



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

E.M.Ağayev

27 fevral 2024-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman preparatından istifadə etməzdən əvvəl bütün içlik vərəqini diqqətlə oxuyun, çünki burada Sizin üçün vacib məlumatlar vardır.

- Bu içlik vərəqini atmayın. Onu yenidən oxumağa ehtiyacınız ola bilər.
- Hər hansı əlavə suallarınız yaranarsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.
- Bu dərman preparatı yalnız Sizin üçün təyin edilmişdir. Onu digər şəxslərə verməyin. Hətta xəstəlik simptomları sizinkilərlə eyni olsa belə, bu dərman başqalarına zərər verə bilər.
- Hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman həkimə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara bu içlik vərəqində təsvir edilməyən hər hansı mümkün əlavə təsirlər də daxildir. 4-cü bölməyə baxın.

TRIFAS® 10 tabletlər
TRIFAS® 10

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Torasemid

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 tabletin tərkibində 10 mq torasemid vardır.

Köməkçi maddələr: laktoza monohidrat, qarğıdalı nişastası, susuz kolloid silisium dioksid, maqnezium stearat.

Təsviri

Kənarları əyilmiş və bir tərəfində bölünmə üçün çərtik olan ağ rəngli, dəyirmi, yastı tabletlərdir.

Farmakoterapevtik qrupu

Diuretiklər. Sulfonamid qrupu

ATC kodu: C03CA04.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Trifas® 10 preparatının təsiredici maddəsi torasemiddir və ilgək diuretikləri adlanan qrupa aiddir. Aşağı dozalarda farmakodinamik profili diurezin səviyyəsi və müddətinə görə tiazid qrupuna bənzəyir. Daha yüksək dozalarda, torasemid, yüksək təsiri ilə dozadan asılı bir şəkildə sürətli diurezi meydana gətirir. Henle ilgəyinin qalxan ayaqcığının enli seqmentində epitelial hüceyrələrin apikal membranında natrium və xlorid ionlarının reabsorbsiyasını inhibə edir. Oral yolla tətbiqindən 1 saat sonra diurez başlanır, 2-3 saat ərzində pik həddə çatır. Bu təsir 12 saata qədər davam edə bilər.

Torasemid sidikqovucu təsir göstərir, həmçinin arterial təzyiqi aşağı salır.

Farmakokinetikası

Torasemid, oral tətbiqdən sonra sürətli şəkildə və demək olar ki, tamamilə əmilir, 1-2 saat sonra ən yüksək qan plazması konsentrasiyasına çatır. Torasemidin 99% -dən çoxu plazma zülallarına bağlıdır, paylanma həcmi 16 litrdir. Torasemid, tədricən oksidləşmə, hidrosilləşmə yolu ilə üç

metabolitə (M1, M3 və M5) parçalanır. Torasemidin ümumi klirensi 40ml / dəq, böyrək klirensi isə təxminən 10ml / dəq-dir.

İstifadəsinə göstərişlər

Trifas® 10 böyükldə aşağıdakı residivlərin müalicə və profilaktikası üçün istifadə olunur:

toxumalarda mayenin ləngiməsi (ürək mənşəli ödemlər) və/və ya orqanizmin boşluqlarında mayenin ləngiməsi (ekssudatlar) – bunlar ürəyin funksiyasının pozulması (ürək əzələsinin zəifliyi) ilə əlaqədardır.

Kongestiv ürək çatışmazlığına görə yaranan ödem; qaraciyər, ağciyər və ya böyrək ödemi.

Əks göstərişlər

Aşağıdakı hallarda Trifas® 10 preparatını qəbul etmək olmaz:

kimyəvi quruluşu torasemidə oxşar olan maddələrə (sulfonil sidik cövhərinin törəmələrinə) və ya bu dərman preparatının hər hansı digər komponentinə (6-cı bölmədə sadalanmışdır) qarşı allergiya mövcud olduqda;

sidiyin yaranmasının dayanması (anuriya) ilə böyrək çatışmazlığı;

qaraciyər koması və ya qaraciyər komasından öncəki vəziyyət;

arterial təzyiq aşağı olduqda (hipotoniya);

qanın həcmi azaldıqda (hipovolemiya);

natrium və ya kalium çatışmazlığı olduqda (hiponatriemiya, hipokaliemiya);

sidiyin çıxarılmasına mane olan əhəmiyyətli amillər mövcud olduqda (məsələn, prostat vəzinin nəzərəçarpan dərəcədə böyüməsi);

hamiləlik və ana südü ilə qidalandırma (laktasiya) zamanı;

aminoqlikozidlər və ya sefalosporinlərlə eyni vaxtda terapiya zamanı ürək aritmiyası və böyrəklərin disfunksiyasına səbəb olan dərmanların istifadəsi zamanı.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Trifas® 10 preparatını qəbul etməzdən əvvəl məsləhət almaq üçün həkimə və ya əczaçıya müraciət edin.

Aşağıdakı hallarda Trifas® 10 preparatını qəbul etmək tövsiyə edilmir.

Hiperurikemiya və podagra (gut xəstəliyi) xəstələrinin diqqətlə izlənməsi tövsiyə olunur.

Hipokaliemiya, hiponatriemiya, hipovolemiya və qan dövrəni pozğunluqları preparatın tətbiqindən öncə müalicə olunmalıdır.

Torasemidlə uzun müddətli müalicə zamanı qanda elektrolit balans, qlükoza, sidik turşusu, kreatinin və lipidlərin mütəmadi izlənməsi tövsiyə olunur.

Ürək ritminin ağır dərəcəli pozulması, xüsusən, onun patoloji dərəcədə zəifləməsi (ürək əzələsində oyanmanın formalaşmasının və ötürülməsinin ağır dərəcəli pozulması, məsələn, sinoatrial blokada və yaxud 2-ci və ya 3-cü dərəcəli atrioventrikulyar blokada zamanı).

Orqanizmdə turşu-qələvi balansının patoloji dəyişikliyi.

Litium preparatları (əhval pozuntularının və depressiyanın bəzi növlərinin müalicəsində istifadə edilir) ilə eyni zamanda müalicə.

İnfeksion xəstəliklər zamanı bəzi antibiotiklərlə (aminoqlikozidlər, sefalosporinlər) eyni zamanda müalicə.

Qlükozaya qarşı dözümsüzlük irsi problemləri olan xəstələr, qlükoza-qalaktoza malabsorbsiyasının- Lapp laktaza çatışmazlığı olan xəstələr bu dərmanı qəbul etməməlidir.

Qanın tərkibinin patoloji dəyişiklikləri (məsələn, böyrək funksiyaları normal olan pasiyentlərdə qanın laxtalanmasını təmin edən trombositlərin və ya eritrositlərin sayının azalması).

Böyrəklərin onlar üçün zəhərli olan maddələrlə təması nəticəsində böyrək funksiyalarının pozulması.

Prostat hipertrofiyası da daxil olmaqla sidik ifrazı aktı zamanı çətinlik çəkən xəstələrdə kəskin sidik tutma riski artdığından, bu xəstələrin diqqətlə yaxından izlənilməsinə ehtiyac vardır.

Torasemid qəbul edən xəstələrdə başgicəllənmə və ya bununla əlaqəli simptomlar olduğu zaman nəqliyyat vasitələri və digər mexanizmləri idarə etməmələri tövsiyə olunur.

Əgər Siz şəkərli diabetdən əziyyət çəkirsinizsə və ya şəkərli diabet gizli formada (şəkərli diabetin manifest və ya latent forması) gedirsə, müalicə həkiminizə müraciət edin. Qanda şəkərin səviyyəsinə müntəzəm olaraq tənzimlənməsi tələb olunur.

Əgər Siz bu preparatı daimi olaraq qəbul edirsinizsə, xüsusən də, yaşıınız çoxdursa və ya digər dərman vasitələri qəbul edirsinizsə, müalicə həkiminiz qan hüceyrələrinizin sayını və müəyyən maddələrin konsentrasiyalarını mütəmadi olaraq yoxlamalıdır.

Trifas® 10 preparatının tərkibində laktoza vardır.

Qlükoza qarşı dözümsüzlük irsi problemləri olan xəstələr, qlükoza-qalaktoza malabsorbsiyasının- Lapp laktaza çatışmazlığı olan xəstələr bu dərmanı qəbul etməməlidir.

Əgər Sizde hər hansı növ şəkərlərə qarşı dözümsüzlük təyin edilmişdirsə, bu preparatı istifadə etməzdən əvvəl müalicə həkiminizlə məsləhətləşin.

Doping testlərinin nəticələrinə təsiri və doping qismində düzgün olmayan istifadə

Trifas® 10 preparatının qəbulu doping testlərinin müsbət nəticələnməsinə səbəb ola bilər.

Trifas® 10 preparatının doping qismində düzgün olmayan istifadəsinin nəticələrini proqnozlaşdırmaq mümkün deyildir; bu halda preparatın istifadəsi sağlamlıq üçün zərərli ola bilər.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Əgər siz hal-hazırda hər hansı digər dərman vasitələrini qəbul/istifadə edirsinizsə, yaxın keçmişdə qəbul/istifadə etmişsinizsə və ya qəbul/istifadə etmiş ola bilərsinizsə, bu haqda həkimə və ya əczaçıya məlumat verin.

Trifas® 10 preparatını aşağıdakı dərman vasitələri ilə birlikdə istifadə etmək tövsiyə edilmir (xüsusən, yüksək dozaların qəbul edilməsi zamanı aşağıdakı əlavə təsirlərin yaranmasına səbəb ola bilər)

Aminoqlikozidlər qrupundan olan antibiotiklərin (məsələn, kanamisin, gentamisin, tobramisin) eşitmə orqanlarına və böyrəklərə zədələyici təsiri.

Tərkibində sisplatin olan preparatların (bədxassəli şişlərin müalicəsi zamanı təsiredici maddə) istifadəsi zamanı eşitmə qabiliyyətinin və böyrək funksiyalarının pozulması.

İnfeksion xəstəliklərin müalicəsi üçün sefalosporinlərin (antibiotiklər qrupundan olan təsiredici maddə) istifadəsi zamanı böyrəklərin zədələnməsi.

Litium preparatlarının ürəyə və böyrəklərə toksiki təsirinin güclənməsi (əhval pozuntularının və depressiyanın bəzi növlərinin müalicəsində istifadə edilir). Trifas® 10 preparatının litium preparatları ilə eyni zamanda qəbulu zamanı qanda litiumun konsentrasiyası yüksələ bilər.

Trifas® 10 preparatı aşağıdakı preparatların təsirini dəyişə bilər:

Arterial təzyiqin aşağı salınması üçün preparatlar, xüsusən, AÇF-nin inhibitorları. Əgər Siz AÇF-nin inhibitorlarını Trifas® 10 preparatına əlavə olaraq və ya ondan bilavasitə sonra qəbul edirsinizsə, arterial təzyiq həddən artıq aşağı düşə (müvəqqəti hipotoniya) bilər. Bu hal, ACF inhibitorunun başlanğıc dozasının və torasemidin dozasının azaldılması və ya dayandırılması ilə minimuma endirilə bilər. Əgər keçmişdə və ya hazırda AÇF-nin inhibitorlarını qəbul edib-etmədiyinizə əmin deyilsinizsə, öz həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Teofillin (bronxial astmanın müalicəsi üçün preparat): Trifas® 10 preparatı bu dərman vasitələrinin təsirini gücləndirə bilər.

Kurareyəbənzər preparatlar: Əzələlərə boşaldıcı təsir daha nəzərəçarpan olur.

Şəkərli diabet əleyhinə preparatlar (şəkərli diabetin müalicəsi üçün istifadə edilir): Trifas® 10 preparatı bu dərmanların təsirini zəiflədə bilər.

Ağrıkəsici vasitələr və revmatizmin müalicəsi üçün preparatlar: ağrıkəsici vasitələrin və revmatizmin müalicəsi üçün salisilatlar qrupuna aid olan preparatların yüksək dozaları ilə yanaşı qəbul edildikdə, onların mərkəzi sinir sistemində təsirlərinin güclənməsi mümkündür.

Qan dövrəni pozuntularının, o cümlədən anafilaktik şokun müalicəsi üçün preparatlar (məsələn, epinefrin və norepinefrin): Trifas® 10 preparatının qəbulu zamanı bu dərman preparatlarının təsiri zəifləyə bilər.

Aşağıdakı dərman preparatları Trifas® 10 preparatının təsirini dəyişə bilər:

Probenesid (podaqranın müalicəsi üçün preparat): Probenesid Trifas® 10 preparatının sidikqovucu və hipotenziv təsirlərini azalda bilər.

Bəzi iltihab əleyhinə preparatlar (məsələn, indometasin, asetilsalisil turşusu): Bu dərman preparatları Trifas® 10 preparatının sidikqovucu və hipotenziv təsirlərini azalda bilər.

Kolestiramin (qanda lipidlərin yüksək konsentrasiyasının azaldılması üçün istifadə edilir): Bu dərman preparatlarının eyni zamanda qəbulu Trifas® 10 preparatının mədə-bağırsaq traktından sorulmasına təsir edə bilər. Bu, Trifas® 10 preparatının effektivliyinin azalmasına gətirib çıxara bilər.

Trifas® 10 preparatının digər dərman preparatları ilə birlikdə istifadə edilməsi zamanı qarşılıqlı təsirlərin aşağıdakı növləri mümkündür:

Trifas® 10 preparatının istifadəsi nəticəsində yaranan kalium çatışmazlığı yanaşı istifadə zamanı ürək qlikozidlərinin (ürək əzələsinin zəifliyi zamanı istifadə edilən preparatlar) əlavə təsirlərinin inkişaf etməsinə və ya onların təzahür dərəcəsinin artmasına gətirib çıxara bilər.

Digər diuretiklərdə olduğu kimi, eyni vaxtda qəbul edilən antihipertenziv dərmanların təsirini gücləndirilə bilər.

İşlədici preparatlarla birlikdə istifadə zamanı kalium çatışmazlığının ağırlaşması.

Böyrəküstü vəzi qabığının hormonları (mineralokortikoidlər və qlükokortikoidlər, məsələn kortizon) ilə birlikdə istifadə zamanı kalium çatışmazlığının ağırlaşması.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik və laktasiya dövrlərində, eləcə də ehtimal edilən və planlaşdırılan hamiləlik zamanı bu preparatı qəbul etməzdən əvvəl məsləhət üçün həkimə və ya əczaçıya müraciət edin.

Hamiləlik

Trifas® 10 preparatının hamiləlik dövründə, eləcə də doğuş qabiliyyətinə malik olan və kontraseptiv vasitələrdən istifadə etməyən qadınlar tərəfindən istifadəsi tövsiyə edilmir. Hamilə qadınlara preparat minimal dozada təyin edilir. Trifas® 10 preparatının dölə təsiri müəyyən edilməmişdir.

Laktasiya dövrü

Trifas® 10 preparatının ana südünə keçib-keçmədiyi məlum deyil. Beləliklə, preparatın yenidoğulmuşlar və ya südəmərkörpələr üçün riskini istisna etmək olmaz. Buna görə də, Trifas® 10 preparatı laktasiya dövründə istifadə **edilməməlidir**. Ana südü ilə qidalandırmaqdan imtina və ya Trifas® 10 preparatının qəbulunun ləğv edilməsi/dayandırılması barədə qərar ana südü ilə qidalandırmanın körpəyə və preparatla müalicənin qadına faydası nəzərə alınmaqla qəbul edilməlidir.

Uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadəsi

Uşaqlarda və 18 yaşadək yeniyetmələrdə Trifas® 10 preparatının istifadə təcrübəsi yoxdur, bu səbəbdən də preparat bu yaş kateqoriyasında istifadə edilməməlidir.

Nəqliyyat vasitəsini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Trifas® 10 preparatı reaksiya vermə sürətini dəyişə bilər. Trifas® 10 preparatı nəqliyyat vasitələrini idarə etmək, mexanizmlərə xidmət etmək və ya qeyri-sabit tarazlıq vəziyyətində işləmək qabiliyyətinin pozulmasına səbəb ola bilər.

Bu vəziyyət daha çox aşağıdakı hallarda müşahidə edilir:

müalicənin başlanğıcında;

preparatın dozası artırıldıqda;

preparat dəyişdirildikdə;

əlavə preparatlar təyin edildikdə.

Alkoqol bu təsirləri gücləndirə bilər. Buna görə də, Trifas® 10 preparatının qəbulu zamanı alkoqoldan istifadə edilməməlidir.

İstifadə qaydası və dozası

Bu preparatı hər zaman müalicə həkiminin və ya əczaçının tövsiyələrinə ciddi uyğun olaraq qəbul edin. Əgər Sizde şübhələr varsa, müalicə həkimi və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Preparatın istifadə təlimatına əməl edin, çünki əks təqdirdə Trifas® 10 preparatının təsiri bəyan edilmiş təsirdən fərqlənə bilər.

Dozalanması

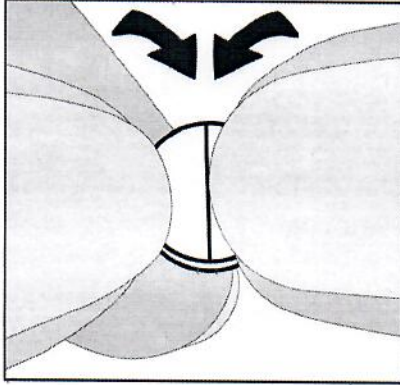
Trifas® 10 preparatının tövsiyə olunan başlanğıc dozası gündə bir dəfə ½ tabletdir (5 mq torasemidə uyğundur). Adətən, bu doza müalicənin sonunadək istifadə edilir.

Trifas® 10 preparatının təsiri kifayət qədər olmadıqda həkim onun dozasını gündə bir tableta qədər artırma bilər (10 mq torasemidə uyğundur). Bu zaman həkim xəstəliyinizin ağırlıq dərəcəsini nəzərə alacaqdır. Ehtiyac olarsa, preparatın dozası gündə iki tableta qədər artırıla bilər (20 mq torasemidə uyğundur). Xüsusi hallarda, gündə 40 mq torasemid tətbiq edilə bilər.

Tabletlərin bölünməsi üzrə tövsiyələr

Tabletin bir tərəfində olan arakəsmə onu asanlıqla iki bərabər hissəyə bölməyə imkan verir. Bu, hər bir pasiyent üçün preparatın optimal dozasını seçməyə imkan verir.

Tableti arakəsmə üzü yuxarı olmaqla hər iki əlinizin baş və şəhadət barmaqlarının arasında saxlayın və arakəsmə boyunca baş barmaqlarla aşağıya doğru təzyiq edərək tableti iki bərabər hissəyə bölün.



Qaraciyər funksiyası pozulmuş pasiyentlər

Qaraciyər funksiyalarının pozulması zamanı müalicə ehtiyatla aparılmalıdır. Qanda torasemidin konsentrasiyası yüksələ bilər. Qaraciyər koması ilə müşayiət olunan ağır dərəcəli pozğunluqlar zamanı Trifas® 10 preparatının qəbulu tövsiyə edilmir (2-ci bölməyə baxın).

Yaşlı xəstələr

Yaşlı xəstələrdə preparatın dozalanması ilə bağlı xüsusi göstərişlər yoxdur.

İstifadə qaydası

Tabletlər səhər vaxtı, az miqdarda su ilə qəbul edilir. Dərman vasitəsinin qəbulu qida qəbulundan asılı deyil.

İstifadənin müddəti

Trifas® 10 preparatı ilə müalicənin müddəti müalicə həkimi tərəfindən müəyyən edilir.

Əgər Siz Trifas® 10 preparatını qəbul etməyi unutmusunuzsa

Preparatın qeyri-kafi dozası qəbul edildikdə, onun təsiri azalır. Siz preparatın bir qəbulunu buraxdıqda da bu hal baş verir. Bu zaman aşağıdakı pozuntular baş verə bilər:

Bədən çəkisinin artması

Orqanizmdə maye ləngiməsinin (ödemlərin) artması.

Preparatın buraxılmış dozasını ən yaxın zamanda qəbul etmək lazımdır. Lakin əgər artıq preparatın növbəti qəbulunun vaxtı çatmışdırsa, buraxılmış dozanı qəbul etmək lazım deyil. Buraxılmış dozanı kompensasiya etmək üçün ikiqat dozanı qəbul etməyin.

Əgər Siz Trifas® 10 preparatının qəbulunu dayandırmısınızsa

Müalicənin dayandırılması və ya vaxtından əvvəl bitirilməsi mövcud şikayətlərin şiddətlənməsi ilə müşayiət oluna bilər. Buna görə də, Trifas® 10 preparatının qəbulu yalnız müalicə həkimi ilə məsləhətləşdikdən sonra dayandırıla və ya vaxtından əvvəl bitirilə bilər.

Əgər Sizde bu preparatın istifadəsi ilə əlaqədar əlavə suallar yaranarsa, həkim və ya eczaçıya müraciət edin.

Əlavə təsirləri

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

Əlavə təsirlərdən hər hansı biri meydana çıxdıqda dərhal müalicə həkiminizə müraciət edin.

Həkim əlavə təsirlərin ağırlıq dərəcəsini qiymətləndirməli və sonrakı tədbirlərin zəruriliyi barədə qərar qəbul etməlidir.

Qəfil və ya güclü əlavə təsirlər meydana çıxdıqda dərhal müalicə həkiminizə müraciət edin. Bu, çox vacibdir, çünki bəzi əlavə təsirlər həyat üçün təhlükəli ola bilər. Həkim müalicəni davam etdirməyin mümkün olub-olmadığı barədə qərar verməli və zəruri tədbirləri təyin etməlidir. Yüksək həssaslıq reaksiyalarının ilk əlamətləri (məsələn, ağır dəri reaksiyaları) meydana çıxdıqda Trifas® 10 preparatının qəbulunu dayandırın. Bu barədə dərhal müalicə həkiminizə bildirin.

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

Orqanizmin turşu-qələvi balansının tənzimlənməsinin pozulması (metabolik asidoz adlandırılır) Əzələ spazmları (xüsusən, müalicənin başlanğıcında).

Qanda sidik turşusunun, qlükozanın və lipidlərin (triqliseridlərin və xolesterinin) konsentrasiyasının yüksəlməsi

Kaliumla zəngin olmayan pəhriz, qusma, ishal, işlədicilərdən həddən artıq istifadə, qaraciyər funksiyasının xroniki pozulması fonunda kalium çatışmazlığı (hipokaliemiya).

Dozadan və müalicənin müddətindən asılı olaraq su-elektrolit balansının pozulmaları, məsələn, maye itirilməsi (hipovolemiya), kalium və/və ya natrium çatışmazlığı (hipokaliemiya və hiponatriemiya) inkişaf edə bilər.

Həzm sistemi tərəfindən pozuntular, məsələn, iştahanın olmaması, mədədə ağrı, ürəkbulanma və qusma, ishal, qəbizlik, bu pozuntular müalicənin başlanğıcında daha çox müşahidə olunur.

Qanda qaraciyərin müəyyən fermentlərinin konsentrasiyalarının (qamma-qlutamiltransferaza) yüksəlməsi

Baş ağrısı, başgicəllənmə, həddən artıq yorğunluq, zəiflik meydana çıxır (xüsusən, müalicənin başlanğıcında).

Bəzən baş verən əlavə təsirlər (100 pasiyentdən 1-də müşahidə oluna bilər)

Qanda sidik cövhərinin və kreatininin (əzələ zülalı) konsentrasiyalarının yüksəlməsi.

Sidik ifrazı çətinləşdikdə (məsələn, prostat vəzinin böyüməsi zamanı) sidiyin ləngiməsi mümkündür. Bu halda sidiyin çıxarılması əhəmiyyətli dərəcədə pisləşir və ya tamamilə dayanır.

Ağızda quruluq

Ətraflarda keyimə və ya soyuma hissi (paresteziyalar)

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

Eritrositlərin və leykositlərin (qırmızı və ağ qan hüceyrələrinin) və trombositlərin (qanın laxtalanmasına cavabdeh olan hüceyrələrin) sayının azalması.

Qaşınma, dəridə səpkilər (ekzantema), işığa qarşı yüksək həssaslıq (fotosensibilizasiya), ağır dərəcəli dəri reaksiyaları şəklində allergik reaksiyalar.

Qan damarlarında qan laxtalarının yaranması (tromboembolik ağırlaşmalar).

Huşun bulanıqlaşması

Arterial təzyiqin aşağı düşməsi (hipotoniya).

Ürək ritminin pozulmaları (aritmiyalar), sinədə sıxılma hissi (stenokardiya), ürək tutması, huşun qəflətən itirilməsi (bayılma) ilə müşayiət olunan ürək əzələsində və beyində qan dövranının pozulması

Mədəaltı vəzinin iltihabı (pankreatit)

Görmə qabiliyyətinin pozulması

Qulaqlarda səs (tinnitus)

Eşitmə qabiliyyətinin itirilməsi

Əlavə təsirlər barədə məlumat verilməsi

Hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman həkimə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara bu içlik vərəqində təsvir edilməyən hər hansı mümkün əlavə təsirlər də daxildir. Əlavə təsirlər barədə məlumat verməklə Siz, bu dərman preparatının təhlükəsizliyi barədə daha çox məlumat toplamağa kömək edə bilərsiniz.

Doza həddinin aşılması

Trifas® 10 preparatının böyük miqdarda qəbulu zamanı aşağıdakı pozuntular mümkündür: orqanizmdən mayenin və duzların həddən artıq, ola bilsin ki, təhlükəli çıxarılması

huşun pozulması

huşun bulanıqlaşması

arterial təzyiqin aşağı düşməsi (hipotoniya)

kəskin damar çatışmazlığı

həzm sistemi tərəfindən pozuntular

yuxululuq

hipokaliemiya

hiponatriemiya

Bu halda dərhal müalicə həkiminə müraciət etmək lazımdır. Həkim tərəfindən lazımi tədbirlər görülməlidir.

Buraxılış forması

10 tablet, blisterdə. 1, 3 və ya 5 blister, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuda qablaşdırılır.

Satışda qablaşdırmanın bütün ölçüləri olmaya bilər.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən yüksək olmayan temperaturda və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Dərman preparatlarını kanalizasiya xətlərinə və ya məişət tullantıları ilə birlikdə atmayın.

İstifadə etmədiyiniz dərman preparatını necə utilizə etmək barədə əczaçı ilə məsləhətləşin. Bu tədbirlər ətraf mühiti qorumağa kömək edir.

Yararlılıq müddəti

3 il.

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

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

BERLIN-CHEMIE AG.

Tempelhofer Weg 83

12447 Berlin, Almaniya.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Menarini International Operations Luxembourg S.A.

1, Avenue de la Gare

L-1611 Lüksemburq, Lüksemburq.

Səlahiyyətli nümayəndə

BERLIN-CHEMIE AG.

Glienicker Weg 125

12489 Berlin, Almaniya.