

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

Соодадагы аталышы

Справенс

Эл аралык патенттелбеген аталышы

Жок

Дарынын түрү

Ичегиде эрүүчү чел кабык капталган таблеткалар.

Курамы

Ичегиде эрүүчү чел кабык капталган ар бир таблетка төмөнкүлөрдү камтыйт:

Таасир берүүчү зат: сerratриопептидаза 10 мг

(ферментативдик активдүүлүктүн 20000 бирдигине туура келет)

Көмөкчү заттар: лактоза, жүгөрү крахмал, магний стеараты, магний сульфаты, цинк оксиди, кобальт хлориди, суусуз коллоиддүү кремний диоксиди, лактоза + крахмалдын гранулдары.

Жука жасалуусу: целлюлоза ацетатфталат, этилцеллюлоза, титан диоксиди, Сансет сары боёгучу (Lake).

Сүрөтмөсү

Эки жагы томпок, тегерек, кызгылт сары түстөгү ичегиде эрүүчү чел кабык капталган таблеткалар.

Фармадарлык тобу

Сөөк-булчун системасынын ооруларын дарылоо үчүн препараттар. Сөөк-булчун системасынын ооруларын дарылоо үчүн башка препараттар. Ферменттик препараттар.

АТХ коду: M09AB.

Фармакологиялык касиеттери

Фармакодинамикасы

Препарат активдүү компонент сerratриопептидазаны камтыйт. Сerratриопептидаза протеолизтикалык активдүүлүккө ээ фермент, ал ичеги микрофлорасынын патогендүү эмес бөлүгү болуп эсептелген Serratia E15 бактерияларынан бөлүнүп алынат.

Препарат фибринолитикалык жана сезгенүүгө каршы активдүүлүккө ээ. Препаратты колдонууда ошондой эле шшимикке каршы айкын таасири белгиленген.

Сerratриопептидазанын фармакологиялык таасирлери сезгенүү очогунда брадикининдин, гистаминдин жана серотониндин концентрацияларын төмөндөтүүнүн эсебинен ишке ашырылат.

Синаптикалык жылчыктарда медиаторлордун концентрациясынын төмөндөөсү сerratриопептидазанын таасири алдында алардын гидролизинин эсебинен жүрөт, мында бошонуунун интенсивдүүлүгү жана медиаторлордун кайтарып кармоосу өзгөрбөйт.

Препарат кан тамырлардын дилатациясын төмөндөтөт жана алардын өткөргүчтүгүн азайтат. Препараттын ооруну басуучу таасири сезгенген ткандардан аминдердин бошонуусу аязоусунун эсебинен ишке ашат. Организмде сerratриопептидазанын жана кандын a2-макроглобулиндинин байланышуусу жүрөт, бул сerratриопептидазанын антигендүүлүгүнүн төмөндөшүнө алып келет, бирок анын протолитикалык активдүүлүгүн төмөндөтпөйт.

Препарат плазмнн басаңдаткычтарынын активдүүлүгүн төмөндөтөт, ошентип, плазмдиндин фибринолитикалык активдүүлүгүн жогорулатат. Препарат ошондой эле кабыркытын чыгуусун жакшыртууга көмөк көрсөтөт, себеби сerratриопептидаза шшимикти азайтууга жана кандын микроайлануусун жакшыртууга жөндөмдүү.

Фармакокинетикасы

Препарат пероралдуу колдонгондон кийин ичеги жолунда жакшы сиңет, мында ашказан зилинин таасири алдында өзгөрбөйт. Концентрацияны колдонгондон бир нече убакыттан кийин сезгенүүнүн ордуна канда сerratриопептидаза концентрациясы олуттуу ашкан. Организмден заара менен бөлүнүп чыгат.

Колдонууга көрсөтмө

- хирургияда колдонуу; байламталардын чоюлуусу жана үзүлүшү, сыныктар жана чыгып кетүүлөр, шшимиктер анын ичинде пластикалык операциялардан пайда болгон;
- жогорку дем алуу жолдорунун оорулары: кабыркытын илээшкектигин азайтат жана дем алуу жолдорунда өтүүсүн жеңилдетет;
- ЛОР органдарынын оорулары: кобулдуу кошундуларынан секреттин чыгуусун жеңилдетет;
- дерматология: курч сезгенген дерматоздор;
- аначылык жана гинекология: гематома, эмчек бездеринде сүтүн туруп калуусу.

Каршы көрсөтмө

- сerratриопептидазага же препараттын курамындагы кайсы бир затка жогору сезгичтик;
- кан уюунун бузулуусу.

Этияттык менен: боор жана/же бөйрөк оорулары менен жакырканган бейтаптарга дайындалат.

Колдонуу жолу жана дозалар

Препарат чоң адамдарга тамактан кийин күнүнө 3 жолу 1

таблеткадан дайындалат. Таблеткаларды чайнабастан жутуу керек жана 1 стакан суу менен ичүү керек. Эң жогорку суткалык дозасы - 30 мг. Дарылоо курсунун узактыгы патологиялык процесстин мүнөзүнө жана динамикасына көз каранды жана ар бир учурда жекече аныкталат.

Кыйыр таасири

Препаратты колдонууда айрым учурларда байкалышы мүмкүн: *Ашказан-ичеги бузулулары:* ич өтүү, окшуу, кусуу, табиттин төмөндөшү, курсактын үстү жагында ыңгайсыздык.

Дем алуу системасы тарабынан бузулулар: абдан сейрек мурундан кан агуу жана кан аралаш кабыркытын бөлүнүп чыгуусу мүмкүн, курч эозинофилдик пневмония учурлары сүрөттөлгөн.

Жогору сезгичтиги бар бейтаптарда аллергиялык реакциялар, тери ириректери болушу мүмкүн.

Ашыкча доза

Симптолдор: окшуу, кусуу, табиттин төмөндөшү, курсактын үстү жагында ыңгайсыздык, айрым учурларда кан агуу жана кан аралаш кабыркы.

Дарылоо: Оору белгилерине жараша дарылоо.

Дарылык өз ара таасирлери

Бир убакта колдонууда препарат антикоагулянттардын таасирин күчөтөт. Препараттардын мындай айкалышы кылдат медициналык байкоо алдында колдонулушу керек.

Өзгөчө көрсөтмөлөр

Препарат кандын уюшна таасир бергендиктен, аны кан агуу коркунучу жана кандын уюнуу бузулуусу бар бейтаптарда, ошондой эле антикоагулянттарды кабыл алган бейтаптарда этияттык менен колдонуу керек. Боор жана бөйрөктөрдүн оор оорулары болсо препарат этияттык менен колдонулат.

Кош бойлуулук же эмчек эмизүү мезгилинде колдонуу

Препаратты кош бойлуу же эмчек эмизүү мезгилинде колдонуу клиникалык маалыматтардын жоктугунан улам сунушталбайт.

Балдар

Препаратты балдарга колдонуу тажрыйбасы жок болгондуктан, аны дайындаоу жашоо көрсөткүчтөрү боюнча жана дарыгердин катуу көзөмөлү алдында гана мүмкүн.

Унааны жана механизмдерди башкарууда реакциянын ылдамдыгына таасир берүү жөндөмдүүлүгү

Таасирин тийгизбейт.

Чыгаруу формасы

Ар бир блистерде ичегиде эрүүчү чел кабык капталган 10 таблетка.

3 блистер медициналык колдонуу боюнча нускамасы менен бирге картон таңгакка салынат.

Сактоо шарты:

Кургак, жарык тийбеген жерде 25°C дан жогору эмес аба таябында сакталат.

Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

Жарактуулук мөөнөтү

2 жыл.

Жарактуулук мөөнөтү аяктагандан кийин колдонууга болбойт.

Берүү шарты

Дарыгердин рецепти боюнча.

Соода маркасынын жана каттоо күбөлүгүнүн ээси:

Vegapharm LLP
Unit 18, 53 Norman Road, Greenwich Centre Business Park,
London, England, SE10 9QF, UK (Улуу Британия)

Өндүрүүчү:

Lark Laboratories (India) Ltd.
SP-1192 E, Phase-IV, RIICO Industrial Area,
Bhiwadi, Distt. Alwar (Rajasthan), India (Индия)



Кыргыз Республикасынын аймагында продукциянын (товардын) сапаты боюнча керектөөчүлөрдүн арыз-доолорду кабыл алуучу уюмдун дарегин:

«Аман Фарм» (Аман Фарм) ЖЧК, Кыргыз Республикасы, Бишкек шаары, Шоорук көчөсү, 36.

Тел: (0312) 560466, E-mail: aman.pharm12@gmail.com