



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

E.M.Ağayev

S. İsmayilov

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.

- Bu içlik vərəqəsini atmayın. Onu yenidən oxumağa ehtiyacınız ola bilər.
- Əgər əlavə suallarınız varsa, müalicə həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.
- Bu dərman preparatı yalnız Sizin üçün təyin edilmişdir. Onu digər insanlara verməyin. Hətta xəstəlik simptomları Sizinlə eyni olsa belə, bu dərman başqalarına zərər verə bilər.
- Hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman müalicə həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara bu içlik vərəqəsində təsvir edilməyən hər hansı mümkün əlavə təsirlər də aiddir. "Əlavə təsirləri" bölməsinə baxın.

TRİFAS 5 tabletlər
TRIFAS 5

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Torasemid

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 tabletin tərkibində 5 mq torasemid vardır.

Köməkçi maddələr: laktoza monohidrat, qarğıdalı nişastası, susuz kolloidal silisium dioksid, maqnezium stearat (Avropa Farmakopeyası) [tərəvəz mənşəli].

Təsviri

Ağ rəngli, yumru, bir qədər qabarıq və bir üzündə bölmə üçün xətti olan tabletlərdir.

Farmakoterapevtik qrupu

Diuretiklər, güclü diuretiklər.

ATC kodu: C03CA04.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Trifas 5 preparatının təsiredici maddəsi torasemiddir və o, ilgək diuretikləri adlanan qrupa aiddir. Torasemid sidikqovucu təsir göstərir, həmçinin arterial təzyiqi aşağı salır.

Farmakodinamikası

Təsir mexanizmi

Torasemid, Henle ilgəyinin qalxan hissəsində böyrəklər tərəfindən natrium və xloridlərin reabsorbsiyasını inhibə etməklə saluretik təsir göstərir.

Farmakodinamik təsirlər

Diuretik təsir insanlarda venadaxili qəbuldan sonra ilk saat ərzində, peroral qəbuldan sonra isə 2-3 saatdan sonra sürətlə təsir göstərməyə başlayaraq yuxarı səviyyəyə çatır və təsiri 12 saata qədər davam edir. Sağlam insanlarda 5-100 mq doza zamanı (yüksək aktivlik) dozanın loqarifminə mütənəssib olaraq diurezin artması müşahidə edilmişdir. Digər sidik ifrazını artıran dərmanlar (məsələn, distal təsir göstərən tiazidlər) artıq adekvat təsir göstərmədikdə, məsələn, böyrək funksiyası pozulduqda diurezdə yüksəliş baş verə bilər.

Bu xüsusiyyətlərə görə torasemid ödəmlərin azalmasına səbəb olur. Ürək çatışmazlığı zamanı torasemid simptomların yaxşılaşmasına səbəb olur və əvvəlki və sonrakı yükü azaltmaqla miokardın iş şəraitinin yaxşılaşmasına səbəb olur.

Peroral qəbuldan sonra torasemidin antihipertenziv təsiri terapiyanın ilk həftəsində yavaş-yavaş başlayır; onun maksimum antihipertenziv təsiri təxminən 12 həftədən gec olmayaraq əldə edilir. Torasemid periferik müqaviməti azaltmaqla qan təzyiqini azaldır.

Bu təsir pozulmuş elektrolit balansının normallaşması, əsasən birincili hipertenziyadan əziyyət çəkən xəstələrdə aşkar olunan arterial damar əzələlərinin hüceyrələrində sərbəst Ca^{2+} ionlarının artan aktivliyinin azalması ilə əlaqələndirilir. Ehtimal ki, bu təsir artan kontraktivliyi və/və ya katexolaminlər kimi endogen pressor maddələrə qarşı damarların reaksiyasını azaldır.

Farmakokinetikası

Sorulması və paylanması

Torasemid peroral qəbuldan sonra sürətlə və demək olar ki, tamamilə sorulur; pik zərdab səviyyəsi 1-2 saat sonra əldə olunur.

Bioamənimə təxminən 80-90% təşkil edir; tam sorulmanı nəzərə alsaq, ilk keçid effekti maksimum 10-20% təşkil edir.

Bu iki tədqiqatdan ardıcıl olaraq belə nəticəyə gəlinir ki, qida qəbulu torasemidin (zamandan asılı) sorulma dərəcəsini azaltsa da (aşağı $C_{\max}$ və artan $t_{\max}$ dəyərləri), qida qəbulu ilə torasemidin ümumi sorulması pozulmur.

Torasemidin plazma zülalları ilə birləşmə dərəcəsi 99 %-dən daha çoxdur; bu M1 metaboliti ilə 86%, M3 ilə 95%, M5 ilə isə 97%-dir. Görünən paylanma dərəcəsi (V_z) isə 16 l təşkil edir.

Biotransformasiyası

Torasemid insanlarda üç metabolitə (M1, M3 və M5) metabolizə olunur. Digər metabolitlərin meydana gəlməsinə dair heç bir sübut yoxdur. M1 və M5 metabolitləri fenil halqasında metil qrupunun karboksilik turşuya mərhələli oksidləşməsi zamanı əmələ gəlir; metabolit M3 isə halqa hidrosilasiyası yolu ilə yaranır.

Heyvanlar üzərində aparılan təcrübələrdə aşkar edilən M2 və M4 metabolitlərini insanlarda aşkar etmək mümkün olmayıb.

Xaric olması

Sağlam insanlarda torasemid və onun metabolitlərinin terminal yarımparçalanma dövrü ($t_{1/2}$) 3-4 saat təşkil edir. Torasemidin ümumi klirensi 40 ml/dəq, böyrək klirensi isə təqribən 10 ml/dəq təşkil edir.

Qəbul olunan dozanın təqribən 80%-i sağlam insanlarda torasemid və metabolitlər şəklində sidikdə, aşağıdakı orta pay bölgüsü ilə çıxarılır: torasemid təxminən 24%; metabolit M1 təxminən, 12%; metabolit M3 təxminən, 3%; metabolit M5 təxminən, 41%. Əsas metabolit M5 diuretik təsir göstərmir; farmakokinetik təsirin təxminən 10%-i birlikdə M1 və M3 aktiv metabolitlərinə aiddir.

Böyrək çatışmazlığı zamanı torasemidin ümumi klirensi və yarımparçalanma dövrü dəyişməz olaraq qalır, M3 və M5-in yarımparçalanma dövrü isə uzanır. Bununla belə, farmakodinamik profil dəyişməz olaraq qalır; təsir müddətinə böyrək çatışmazlığının kəskinliyi təsir göstərmir. Torasemid və onun metabolitləri hemodializ və ya hemofiltrasiya vasitəsilə demək olar ki, heç vaxt xaric olunmur.

Qaraciyər disfunksiyası və ya ürək çatışmazlığı olan xəstələrdə torasemidin və M5 metabolitinin yarımxaricolma dövrü bir qədər uzanır; sidiklə xaric edilən maddələrin miqdarı sağlam insanlarda olanlarla əsasən uyğunluq təşkil edir.

Buna görə də torasemid və torasemid metabolitlərinin toplanması gözlənilmir.

Xəttilik

Torasemid və onun metabolitləri doza-xətti kinetika ilə xarakterizə olunur, yəni maksimum zərdab konsentrasiyası və zərdab səviyyəsində ayrılır altında olan sahələr dozaya mütənasib olaraq artır.

İstifadəsinə göstərişlər

Trifas 5 böyükklərdə istifadə olunur:

Hipertoniyanın müalicəsi üçün

Ürək funksiyasının pozulması (ürək əzələsinin zəifliyi) ilə əlaqədar olaraq, bədən boşluqlarında mayenin ləngiməsi (ödəmlər).

Əks göstərişlər

Aşağıdakı hallarda Trifas 5 preparatını qəbul etməyin:

- Preparatın təsiredici maddəsinə – torasemidə, quruluşuna görə torasemidə oxşayan preparatlara (sulfonil sidik cövhəri), preparatının digər istənilən komponentinə qarşı allergiya ("Tərkibi" bölməsində sıralanır);
- Sidik ifrazının dayanması (anuriya) ilə gedən böyrək çatışmazlığı;
- Qaraciyər funksiyalarının huşun pozulması ilə gedən ağır pozğunluqları (qaraciyər koması və ya komaönu);
- Aşağı arterial təzyiq (hipotenziya), kardial aritmiya;
- Qanın həcmnin azalması (hipovolemiya);
- Natrium və ya kalium çatışmazlığı (hiponatriemiya, hipokaliemiya);
- Sidiyin xaric olmasına mane olan əhəmiyyətli amillərin olması (məsələn, prostat vəzinin həddən artıq böyüməsi);
- Hamiləlik və Laktasiya dövrü.

Aminoqlikozidlər və sefalosporinlər ilə yanaşı istifadə.

Böyrəklər üçün toksik olan maddələrlə təmas nəticəsində böyrək funksiyalarının pozulması.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Trifas 5 preparatını qəbul etməzdən əvvəl müalicə həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Aşağıdakı hallarda Trifas 5 preparatını qəbul etmək tövsiyə olunmur:

- Podaqra;
- Ürək ritminin ağır pozğunluğu, xüsusilə də onun yavaşması (ürək əzələsində oyanmanın formalaşmasının və keçirilməsinin pozulması, məsələn, sinoatrial blokada, 2-ci və ya 3-cü dərəcəli AV-blokada);
- Orqanizmdə turşu-əsas tarazlığının patoloji dəyişiklikləri;
- Eyni vaxtda litium preparatları ilə müalicənin aparılması (əhval-ruhiyyənin pozulması və depressiyanın bəzi növləri zamanı istifadə olunur);
- İnfeksion xəstəliklər zamanı eyni vaxtda bəzi antibiotiklərlə (amiunoqlikozidlər, sefalosporinlər) müalicənin aparılması;
- Qanın tərkibinin patoloji dəyişməsi (məs., böyrək funksiyaları normal olan xəstələrdə qanın laxtalanmasını təmin edən trombositlərin və ya eritrositlərin sayının azalması);
- Böyrəklər üçün toksik olan maddələrlə təmas nəticəsində böyrək funksiyalarının pozulması.

Artıq şəkərli diabetiniz var və ya şəkərli diabetiniz hələ aşkara çıxmayıbsa (aşkar və ya gizli şəkərli diabet), həkiminizlə məsləhətləşin. Qan şəkərinin müntəzəm yoxlanılması tələb olunur.

Xüsusilə, müalicənin başlanğıcında və yaşlı xəstələrdə elektrolit itkisi və hemokonsentrasiya əlamətlərinə diqqət yetirilməlidir. Əgər siz bu dərmanı daimi olaraq qəbul edirsinizsə, xüsusilə yaşlısınızsa və ya başqa dərman qəbul edirsinizsə və ya istifadə edirsinizsə, həkiminiz müntəzəm olaraq qanınızı qan hüceyrələri və bəzi maddələrin dəyərləri ilə bağlı yoxlayacaq.

Torasemidlə uzunmüddətli müalicə zamanı elektrolit balansının, xüsusilə də zərdab kaliumunun müntəzəm yoxlanılması lazımdır. Qan-qlükoza göstəriciləri, sidik turşusu, sidik cövhəri, kreatinin və qan lipidləri, müntəzəm fasilələrlə yoxlanılmalı, həmçinin ümumi qan analizi (eritrositlər, leykositlər, trombositlər) də aparılmalıdır.

Trifas 5 preparatının tərkibində laktoza vardır.

Əgər Sizdə hər-hansı şəkər növünə qarşı dözümsüzlük müəyyən edilibsə, bu preparatın istifadəsindən əvvəl müalicə həkiminizlə məsləhətləşin.

Uşaqlar və yeniyetmələr

Trifas 5 preparatının uşaqlarda və 18 yaşa qədər yeniyetmələrdə istifadə təcrübəsi yoxdur, buna görə də bu yaş qrupunda Trifas 5 preparatından istifadə etmək olmaz.

Doping testinin nəticələrinə təsiri və doping məqsədləri üçün yanlış istifadə edildikdə

Trifas 5 preparatının istifadəsi doping testinin müsbət nəticələnməsinə səbəb ola bilər. Trifas 5 preparatının doping məqsədləri üçün lazımi qaydada istifadə edilməməsinin nəticəsini qabaqcadan söyləmək mümkün deyil; bu halda preparatdan istifadə sağlamlıq üçün təhlükəli ola bilər.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Əgər Siz hazırda hər-hansı digər dərman vasitələri qəbul/istifadə edirsinizsə, yaxın keçmişdə qəbul/istifadə etmişinizsə və ya qəbul/istifadə edə bilərsinizsə, bu barədə həkimə və ya əczaçıya məlumat verin.

Trifas 5 preparatı aşağıdakı dərman vasitələri ilə birgə qəbul edilməməlidir (xüsusən yüksək dozalarla müalicədə aşağıdakı əlavə təsirlərin artmasına səbəb ola bilər)

- Aminoqlikozidlər qrupundan olan antibiotiklərin (məsələn, kanamisin, gentamisin, tobramisin) eşitmə orqanına və böyrəklərə zədələyici təsiri.
- Sisplatin tərkibli preparatların istifadəsi zamanı (bədxassəli yenitörəmələrin müalicəsi üçün təsiredici maddə) eşitmənin və böyrəklərin funksiyasının pozulması.
- Infeksiyon xəstəliklərin müalicəsi üçün sefalosporinlər adlanan (antibiotiklər qrupundan olan təsiredici maddələr) antibiotiklərin istifadəsi zamanı böyrəklərin zədələnməsi.
- Litium preparatlarının (əhvalın pozulmaları zamanı və depressiyanın bəzi növləri zamanı istifadə olunur) ürəyə və böyrəklərə toksik təsirinə dərinləşməsi. Trifas 5 preparatının və litium preparatlarının eyni zamanda qəbulu zamanı qanda litiumun konsentrasiyası yüksələ bilər.

Trifas 5 aşağıdakı preparatların təsirini dəyişə bilər

- Arterial təzyiqi aşağı salmaq üçün preparatlar, xüsusilə də AÇF inhibitorları. Əgər siz əlavə olaraq və ya birbaşa Trifas 5 ilə müalicədən sonra ACE inhibitorlarını qəbul edirsinizsə arterial təzyiqin güclü azalması baş verə bilər. Əgər Siz keçmişdə və ya hazırda AÇF inhibitoru qəbul etmədiyinizə əmin deyərsinizsə, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.
- Teofillin (bronxial astmanın müalicəsi üçün preparat): Trifas 5 bu dərman vasitələrinin təsirini gücləndirə bilər.
- Kurareyə bənzər preparatlar: əzələlərə boşaldıcı təsirinə güclənməsi.
- Diabet əleyhinə preparatlar (şəkərli diabetin müalicəsi üçün istifadə olunur): Trifas 5 bu dərman vasitələrinin təsirini zəiflədə bilər.
- Ağrıkəsici vasitələr və revmatizmin müalicəsi üçün preparatlar: ağrıkəsici vasitələrin yüksək dozaları ilə və salisilatlar qrupuna aid revmatizmin müalicəsi üçün preparatlar ilə birgə istifadə zamanı onların mərkəzi sinir sisteminə təsirinə güclənməsi mümkündür.
- Qan dövrəsinin pozulmasının, o cümlədən şokun müalicəsi üçün preparatlar (məsələn, epinefrin və norepinefrin): Trifas 5 preparatının qəbulu zamanı bu dərman vasitələrinin təsiri zəifləyə bilər.

Aşağıdakı preparatlar Trifas 5 preparatının təsirini dəyişə bilər

- Probenesid (podaqranın müalicəsi üçün preparat): Probenesid Trifas 5 preparatının sidikqovucu və hipotenziv təsirlərini zəiflədə bilər.
- Bəzi iltihabəleyhinə preparatlar (məs., indometasin, asetilsalisil turşusu): Bu dərman vasitələri Trifas 5 preparatının sidikqovucu və hipotenziv təsirlərini zəiflədə bilər.
- Xolestiramin (qanda yağların yüksəlmiş konsentrasiyalarını azaltmaq üçün istifadə olunur): Bu preparatların eyni vaxtda qəbulu mədə-bağırsaq traktından Trifas 5 preparatının sorulmasına təsir göstərə bilər. Bu isə Trifas 5 preparatının effektivliyinin azalmasına gətirib çıxara bilər.

Trifas 5 preparatının digər preparatlarla birlikdə istifadəsi zamanı aşağıdakı növ qarşılıqlı təsirlər ola bilər

- Trifas 5 preparatının istifadəsi zamanı yaranan kalium çatışmazlığı birgə istifadə zamanı ürək qlikozidlərinin (ürək əzələlərinin zəifliyi zamanı istifadə olunan preparatlar) əlavə təsirlərinin ağırlaşmasına gətirib çıxara və ya artır bilər.
- İşlədici vasitələrlə birgə istifadə zamanı kalium çatışmazlığının dərinləşməsi.
- Böyrəküstü vəzi hormonları ilə (mineralokortikoidlər və qlükokortikoidlər, məsələn kortizon ilə) birgə istifadə zamanı kalium çatışmazlığının dərinləşməsi

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

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

Hamiləlik

Trifas 5 kontrasepsiyadan istifadə etməyən reproduktiv yaşda olan qadınlara tövsiyə edilmir. Əlavə məlumat olmadığına görə, torasemid hamiləlik dövründə əks göstərişdir.

Diuretiklər hamiləlik dövründə hipertoniya və ödemlərin müntəzəm müalicəsi üçün uyğun deyildir, çünki onlar plasentanın perfuziyasına və beləliklə, bətdaxili dölün (intrauterin) inkişafına zərər verə bilər.

Laktasiya

Trifas 5 preparatının aktiv maddəsinin ana südünə keçib-keçmədiyi məlum deyil. Yenidoğulmuşlar/körpələr üçün risk mümkündür. Buna görə də, Trifas 5 preparatı laktasiya zamanı əks göstərişdir. Südvermənin dayandırılması yoxsa Trifas 5 preparatı ilə terapiyanın dayandırılması barədə qərar uşaq üçün ana südü ilə qidalanmanın faydası və Trifas 5 preparatı ilə terapiyanın qadın üçün faydası nəzərə alınmaqla qəbul edilməlidir.

Nəqliyyat vasitəsini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Trifas 5 reaksiya sürətini dəyişə bilər. Yol hərəkətində aktiv iştirak, mexanizmlərlə işləmə və ya davamsız tarazlıq şəraitlərində iş qabiliyyətinə təsir göstərə bilər. Bu aşağıdakı hallarda daha tez-tez müşahidə edilir

- müalicənin əvvəlində
- preparatın dozasının artırılması zamanı
- digər müalicədən bu preparata keçid zamanı
- digər preparatlarla əlavə müalicənin təyin edilməsi zamanı.

Alkoqol bu təsirləri gücləndirə bilər. Buna görə də Trifas 5 preparatının qəbulu zamanı alkoqol qəbul etmək tövsiyə olunmur.

İstifadə qaydası və dozası

Hər zaman bu preparatı müalicə həkiminin və ya əczaçının tövsiyələrinə müvafiq dəqiqliklə qəbul edin. Əgər Sizdə şübhələr olarsa, müalicə həkimi və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Preparatın istifadəsi üzrə təlimata riayət edin, əks halda Trifas 5 preparatının təsiri göstəriləndən fərqli ola bilər.

Dozalanma

Birincili hipertenziya

Tövsiyə olunan başlanğıc doza gündə bir dəfə ½ Trifas 5 tabletdir (2,5 mq torsemid).

Trifas 5 preparatının qan təzyiqini aşağı salan təsiri ilk həftədə yavaş-yavaş başlayır və ən yüksək həddə ən gec təxminən 12 həftədən sonra çatır.

Gündə bir dəfə ½ Trifas 5 tablet (2,5 mq torasemid) ilə 12 həftəlik müalicədən sonra qan təzyiqi normallaşmırsa, doza gündə bir dəfə 1 Trifas 5-ə (5 mq torasemid) qədər artırıla bilər. Qan təzyiqi ilkin olaraq çox yüksək olduqda, eləcə də böyrək funksiyası pozulmuş xəstələrdə yüksək dozanın qəbulu zamanı qan təzyiqini aşağı salan daha güclü təsir əldə edilir.

Doza gündə bir dəfə 1 Trifas 5-dən çox (5 mq torasemid) qədər artırılmamalıdır, çünki bunun qan təzyiqinin daha güclü azalması ilə nəticələncəyi ehtimalı azdır.

Ürək ödemləri

Tövsiyə olunan başlanğıc doza gündə 1 ədəd Trifas 5 tabletdir (5 mq torasemid).

Adətən bu doza da müalicənin sonuna qədər istifadə olunur.

Preparatın effekti kifayət qədər olmadıqda həkim onun dozasını gündə bir dəfə iki tabletdə qədər artırmaqla (10 mq torasemid). Bu zaman həkim Sizin xəstəliyin ağırlığını nəzərə alır. Lazım olduqda preparatın dozası gündə dörd tabletdə qədər artırıla bilər (20 mq torasemid).

Əgər gündəlik doza üçün 10 mq və ya daha çox torasemid tələb olunarsa, torasemidin 10 mq-lıq forması (Trifas® 10) da mövcuddur.

Tabletlərin bölünməsi üzrə tövsiyələr

Tabletin bir üzündə olan bölmə xətti onu asanlıqla yarıya bölməyə imkan verir. Bu Sizin tələblərinizə uyğun optimal dozanın seçilməsinə imkan yaradır.

Tableti hər iki əlin şəhadət və baş barmaqlarının arasında bölmə xətti yuxarı olmaqla tutun və baş barmaqla bölmə boyu aşağı basmaqla, tableti iki hissəyə bölün.

Qaraciyər funksiyası pozulmuş xəstələr

Qaraciyər funksiyası pozulmuş xəstələrdə istifadə zamanı ehtiyatlı olmaq lazımdır. Qanda torasemidin konsentrasiyası yüksələ bilər. Qavrama qabiliyyətinin pozulması ilə qaraciyər funksiyasının ağır pozulması halında, Trifas 5 preparatından istifadə edilməməlidir ("Əks-göstərişlər" bölməsinə baxın).

Yaşlı xəstələr

Yaşlı xəstələrdə preparatın dozalanması üzrə xüsusi göstərişlər yoxdur. Bununla belə, yaşlı və gənc xəstələr arasında adekvat müqayisəli tədqiqatlar aparılmamışdır.

Qəbul metodu

Tabletləri bütöv halda, müəyyən miqdar su ilə udurlar. Preparatı qida qəbulundan asılı olmadan qəbul edirlər.

Qəbul müddəti

Trifas 5 preparatının qəbul müddəti müalicə həkimi tərəfindən müəyyən olunur.

Əgər Siz Trifas 5 preparatını qəbul etməyi unutmusunuzsa

Preparatı kifayət qədər olmayan dozada qəbul etdikdə onun effekti azalır. Bu, həmçinin Trifas 5 preparatının növbəti qəbulunu buraxdığınız zaman da baş verir. Bu halda aşağıdakı pozğunluqlar yaranı bilər:

- Bədən kütləsinin artması
- Orqanizmdə mayenin ləngiməsinin (ödemlərin) artması

Preparatın buraxılan dozasını yaxın zamanda bərpa etmək lazımdır. Lakin əgər preparatın növbəti qəbul vaxtı yaxınlaşıbsa, buraxılan dozanı bərpa etmək olmaz. Buraxılan dozanın kompensasiyası üçün ikiqat doza qəbul etməyin.

Əgər Siz Trifas 5 preparatının qəbulunu dayandırmısınızsa

Müalicənin kəsilməsi və ya vaxtından əvvəl dayandırılması artıq mövcud olan şikayətlərin güclənməsi ilə müşayiət oluna bilər. Bu səbəbdən yalnız müalicə həkimi ilə məsləhətləşdikdən sonra Trifas 5 preparatının qəbulunu kəsmək və ya vaxtından əvvəl bitirmək olar.

Əgər Sizde bu preparatın qəbulu üzrə əlavə suallar yaranarsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərman vasitələri kimi, bu preparat da əlavə təsirlər yarada bilər, halbuki onlar hamıda baş vermir.

Yuxarıda təsvir olunan əlavə təsirlər yaranan zaman təcili olaraq müalicə həkiminə müraciət edin. O bunların ağırlığını qiymətləndirib sonrakı tədbirlərin aparılmasına ehtiyacın olması barədə qərar qəbul edəcəkdir.

Qəfləti və ya çox vacib əlavə təsirlər yaranan zaman, təcili olaraq müalicə həkiminə müraciət edin. Bu çox vacibdir, belə ki, bəzi əlavə təsirlər həyat üçün təhlükə yarada bilər. Müalicənin davam etdirilməsinin mümkünlüyü barədə həkim qərar verəcək və lazımi tədbirlərin aparılmasını təyin edəcək.

Hiperhəssaliq reaksiyalarının ilk əlamətləri zamanı (məs., ağır dəri reaksiyaları) Trifas 5 preparatı bir daha qəbul edilməməlidir. Dərhal həkimə məlumat verin.

Mümkün əlavə təsirlər

Tez-tez (10 adamdan 1-də müşahidə oluna bilər):

- Orqanizmin turşu-qələvi tarazlığının tənzimlənməsinin pozulması (metabolik alkaloz adlanır)
- Əzələ spazmları (xüsusən terapiyanın başlanğıcında)
- Qanda sidik turşusunun, qlükozanın və lipidlərin (trigliseridlər və xolesterinin) konsentrasiyasının yüksəlməsi
- Kalium ilə zəif pəhriz, qusma, diareya, həddən artıq işlədici qəbulu, qaraciyər funksiyasının xroniki pozulması fonunda kalium çatışmazlığı (hipokaliemiya)
- Dozadan və müalicənin davam etmə müddətindən asılı olaraq, mayenin itirilməsi (hipovolemiya), kalium və/və ya natrium çatışmazlığı kimi (hipokaliemiya və hiponatriemiya) su-elektrolit balansının pozulması yaranı bilər
- Həzm sistemi tərəfindən pozulmalar, məsələn iştahanın olmaması, mədədə ağrı, ürəkbulanma və qusma, diareya, qəbizlik müalicənin başlanğıcında müşahidə olunur
- Qanda müəyyən qaraciyər fermentlərinin (qamma-qlütamiltransferaza) konsentrasiyalarının yüksəlməsi
- Baş ağrısı, başgəlmə, yorğunluq, zəiflik (xüsusən müalicənin başlanğıcında) yaranı bilər.

Nadir (100 xəstədən 1-də müşahidə oluna bilər):

- Qanda sidik cövhəri və kreatininin (əzələ zülalı) konsentrasiyalarının yüksəlməsi

- Artıq mövcud olan sidikburaxmanın çətinləşməsi zamanı (məs., prostat vəzin böyüməsi zamanı) sidiyin ləngiməsi mümkündür. Bu halda sidiyin xaric olması əhəmiyyətli dərəcədə pisləşir və ya tamamilə kəsilir.
- Ağızda quruluq
- Ətrafların keyləşməsi və ya soyuması (paresteziyalar).

Çox nadir (10000 xəstədən 1-də müşahidə oluna bilər):

- Eritrositlərin və leykositlərin (qırmızı və ağ qan hüceyrələrinin) və trombositlərin (qanın laxtalanmasına cavabdeh olan hüceyrələrin) sayının azalması.
- Qaşınma, dəri səpgisi (ekzantema), işığa qarşı həssaslıq (fotosensibilizasiya), ağır dəri reaksiyaları şəklində allergik reaksiyalar.
- Qan damarlarında qan laxtalarının yaranması (tromboembolik ağrılaşmalar)
- Huşun qarışması
- Arterial təzyiqin enməsi (hipotoniya)
- Ürək ritminin pozulmaları (aritmiyalar), sinədə sıxılma hissi (stenokardiya), ürək tutması, huşun qəflətən itirilməsi (bayılma) ilə müşayiət olunan ürək əzələsində və beyində qan dövrünün pozulması
- Mədəaltı vəzin iltihabı (pankreatit)
- Görmənin pozulması
- Qulaqlarda cingilti (tinnitus)
- Eşitmənin itirilməsi

Əlavə təsirlər barədə məlumat verilməsi

Sizdə hər hansı əlavə təsirlər meydana çıxdığı zaman müalicə həkiminə və ya əczaçıya müraciət edin. Bunlara, həmçinin bu içlik vərəqəsində təsvir edilməmiş hər hansı mümkün əlavə təsirlər də daxildir. Siz, həmçinin əlavə təsir barədə milli məlumatlandırma sistemi vasitəsilə bilavasitə məlumat verə bilərsiniz. Əlavə təsirlər barədə məlumat verməklə Siz, bu dərman preparatının təhlükəsizliyi barədə daha çox məlumat toplamağa kömək edə bilərsiniz.

Doza həddinin aşılması

Trifas 5 preparatının doza həddinin aşılması zamanı aşağıdakı pozğunluqlar mümkündür :

- Orqanizmdən mayelərin və duzların həddən artıq, hətta həyat üçün təhlükəli ola biləcək dərəcədə xaric olması
- Huşun bulanıqlaşması
- Huşun qarışması
- Arterial təzyiqin enməsi
- Kəskin damar çatışmazlığı
- Həzm sistemində pozulmalar

Bu halda təcili olaraq müalicə həkiminə müraciət etmək lazımdır. O, bütün lazımi tədbirləri görəcəkdir.

İntoksikasiyaların müalicəsi

Xüsusi antidot məlum deyil. İntoksikasiya simptomları adətən dozanın azaldılması və ya dərmanın dayandırılması və maye və elektrolit əvəzetməsi (yoxlayın!) ilə birlikdə yox olur.

Torasemid dializ edilə bilməz və buna görə də hemodializ onun xaric olmasını sürətləndirmir.

Hipovolemiya zamanı müalicə: həcm əvəzetməsi

Hipokaliemiya zamanı müalicə: kalium əvəzedicisi

Qan dövrünün pozulması zamanı müalicə: Şok vəziyyəti, zəruri hallarda şok terapiyası

Anafilaktik şok zamanı təcili tədbirlər:

İlk əlamətlər zamanı (məsələn, övrə və ya qızartı, narahatlıq, baş ağrısı, tərləmə, ürəkbulanma, siyanoz kimi dəri reaksiyaları):

- Venoz kateteri tətbiq edin
- Digər adi təcili tədbirlərlə yanaşı, xəstəni ayaqları yuxarı qaldıraraq düz uzandırın, tənəffüs yollarını açın, oksigen verin!
- Lazım gələrsə, gələcəkdə, müvafiq hallarda, intensiv terapiya tədbirləri də (adrenalin, həcm əvəzediciləri, qlükokortikoidlərin tətbiqi daxil olmaqla) həyata keçirilməlidir.

Buraxılış forması

10 tablet blisterdə. 3 blister içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

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

Heç bir dərman vasitəsini kanalizasiyaya və ya məişət tullantılarına atmayın. Lazımsız dərman vasitəsinin utilizasiyası barədə əczaçı ilə məsləhətləşin. Bu tədbirlər ətraf mühiti qorumağa kömək edir.

Yararlılıq müddəti

3 il.

Bu preparatı karton qutunun və blisterlərin üzərində "Son istifadə tarixi" sözlərindən sonra qeyd edilmiş yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etməyin. Yararlılıq müddətinin bitmə tarixi göstərilən ayın son günüdür.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

BERLIN-CHEMIE AG.

Glienicker Weg 125

12489 Berlin, Almaniya.

Tempelhofer Weg 83, 12347 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.