzanmasına səbəb ola bilər.

Hamiləlik dövründə və laktasiya dövründə istifadəsi

Lioton 1000 gel preparatının hamiləlik və ya laktasiya dövrlərində istifadəsinə dair heç bir məlumat yoxdur.

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

Nəqliyyat vasitələrini idarə etmək və mexanizmlərə xidmət etmək qabiliyyətinə təsiri

Lioton 1000 gel preparatı nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir etmir.

İstifadə qaydası və dozası

Göstərilən dərman preparatını həkimin və ya əczaçının göstərişlərinə dəqiq uyğun olaraq istifadə etmək lazımdır. Əgər Sizdə şübhələr varsa, həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Geli zədələnmiş nahiyənin üzərinə gündə bir dəfədən üç dəfəyə qədər çəkin və yüngül masaj hərəkətləri ilə sürtün. Tubdan 3-10 santimetr uzunluğunda gel zolağı sıxmaq tövsiyə olunur. Simptomlar şiddətləndikdə və ya 7 gün sonra yaxşılaşma baş vermədikdə, həkimə müraciət etməlisiniz.

Əgər Siz Lioton 1000 gel preparatını çəkməyi unutmusunuzsa

Əgər Siz Lioton 1000 gel preparatını çəkməyi unutmusunuzsa, yadınıza düşən kimi geli çəkin.

Ötürülmüş istifadəni kompensasiya etmək üçün preparatı ikiqat dozada çəkməyin.

Əgər Sizdə bu preparatın istifadəsi ilə əlaqədar hər hansı 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.

Dəri üzərinə çəkdikdən sonra heparinə qarşı allergik reaksiyalar çox nadir hallarda müşahidə olunur (müalicə qəbul edən 10 000 pasiyentdən 1-dən az rast gəlinir).

Tək-tək hallarda (naməlum tezlikdə: mövcud məlumatlara əsasən tezliyi qiymətləndirmək mümkün deyil) dərinin qızarması və qaşınma kimi yüksək həssaslıq reaksiyaları inkişaf edə bilər. Bu reaksiyalar, adətən, preparatın istifadəsi dayandırıldıqdan sonra, tezliklə keçib gedir.

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

Doza həddinin aşılması

Lioton 1000 gel preparatının istifadəsi zamanı doza həddinin aşılması halları barədə məlumat verilməmişdir. Doza həddinin aşılması baş verdikdə, heparinin təsirini protamin sulfat vasitəsi ilə neytrallaşdırmaq mümkündür.

Buraxılış forması

30 q, 50 q və ya 100 q gel tubda. 1 tub içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Satışda heç də bütün ölçülü qablaşmalar olmaya bilər.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən aşağı temperaturda saxlayın. Bu dərman vasitəsini uşaqların əllərinin çatmadığı yerdə saxlayın.

Həç bir dərman preparatını kanalizasiyaya atmayın. Artıq Sizə lazım olmayan dərman preparatının utilizasiyası ilə bağlı əczaçı ilə məsləhətləşin. Bu tədbirlər ətraf mühiti qorumağa kömək edir.

Yararlılıq müddəti

5 il.

Bu dərman vasitəsini karton qutuda və tubda "son istifadə tarixi" sözlərindən sonra göstərilən yararlılıq müddəti başa çatdıqdan sonra istifadə etməyin. Yararlılıq müddətinin bitmə tarixi göstərilən ayın son günüdür.

Aptekdən buraxılma şərti

Resepsiz buraxılır.

İstehsalçı

A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l.

Via Sette Santi, 3, 50131, Firenze, Italy.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

A.Menarini Industrie Farmaceutiche Riunate S.r.l.

Via Sette Santi, 3, 50131, Firenze, İtaliya.

Səlahiyyətli nümayəndə

BERLIN-CHEMIE AG.

Glienicker Weg 125

12489 Berlin, Almaniya.