



Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərmanı istifadə etməyə başlamazdan əvvəl bu içlik vərəqəsini diqqətlə oxuyun, çünki burada Sizin üçün mühüm məlumatlar vardır.

- Bu içlik vərəqəsini atmayın. Daha sonra onu təkrar oxumağınız lazımla bilər.
- Əgər əlavə suallarınız olarsa, lütfən, həkiminizi və ya əczaçıya müraciət edin.
- Bu dərman şəxsən Sizin üçün təyin edilmişdir, onu başqalarına verməyin.
- Bu dərmandan istifadə müddətində həkimiz və ya xəstəxanaya getsəniz, həkiminizi bu dərmandan istifadə etdiyiniz barədə məlumat verin.
- Bu içlik vərəqədə yazılınlara dəqiqlik əməl edin. Dərmanın Sizin üçün tövsiyə olunan dozasından yüksək və ya aşağı doza istifadə etməyin.

EPAMOR 30 mq/3 ml dərialtı inyeksiya üçün steril məhlul (kartricdə)
EPAMOR

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Tərkibi

Təsireddi maddə: 1 kartricdə (3 ml) tərkibində 30 mq apomorfİN hidrokslorid hemihidrat vardır.

Köməkçi maddələr: natrium metabolisulfit (E223), xlorid turşusu (pH-1 tənzimləmək üçün), natrium hidroksid (pH-1 tənzimləmək üçün), inyeksiya üçün su.

Təsviri

Şəffaf, rəngsiz və ya zəif sarımtıl rəngli məhluldur.

Farmakoterapevtik qrupu

Parkinsonzməleyhinə preparatlar, dofaminin agonistləri.

ATC kodu: N04BC07.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

EPAMOR-un təsireddi maddəsi apomorfİN hidrokslorid hemihidratdır. ApomorfİN dofamin reseptorlarının birbaşa təsirli stimulyatorudur.

ApomorfİN sürətlə və tamamilə dərialtı toxumadan sorulur, kliniki təsirlərin sürətli başlangıcı ilə (4-12 dəqiqə) korrelyasiya olunur və aktiv maddenin qısamüddətli klinik təsiri (təxminən 1 saat) sürətli klirensi ilə izah olunur.

İstifadəsinə göstərişlər

EPAMOR, Parkinson xəstəliyinin müalicəsi üçün istifadə olunur. ApomorfİN, Parkinson xəstəliyi olan oral levodopa və/və ya dofaminin digər agonistləri ilə kifayət qədər nəzarət olunmayan xəstələrdə, “off” və ya hərəkətsiz vəziyyətdə keçən zamanı azaltmağa kömək edir. Həkiminiz və ya tibb bacınız dərmani istifadə etməli olduğunuz zamanı göstərən əlamətləri tanımanız üçün Siza kömək edəcəkdir. Adına baxmayaraq, ApomorfİNin tərkibində morfin yoxdur.

Əks göstərişlər

Aşağıdakı hallarda EPAMOR-un istifadəsi əks göstərişdir:

əgər:

yaşınız 18-dən aşağıdırsa,

nəfəs almaqda çətinlik çəkirsinizsə,

demensiyadan və ya Alzheimer xəstəliyindən əziyyət çəkirsinizsə,

Sizdə hallüsinasiya, illüziya, düşüncə pozğunluqları, reallıqla əlaqənin itməsi kimi simptomlarla özünü göstərən psixi pozğunluqlar varsa,

qaraciyərlə bağlı probleminiz varsa,

Levodopa qəbul etməyinizə baxmayaraq, ağır diskineziya (qeyri-iradi hərəkətlər) və ya ağır distoniya (hərəkət zamanı çətinlik) varsa,

Ondansetron tərkibli preparat qəbul edirsınızsə,

Apomorfinə və ya EPAMOR-un tərkibində olan digər komponentlərdən (bax: "Tərkibi") hər hansı birinə qarşı allergiya (yüksek həssaslıq) varsa,

Sizdə ya da ailə üzvlərinizdən hər hansı birində EKQ-də (elektrokardioqrafiya) "QT-intervalının uzanması" adlanan patologiyanın olması məlumdursa.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

EPAMOR-u istifadə etməzdən öncə həkiminiz Sizdən EKQ (elektrokardioqram) və istifadə etdiyiniz bütün digər dərmanların siyahısını istəyəcəkdir. EKQ, müalicənizin ilk günlərində və həkiminizin lazımlığı hər hansı bir zamanda təkrar istəniləcəkdir. Bundan başqa, həkiminiz, xüsusilə ürəyinizlə bağlı ola biləcək digər xəstəliklər haqqında Sizdən məlumat alacaqdır. Sorğu və müayinələrin bəziləri Siz hər dəfə həkimə gedərkən təkrarlana bilər. Ürəyinizlə bağlı hər hansı əlamət, məsələn, çırpıntı, bayılma və ya bayılmaya bənzər vəziyyət meydana çıxarsa, bunu dərhal həkiminə bildirməlisiniz. Bundan başqa, ishal baş verərsə və ya yeni bir dərmandan istifadə etməyə başlasanız, bu barədə həkiminə məlumat verməlisiniz.

EPAMOR-u aşağıdakı hallarda ehtiyatla istifadə etmək lazımdır.

Əgər:

böyrəklərinizlə bağlı problemləriniz varsa,

ağciyərinizlə bağlı problemləriniz varsa,

ürəyinizlə bağlı problemləriniz varsa,

ayağa durarkən başgicəllənmə, zəiflik və ya qan təzyiqinin aşağı düşməsi baş verirəsə,

yüksek qan təzyiqinin müalicəsi üçün başqa bir dərman qəbul edirsınızsə,

hər hansı bir xəstəliyiniz varsa və ya özünüzü xəstə hiss edirsınızsə,

Parkinson xəstəliyi Sizdə hallüsinasiyalar və şüurun dumanlanması kimi psixi problemlər törədirəsə, yaşlı və ya zəifsinizsə.

Siz və ya ailəniz/Sizə qulluq edən, Sizdə qeyri-adi oyanıqlıq və güclü istək hiss edərsə və əgər Siz oyanıqlığa və Sizə zərər verə biləcək hərəkətləri etmək arzunuza müqavimət göstərə bilmirsınızsə, bu barədə həkiminə məlumat verin. Bunlar impuls nəzarət pozğunluqları adlanır və onlara qumar oyunlarına bağlılıq, həddindən artıq yemək və ya bədxərcilik, qeyri-normal dərəcədə çox güclü cinsi həvəs və ya cinsi düşüncələrin güclənməsi və ya cinsi hislərin artması kimi davranış daxil ola bilər. Həkiminiz dərmanın dozasına düzəliş etməyə və ya onun istifadəsini ləğv etməyə ehtiyac duya bilər.

Bəzi xəstələrdə, EPAMOR və Parkinson xəstəliyini müalicə etmək üçün istifadə olunan digər dərmanları yüksək dozada qəbul etmək istəyi yaradan, vərdişi bənzər simptomlar inkişaf edir.

Bu xəbərdarlıqlar, keçmişdəki hər hansı dönmədə olmuş olsa belə, Sizin üçün keçərlidirsə, lütfən, bu barədə həkiminə məlumat verin.

Apomorfinə müalicə olunan xəstələrdə hemolitik anemiya və trombositopeniya bildirilmişdir. Hematoloji testlər, apomorfinin qəbulu ilə eyni vaxtda tələb olunduqda, levodopa ilə olduğu kimi mütəmadi olaraq aparılmalıdır.

EPAMOR-un tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr barədə mühüm məlumatlar

EPAMOR-un tərkibində, dildə qızartı və şışkinlik, üzdə və dodaqlarda şışkinlik, nəfəsalımda çətinlik, dəridə sərgi və qaşınma kimi simptomlarla özünü göstərən, nadir hallarda baş verən ciddi allergik reaksiyalara səbəb ola bilən natrium metabisulfit vardır.

Əgər bu təsirlərdən hər hansı biri Sizdə inkişaf edərsə, dərhal ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

EPAMOR-un tərkibində 1 mmol-dan (23 mq) az sodium vardır, yəni demək olar ki, preparatın tərkibində sodium yoxdur.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

EPAMOR-un başqa dərmanlarla birlikdə istifadəsi bu dərmanların təsirini dəyişdirə bilər.

Bələ dərmanlara, xüsusilə aşağıdakılardır:

Neyroleptik dərman vasitələri apomorfinlə istifadə edildiyi təqdirdə antagonist təsir göstərə bilər-psixi xəstəliklərin müalicəsi üçün istifadə olunan klozapin,

Qan təzyiqini aşağı salan dərmanlar,

Parkinson xəstəliyinin müalicəsi üçün istifadə olunan digər dərmanlar.

Lazım gələrsə, həkiminiz apomorfinin və ya istifadə etdiyiniz digər dərmanların dozasına dəyişiklik edə bilər.

Apomorfinlə bərabər, Parkinson xəstəliyinin müalicəsində istifadə olunan digər bir dərman – levodopa qəbul edirsınızsa, həkiminiz müntəzəm olaraq qanınıza nəzarət edəcəkdir.

QT intervalını uzadan dərman preparatları ilə apomorfinin birgə istifadəsində çəkinmək lazımdır.

Ondansetronla apomorfinin yanaşı istifadəsi zamanı dərin hipotensiya və huşunitməsi müşahidə edilmişdir. Bu səbəblə, apomorfinin ondansetronla birgə istifadəsi əks göstərişdir.

Əgər hazırda resept əsasında və ya reseptsiz buraxılmasından asılı olmayıaraq hər hansı digər dərman istifadə edirsinizsə və ya yaxın zamanlarda istifadə etmisinizsə, lütfən, bu barədə həkiminizi və ya əczaçıya məlumat verin.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Dərmani istifadə etməyə başlamazdan əvvəl həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

EPAMOR aşkar zərurət olmazsa, hamiləlik dövründə istifadə edilməməlidir. Əgər hamiləsinizsə, hamilə ola biləcəyinizi düşünürsünüzsə və ya hamilə qalmağı planlaşdırırsınızsa, EPAMOR-u istifadə etməyə başlamazdan öncə bu barədə həkiminizlə və ya tibb bacısına məlumat verin.

Müalicə müddətində hamilə qaldığınızı hiss etsəniz, dərhal həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Laktasiya

Dərmani istifadə etməyə başlamazdan əvvəl həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

EPAMOR-un ana südünə nüfuz edib-etməməsi məlum deyil. Əgər südəmər uşağınız varsa, həkiminizlə məsləhətləşin. Həkiminiz bu dərmanın istifadə edib-etməməyiniz və ya uşağınızı əmizdirməyi davam etdirib-etdirməməyiniz barədə qərar verəcəkdir.

Hər hansı dərmanı istifadə etməyə başlamazdan əvvəl həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

EPAMOR, başgicəllənməyə və ya yuxululuğa səbəb ola bilər. Əgər Sizdə EPAMOR-un bu təsirləri baş verərsə, nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarə etməyin.

İstifadə qaydası və dozası

EPAMOR-u həmişə həkiminizin Sizə söylədiyi şəkildə istifadə edin. Əgər əmin deyilsinizsə, həkiminizlə və ya əczaçı ilə dəqiqləşdirin.

EPAMOR, xəstənin və/və ya ona qulluq üçün məsul olan şəxsin müvafiq hazırlığından sonra yalnız EASY ON PEN inyeksiya cihazı ilə istifadə edilməlidir. İstifadə üçün, qələmin necə istifadə edilməsini təsvir edən təlimatlara əməl etmək lazımdır (bax: "İstifadə yolu və metodu").

Ürəkbulanma və qusmanın qarşısını almaq üçün EPAMOR-un istifadəsinə başlamazdan ən azı 2 gün əvvəl domperidon qəbul etmək lazımdır.

EPAMOR-un istifadə etməli olduğunuz miqdarı və istifadə tezliyi Sizin şəxsi tələbatınıza görə müəyyən ediləcəkdir. Həkiminiz Sizə hansı tezlikdə və hansı miqdarda dərman istifadə etməli olduğunuzu söyləyəcəkdir. Sizin üçün ən uyğun miqdardır həkiminiz tərəfindən müəyyən ediləcəkdir.

Ümumi gündəlik doza 3 mq ilə 30 mq arasındadır.

Gündə 100 mq-a qədər dozaya ehtiyac duya bilərsiniz.

Adətən, hər gün 1-dən və 10-a qədər inyeksiyaya ehtiyacınız olacaqdır.

Hər bir inyeksiya 10 mq-dan artıq olmamalıdır.

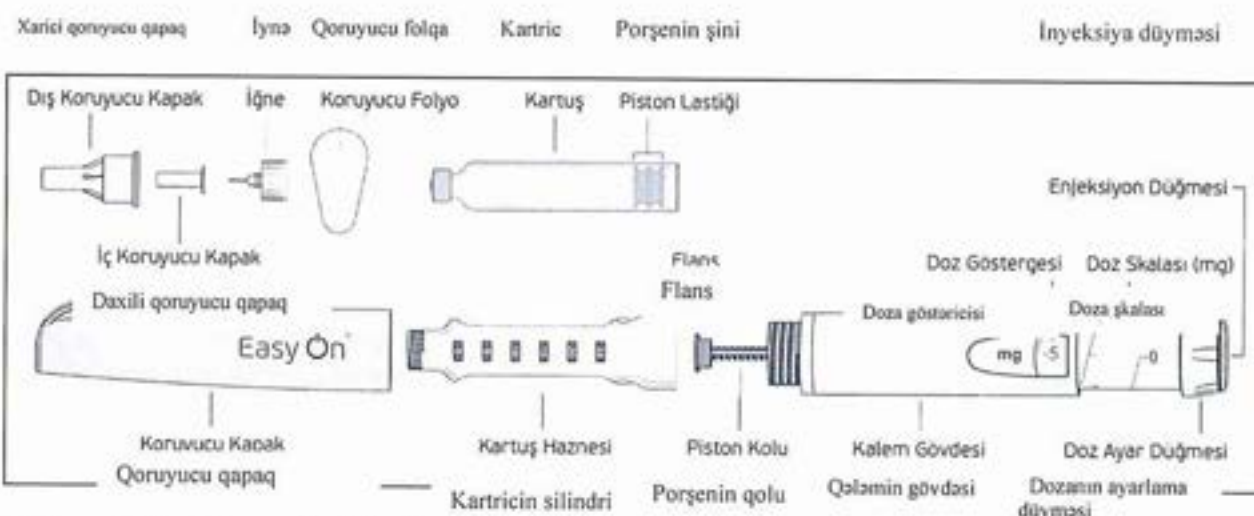
Istifadə yolu və metodu

EPAMOR həkiminizin və ya tibb bacısının göstərdiyi şəkildə yalnız dəri altına (subkutan) yeridilir. Venadaxili yeridilmir. Kartricdə olan məhlul yaşıl rəngə döñərsə, bulanıqlaşarsa və ya içərisində üzən hissəciklər aşkar edilərsə istifadə etməyin.

EPAMOR kartrici istifadə etməzdən öncə

Qeyd: qələm və qələm iynəsi qutu dəstində daxil deyildir.

EPAMOR kartric, yalnız EasyON® PEN apomorfin HCL avtomatik inyeksiya qələmi və birdəfəlik istifadə üçün avtomatik inyeksiya qələmi iynələri ilə istifadə üçün nəzərdə tutulmuşdur.



Avtomatik inyeksiya qələminin komponenləri

Mikrob çırklanməsinin qarşısını almaq üçün hər bir inyeksiya üçün həmişə yeni iynə istifadə edin. İynələrinizi və avtomatik inyeksiya qələminizi başqa insanlarla paylaşmayın.

EPAMOR kartricin istifadəsindən öncə, avtomatik inyeksiya qələminizi düzgün istifadəsi haqqında məlumat əldə etmək üçün avtomatik inyeksiya qələminizlə və istifadə üçün təlimatla tanış olun. Qələminiz zədələnmişdirse və ya lazımı şəkildə işləmirsə (mexaniki nasazlıq səbəbiylə), lütfən, qələmin istifadə təlimatına baxın.

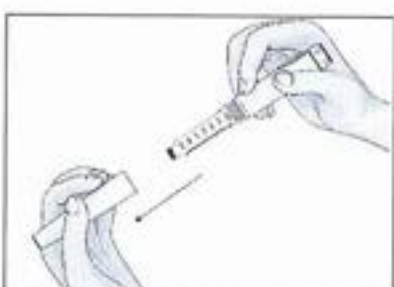
EPAMOR kartric hara və necə inyeksiya edilir?

Əllərinizi yuyun.

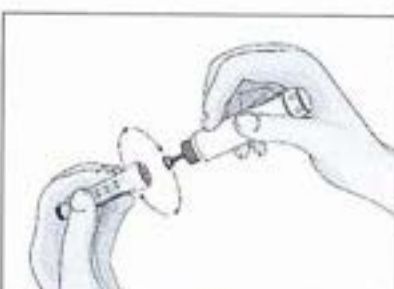
Başlamazdan öncə qoruyucu folqanın içində yeni bir avtomatik inyeksiya qələmi iynəsinə, spirtli salfetə və ya pambığa ehtiyacınız olacaqdır.

Avtomatik inyeksiya qələminin hazırlanması/kartricin dəyişdirilməsi

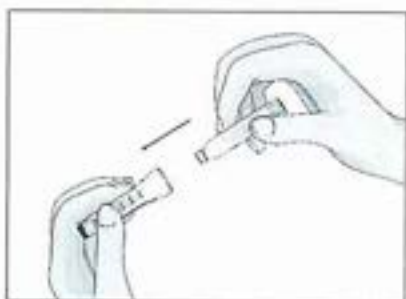
Qoruyucu qapağı çıxarin.



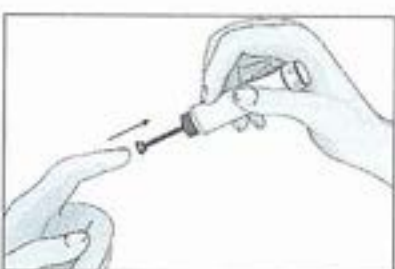
Kartricin silindrini (kamerasını) saat əqrəbi istiqamətində döndərərək çıxarin.



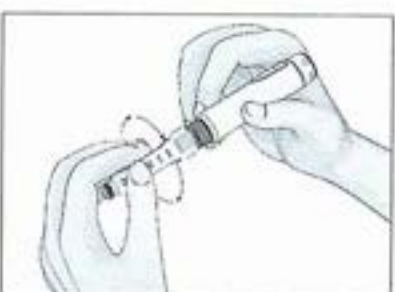
Kartricin kamerasının (silidrinin) içərisinə yeni kartric yerləşdirin.



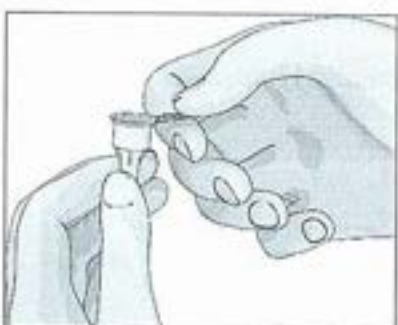
Barmağınızla porşenin qolunu tamamilə geriyə itələyin.



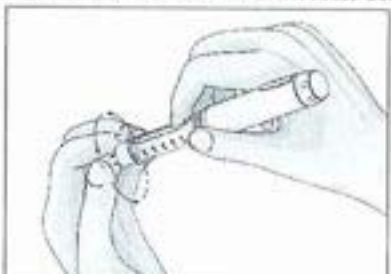
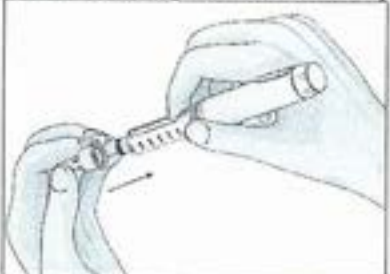
Kartricin kamerasını (silindrini) saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərərək qələmin gövdəsi ilə birləşdirin.



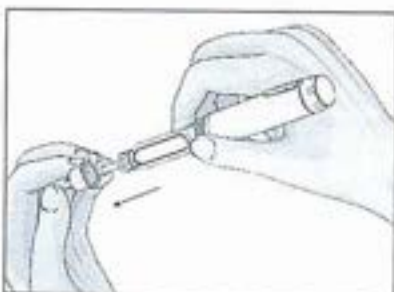
Avtomatik inyeksiya qələminə iynənin taxılması
Təlimatlara əməl edin. Qoruyucu folqanı çıxarıın.



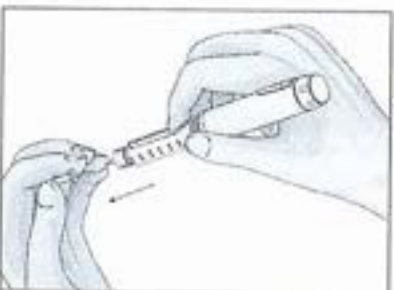
Iynəni saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərərək kartricin silindri ilə birləşdirin.



İynənin xarici qoruyucu qapağını çıxarın. Xarici qoruyucu qapağı saxlayın.



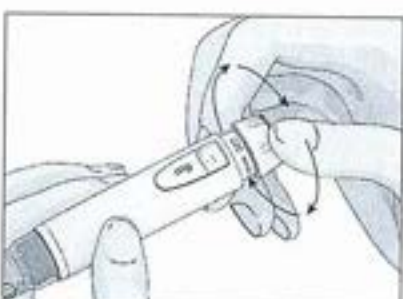
İynənin daxili qoruyucu qapağını çıxarın. Daxili qoruyucu qapağı saxlayın.



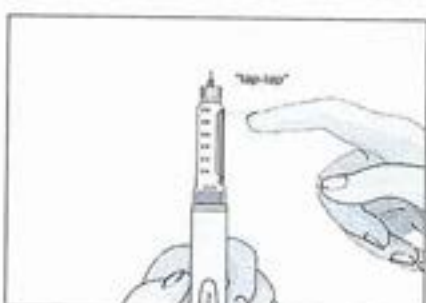
Kartricin içərisində olan havanın çıxarılması/funksiyanın yoxlanması

İstifadə etməzdən öncə kartricin içərisində qalan havanın çıxarılması lazımdır. Bu, avtomatik inyeksiya qələminizi istifadə edərkən müəyyən edilmiş dozanın tamamilə inyeksiya edilməsi üçün vacibdir.

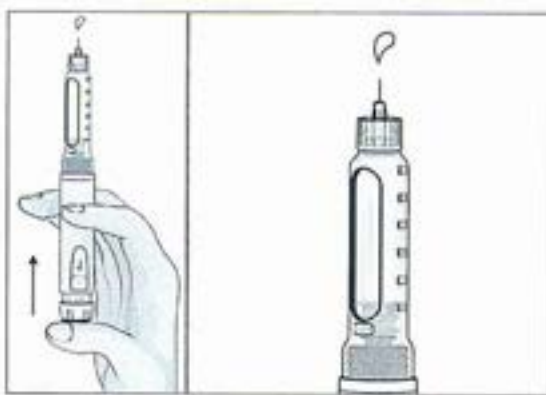
Dozani 1 mq-a düzəldin.



Qələmi iynəsi yuxarıya olmaqla tutun. Hava qabarcıqlarının yuxarıya çıxa bilməsi üçün kartricin kamerasına barmağınızla yüngülçə vurun.



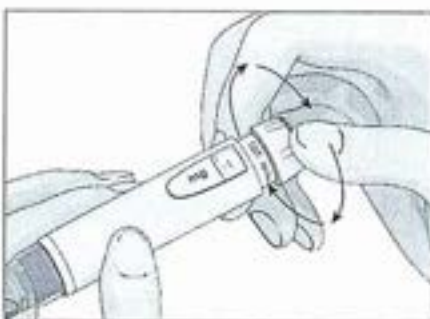
Inyeksiya düyməsinə basın və 5 saniyəyə qədər müddət ərzində basılı tutun. İynənin ucundan bir neçə damcının çıxıb-çıxmamasına nəzarət edin.



Əgər iynənin ucundan məhlul çıxmazsa, 1 və 4 arasındaki addımları təkrar edin. Əgər 1 ilə 4 arasındaki addımları təkrar etmənizə baxmayaraq iynənin ucundan dərman gəlmirsə və ya hər hansı problem varsa, iynəni dəyişdirərək 1-4-cü addımları təkrar edin.

Dozanın tənzimlənməsi

Doza düyməsini saat əqrəbi istiqamətində döndərərək dozanızı tənzimləyin. Təyin etdiyiniz dozanı doza pəncərəsində yoxlaya bilərsiniz. Əgər Siz lazımlı olduğundan çox doza təyin etmişsinizsə, doza düyməsini saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərməklə ona düzəliş edə bilərsiniz.

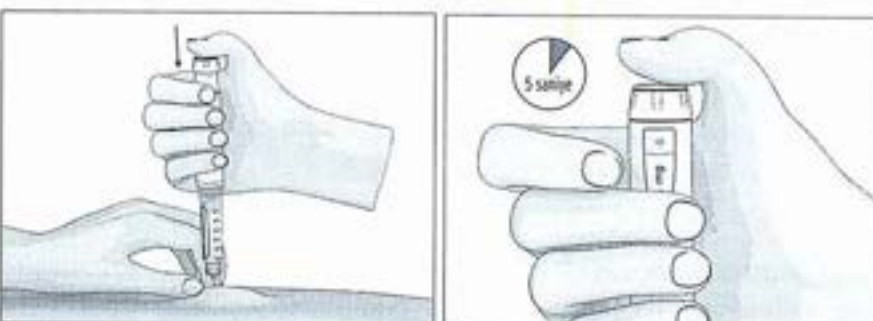


Inyeksiya

Seçdiyiniz inyeksiya yerini spirtli salfet və ya pambıqla silin və qurumasına imkan verin.

EPAMOR kartrici, həkiminiz və ya tibb bacısı tərəfindən göstərildiyi şəkildə qarnınız və ya budunuzun üst və ön hissəsinə (Diz ilə qasığınızın arasındakı hissə) dəri altına (dərialtı inyeksiya) inyeksiya edin.

Baş barmağınızla şəhadət barmağınızın arasında inyeksiya yerinin dərisinin və piy toxumasının bir hissəsini sıxın. Digər əlinizlə, baş barmağınızı inyeksiya düyməsinin üzərinə qoyun və iynəni sıxdığınız dəriyə baturın. Inyeksiya düyməsini yavaş-yavaş və güclü bir şəkildə, dayanana qədər aşağıya basın. Dayandıqdan sonra 5 saniyə müddətində basılı tutun və sonra iynəni dəridən çıxarıın.



Doza pəncərəsində görüntülüyə gələn "0" rəqəmi dozanın hamısını yeritmiş olduğunuzu göstərir.

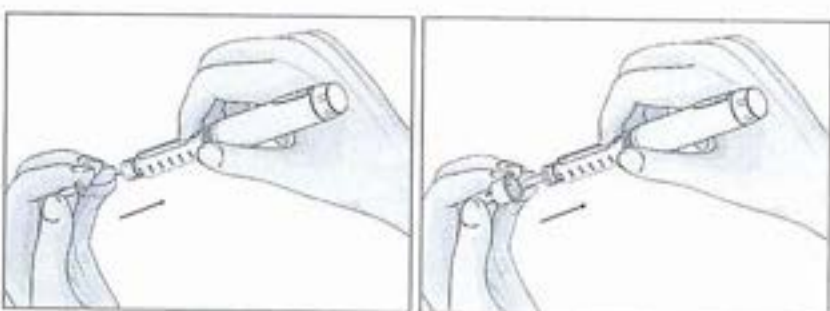
Hər EPAMOR kartric inyeksiyası üçün fərqli bir inyeksiya yerindən istifadə edin. Bu, inyeksiya yerində dəri reaksiyasının inkişaf riskini azaldacaqdır. EPAMOR kartric inyeksiyalarını dərinin ağrılı, qızarmış və ya zədəli nahiyyəsinə etməyin.

Qətivvən venadaxili və ya əzələdaxili inyeksiya etməyin.

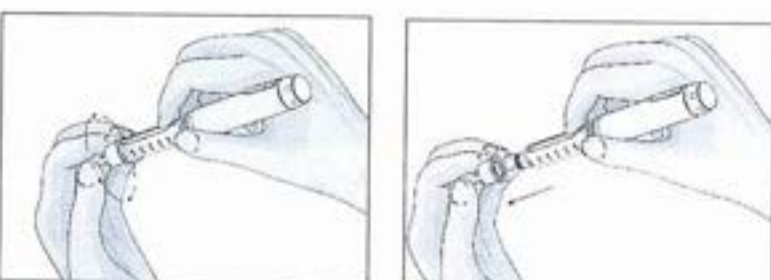
EPAMOR kartricini istifadə etdikdən sonra

Hər inyeksiyadan sonra iynəni çıxarın və atın (təhlükəsiz şəkildə atmaq "Saxlanma şəraiti" bölməsinə baxın).

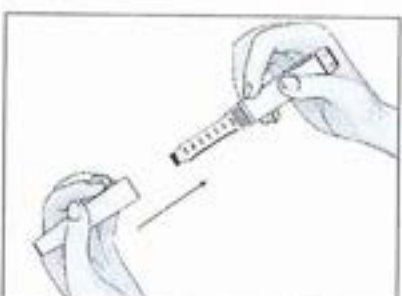
Hər inyeksiyadan sonra iynənin çıxarılması
Iynənin daxili və xarici qapağını taxın.



Iynəni saat əqrəbi istiqamətində döndərərək kartricin kamerasından çıxarın. İstifadə edilmiş iynəni atın. Hər inyeksiya üçün yeni bir iynə istifadə edin.



İstifadə etdikdən sonra qoruyucu qapağı bağlayın.



İstifadə etmədiyiniz müddət ərzində qoruyucu qapağı daim bağlı saxlayın.

Yeni bir EPAMOR kartric 15 günə qədər istifadə edilə bilər.

Əgər növbəti inyeksiya üçün kartricdə kifayət qədər məhlul qalmayıbsa, kartrici atın.

İstifadə edilmiş iynəni həkimin və ya əczaçının göstərişlərinə uyğun olaraq atın.

Müxtəlif yaş qrupları

Uşaqlarda istifadəsi

EPAMOR 18 yaşdan aşağı uşaqlarda istifadə edilməməlidir.

Yaşlılarda istifadəsi

EPAMOR yaşlılarda ehtiyatla və həkim tərəfindən tövsiyə olunan dozalarda istifadə edilməlidir.

Xüsusi vəziyyətlərdə istifadəsi

Əgər böyrək və qaraciyərinizlə bağlı problemləriniz varsa, bunu həkiminize bildirin. Belə vəziyyətlərdə EPAMOR həkim nəzarəti altında və seçilmiş dozalarda istifadə edilməlidir.

Qaraciyər çatışmazlığı zamanı istifadə edilməməlidir.

EPAMOR-un qida və içkilərlə istifadəsi

İstifadə yolu ilə əlaqədar olaraq, qida və içkilərlə hər hansı qarşılıqlı təsiri aşkar edilməmişdir.

EPAMOR-u istifadə etməyi unutmusunuzsa

Əgər EPAMOR-un bir dozasını istifadə etməyi unutmusunuzsa, unudulmuş dozani buraxaraq, növbəti dozani öz vaxtında istifadə edin.

Unudulmuş dazanı avəz etmək üçün ikiqat doza istifadə etməyin.

EPAMOR-la müalicənin dayandırılması zamanı meydana çıxın biləcək təsirlər

Həkiminizin göstərişi olmadan müalicəni dayandırmayın.

Bu dərmanın istifadəsi ilə bağlı hər hansı digər sualınız olarsa, həkiminizə, əczaçıya və ya tibb bacısına müraciət edin.

Əgər EPAMOR-un təsirinin çox güclü və ya zəif olduğu qənaətindəsinizsə, həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərmanlar kimi EPAMOR-un tərkibində olan maddələrə həssas olan insanlarda əlavə təsirlər meydana çıxın bilər.

Aşağıdakı əlavə təsirlərdən hər hansı biri meydana çıxarsa, EPAMOR-u istifadə etməyi dayandırın və DƏRHƏL həkiminizə bu barədə məlumat verin və ya ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

Dəridə sərgi

Tənəffüsün çətinlaşması

Üzə, dodaqlarda, boğazda və dildə şişkinlik

Bunların hamısı çox ciddi əlavə təsirlədir.

Əgər bunlardan biri Sizdə meydana çıxarsa, təcili tibbi müdaxilə və ya xəstəxanaya yerləşdirilməyiniz lazım gələ bilər.

Əlavə təsirlər başvermə tezliyinə görə aşağıdakı kimi təsnif olunur:

Çox tez-tez : 10 xəstənin ən azı 1-ində meydana çıxın bilər.

Tez-tez : 10 xəstənin birindən azında, lakin 100 xəstənin birindən çoxunda meydana çıxın bilər.

Bəzən : 100 xəstənin birindən azında, lakin 1000 xəstənin birindən fazla meydana çıxın bilər.

Nadir : 1 000 xəstənin birindən azında meydana çıxın bilər.

Çox nadir : 10 000 xəstənin birindən azında meydana çıxın bilər.

Məlum deyil : mövcud məlumatlar əsasında başvermə tezliyini müəyyən etmək mümkün deyil.

Çox tez-tez

İnyeksiya yerində güclü, narahatlıq yaradan, həmçinin qırmızı və qaşınan dərialtı qabarıqlar. Bu qabarıqların yaranmasının qarşısını almaq üçün hər bir inyeksiya zamanı inyeksiya yerini dəyişdirmək tövsiyə olunur.

Hallüsinasiyalar (mövcud olmayan şeyləri görmə, duyma və ya hissətmə)

Tez-tez

Xüsusişlə EPAMOR ilə müalicənin başlanğıcında ürəkbulanma və qusma.

Əgər domperidon qəbul etməsinizsə və hələ də ürəkbulanma hiss edirsənizsə və ya əgər Siz domperidon qəbul etməmisiniz və özünüzdə ürəkbulanma hiss edirsənizsə, mümkün qədər tez bu barədə həkiminizə və ya tibb bacısına məlumat verin.

Yorğunluq və həddindən artıq yuxululuq hissi,

Şürurun dumanlanması və ya hallüsinasiyalar,

Əsnəmə,

Ayağa durarkən başğıcəllənmə və ya bayılma hissi.

Bəzən

Qeyri-iradi hərəkətlərin artması və "on" dövründə titrəmənin (tremor) artması,

Hemolitik anemiya, qan damarlarında və ya bədənin hər hansı bir yerində eritrositlərin (qırmızı qan hüceyrələri) patoloji parçalanması. Bu, eyni zamanda levodopa qəbul edən xəstələrdə bəzən meydana çıxın bilən əlavə təsirdir.

Qəfildən yuxuya getmək,

Dəridə sərgi.

Tənəffüsün çətinlaşması.

İnyeksiya yerində yaralar.

Nəfəs almanın çətinleşməsi, zəiflik, eritrositlərin (qırmızı qan hüceyrələri) miqdarının dərinin solğunlaşmasına səbəb ola bilən azalması.

Qanda trombositlərin (qan lövhəcikləri) miqdarının qanaxma və qansızma riskini artırın dərəcədə azalması.

Nadir

Allergik reaksiya (anafilaksiya və bronxospazm daxil olmaqla)

Qanda və ya orqanizmin toxumalarında ağ qan hüceyrələrinin həddindən artıq artması (eozinofiliya).

Məlum deyil

Ayaqlarda və ya barmaqlarda şışkinlik (ödem),

Sizə və ya başqalarına zərər verə biləcək hərəkət etmək istəyi və ya belə istəyə qarşı dayana bilməmək.
Aşağıdakı əlamətlər buna daxil edilə bilər:

Çətin şəxsi və ya ailə vəziyyətinə baxmayaraq, qumar oyunlarına güclü həvəs.

Davranışda cinsi marağın dəyişməsi və ya artması və cinsi istəyin artması kimi Sizə və digərlərinə təsir göstərə bilən dəyişikliklər.

Nəzarət edilə bilməyən alış-veriş və ya bədxərclik.

Həddindən artıq yemək (qısa zaman aralıqlarında çox miqdarda qida qəbul etmək) ya da məcburi yemək (adi halda olduğundan çox yemək və açlığı aradan qaldırmaq üçün lazımlı olduğundan çox yemək).

Bayılma

Aqressivlik, narahatlıq.

Baş ağrısı.

Laboratoriya nəticələri

Kombs testinin yanlış müsbət nəticəsi.

Əgər bu davranışlardan hər hansı birini yaşayırsınızsa, bu barədə həkiminizi məlumat verin.

Həkiminiz bu simptomları necə azlaşdırmaq və idarə etmək lazımlı olduğunu Sizə izah edəcəkdir.

Əgər bu içlik vərəqədə qeyd edilməyən hər hansı bir əlavə təsir meydana çıxarsa, bu barədə həkiminizi və ya əczaçıya məlumat verin.

Doza həddinin aşılması

Əgər lazımlı olduğundan artıq miqdarda dərman istifadə etmisinizsə, dərhal həkiminizi bu barədə məlumat verin və ya yaxınlıqdakı xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

Doza həddinin aşılması zamanı ürək ritminin azalması, ürəkbulanma hissi, həddindən artıq yuxululuq və/və ya tənəffüsün çətinləşməsi inkişaf edə bilər. Qan təzyiqinin aşağı düşməsi nəticəsində, Siz xüsusilə ayağa duran zaman başğıcılənmə hiss edə bilərsiniz. Bu zaman uzanmaq və ayaqları qaldırmaq özünüüzü daha yaxşı hiss etmənizə kömək edə bilər.

Əgər EPAMOR-u lazımlı olduğundan yüksək dozalarda istifadə etmisinizsə, həkiminizi və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Buraxılış forması

3 ml məhlul, kartricdə. 5 kartric, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən aşağı otaq temperaturunda, işıqdan qorumaq üçün orijinal qablaşdırmasında və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Əgər kartricdə olan məhlulun rəngi yaşla döñərsə, onu istifadə etməyin. İçərisində yalnız şəffaf, rəngsiz və ya yüngül sarımtıl rəngli, içərisində görünən hissəciklər olmayan məhlul olan kartriclər istifadə edilməlidir.

Qablaşdırma açıldıqdan sonra 25°C temperaturda saxlanmaqla, 15 günə qədər müddət ərzində istifadə edilə bilər. Bu müddətdən sonra EPAMOR-u yenidən istifadə etməyin. Yeni bir EPAMOR istifadə edin.

Yararlılıq müddəti bitmiş və ya artıq istifadə edilməyən dərman preparatlarını zibil qabına atmayın!
Xüsusi təyin olunan yerlərə təhvil verin.

Yararlılıq müddəti

Yararlılıq müddəti qablaşdırmanın üzərində göstərilmişdir.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti
Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı
GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.,
ASO 2. ve 3. OSB Alıcı OSB Mah. 2013 Cad. No.24 Sincan/ANKARA.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi
GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.,
Mustafa Kemal Mah., 2119.Sok. No:3 D:2-3 06520, Çankaya/ANKARA.