

TƏSDİQ EDİLMİŞDİR  
Azərbaycan Respublikası  
Səhiyyə Nazirliyi  
Farmakoloji və Farmakopeya  
Ekspert Şurasının sədri  
E.M.Ağayev  
“ 7 ” may 2021-ci il

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 lazım gələ bilər.*
- *Əgər əlavə suallarınız olarsa, lütfən, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.*
- *Bu dərman şəxsən Sizin üçün təyin edilmişdir, onu başqalarına verməyin.*
- *Bu dərmandan istifadə müddətində həkimə və ya xəstəxanaya getsəniz, həkiminizə bu dərmandan istifadə etdiyiniz barədə məlumat verin.*
- *Bu içlik vərəqədə yazılanlara dəqiq 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 (kartridə)  
EPAMOR

**Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı:** Apomorphine hydrochloride hemihydrate

#### **Tərkibi**

*Təsiredici maddə:* 1 kartridə (3 ml) tərkibində 30 mq apomorfın hidroxlorid hemihidrat vardır.

*Köməkçi maddələr:* natrium metabisülfid (E223), xlorid turşusu (pH-ı tənzimləmək üçün), natrium hidroksid (pH-ı tənzimləmək üçün), inyeksiya üçün su.

#### **Təsviri**

Şəffaf, rəngsiz və ya zəif sarımtıl rəngli məhluldur.

#### **Farmakoterapevtik qrupu**

Parkinsonizməleyhinə preparatlar, dofaminin aqonistləri.

**ATC kodu:** N04BC07.

#### **Farmakoloji xüsusiyyətləri**

EPAMOR-un təsiredici maddəsi apomorfın hidroxlorid hemihidratdır. Apomorfın dofamin reseptorlarının birbaşa təsirli stimulyatorudur.

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

#### **İstifadəsinə göstərişlər**

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

## **Əks göstərişlər**

Aşağıdakı hallarda EPAMOR-un istifadəsi əks göstərişdir:

əgər:

yaşınız 18-dən aşağıdırsa,

nəfəs almaqda çətinlik çəkirsənsə,

demensiyadan və ya Alzheimer xəstəliyindən əziyyət çəkirsənsə,

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 edirsinizsə,

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

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

## **Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri**

EPAMOR-u istifadə etməzdən öncə həkiminiz Sizdən EKQ (elektrokardiogram) və istifadə etdiyiniz bütün digər dərmanların siyahısını istəyəcəkdir. EKQ, müalicənin ilk günlərində və həkiminizin lazım bildiyi 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 həkiminizə bildirməlisiniz. Bundan başqa, ishal baş verərsə və ya yeni bir dərmandan istifadə etməyə başlasanız, bu barədə həkiminizə 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 verirsə,

yüksək qan təzyiqinin müalicəsi üçün başqa bir dərman qəbul edirsinizsə,

hər hansı bir xəstəliyiniz varsa və ya özünüzlə xəstə hiss edirsinizsə,

Parkinson xəstəliyi Sizdə hallüsinasiyalar və şüurun dumanlanması kimi psixi problemlər törədirsə, 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 arzunıza müqavimət göstərə bilmirsinizsə, bu barədə həkiminizə məlumat verin. Bunlar impuls nəzarət pozğunluqları adlanır və onlara qumar oyunlarına bağlılıq, həddindən artıq yemək və ya bədxərelik, 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, vərdişə bənzər simptomlar inkişaf edir.

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

Apomorfinlə 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 şişkinlik, üzdə və dodaqlarda şişkinlik, nəfəsalmada çətinlik, dəridə səpgi 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 Sizde inkişaf edərsə, dərhal ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

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

#### **Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri**

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

Belə dərmanlara, xüsusilə aşağıdakılar aiddir:

Neyroleptik dərman vasitələri apomorfinlə istifadə edildiyi təqdirdə antaqonist 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 edirsinizsə, həkiminiz müntəzəm olaraq qanınıza nəzarət edəcəkdir.

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

Ondansetronla apomorfinin yanaşı istifadəsi zamanı dərin hipotenziya və huşun itməsi müşahidə edilmişdir. Bu səbəblə, apomorfinin ondansetronla birgə istifadəsi əks göstərişdir.

*Əgər hazırda resept əsasında və ya reseptsiz buraxılmasından asılı olmayaraq hər hansı digər dərman istifadə edirsinizsə və ya yaxın zamanlarda istifadə etmişsinizsə, lütfən, bu barədə həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin.*

#### **Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi**

*Dərmanı 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 qalmaq planlaşdırırsınızsa, EPAMOR-u istifadə etməyə başlamazdan öncə bu barədə həkiminizə və ya tibb bacısına məlumat verin.

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

#### **Laktasiya**

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

EPAMOR-un ana südünə nüfuz edib-etməməsi məlum deyil. Əgər südümər 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 Sizde 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 miqdar 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.

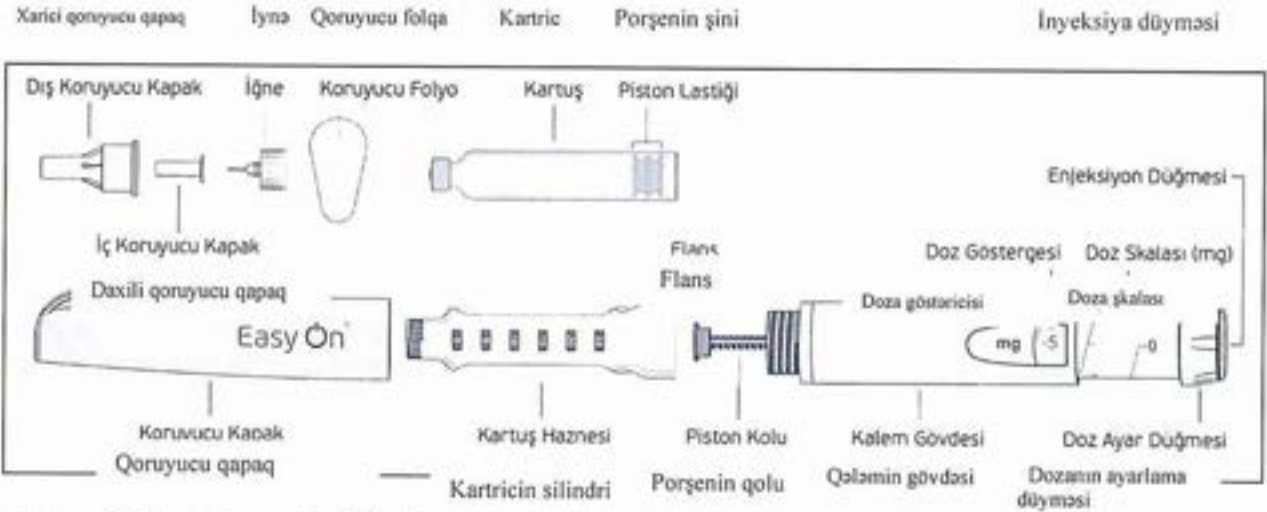
### Istifadə yolu və metodu

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

### EPAMOR kartrici istifadə etməzdən öncə

Qeyd: qələm və qələm iynəsi qutu dəstinə daxil deyildir.

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



### Avtomatik inyeksiya qələminin komponentləri

Mikrob çirklənməsinin 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 zədələnmişdirsə və ya lazımı şəkildə işləmirsə (mexaniki nasazlıq səbəbiylə), lütfən, qələmin istifadə təlimatına baxın.

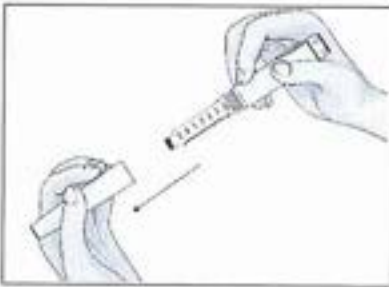
EPAMOR kartric hara və necə inyeksiya edilir?

Əllərinizi yuyun.

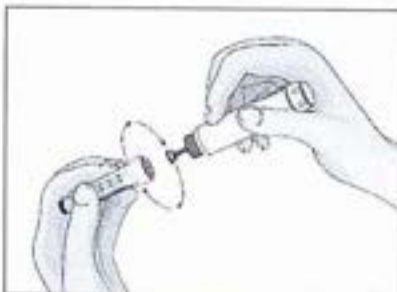
Başlamazdan öncə qoruyucu folqanın içində yeni bir avtomatik inyeksiya qələmi iynəsinə, spirtli salfetə və ya pambığa ehtiyacınız olacaqdır.

### Avtomatik inyeksiya qələminin hazırlanması/kartricin dəyişdirilməsi

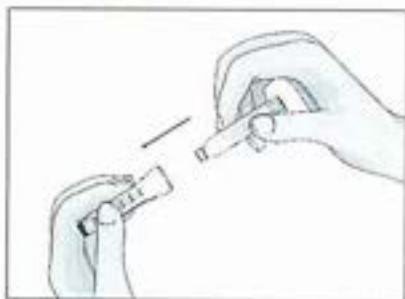
Qoruyucu qapağı çıxarın.



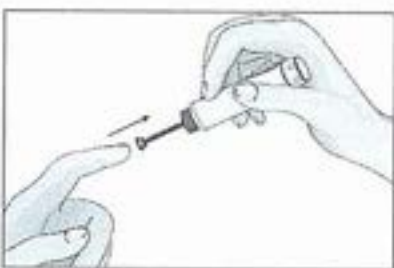
Kartricin silindri (kamarasını) saat əqrəbi istiqamətində döndərərək çıxarın.



Kartricin kamerasının (silindrinin) içərisinə yeni kartric yerləşdirin.



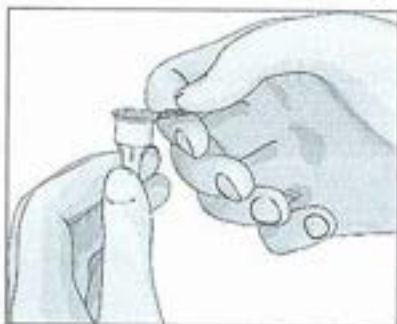
Barmağınızla porşenin qolunu tamamilə geriyə itələyin.



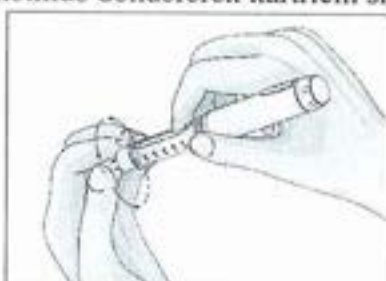
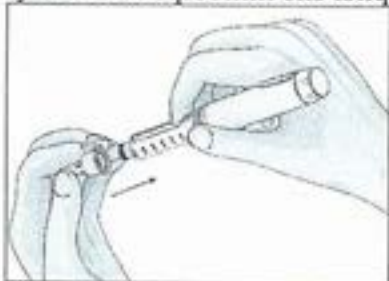
Kartricin kamerasını (silindrini) saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərərək qələmin gövdəsi ilə birləşdirin.



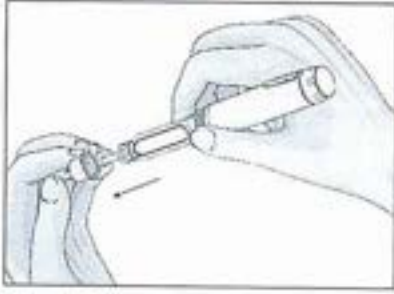
*Avtomatik inyeksiya qələminə iynənin taxılması*  
Təlimatlara əməl edin. Qoruyucu folqanı çıxarın.



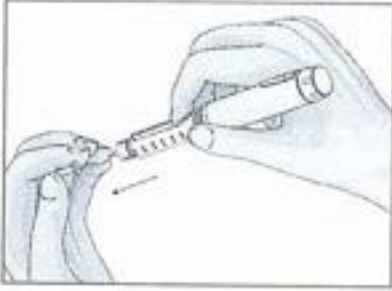
Iynəni saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərərək kartricin silindri ilə birləşdirin.



İynənin xarici qoruyucu qapağını çıxarın. Xarici qoruyucu qapağı saxlayın.



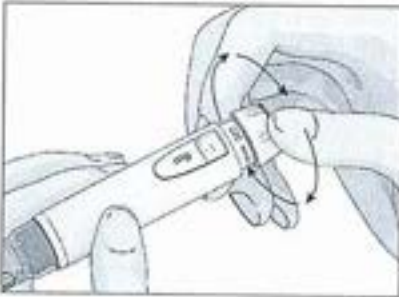
İynənin daxili qoruyucu qapağını çıxarın. Daxili qoruyucu qapağı saxlayın.



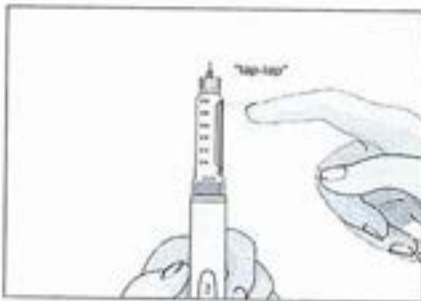
*Kartricin içərisində olan havanın çıxarılması/funksiyanın yoxlanması*

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

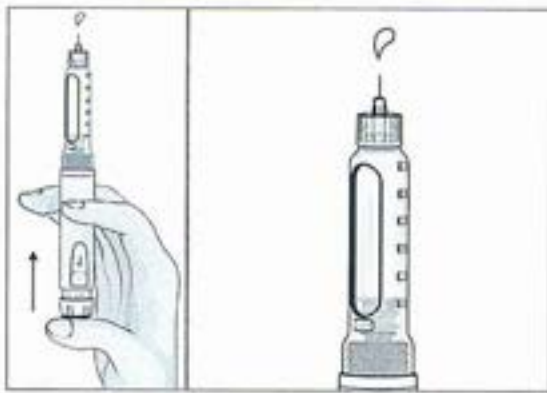
Dozanı 1 mq-a düzəldin.



Qələmi iynəsi yuxarıya olmaqla tutun. Hava qabarcıqlarının yuxarıya çıxma bilməsi üçün kartricin kamerasına barmağınızla yüngülcə vurun.



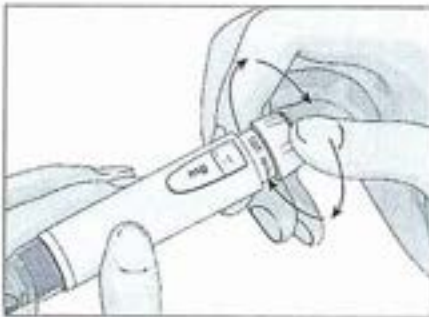
İnyeksiya düyməsinə basın və 5 saniyəyə qədər müddət ərzində basılı tutun. İynənin ucundan bir neçə damcının çıxıb-çixmamasına nəzarət edin.



Əgər iynənin ucundan məhlul çıxmazsa, 1 və 4 arasındakı addımları təkrar edin. Əgər 1 ilə 4 arasındakı addımları təkrar etməyinizə 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 dozayı doza pəncərəsində yoxlaya bilərsiniz. Əgər Siz lazım olduğundan çox doza təyin etmişinizsə, doza düyməsini saat əqrəbinin əks istiqamətində döndərməklə ona düzəliş edə bilərsiniz.

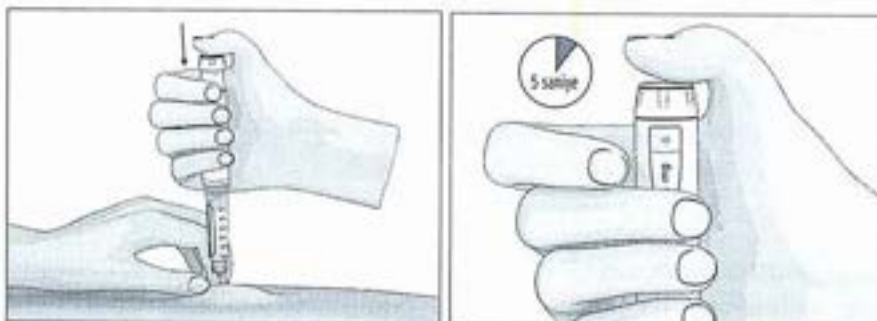


#### *İnyeksiya*

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

EPAMOR kartrici, həkiminiz və ya tibb bacısı tərəfindən göstərilədiyi şəkildə qarnınıza 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 batırın. İnyeksiya düyməsini yavaş-yavaş və güclü bir şəkildə, dayanana qədər aşağıya basın. Dayandıqdan sonra 5 saniyə müddətində basılı tutun və sonra iynəni dəridən çıxarın.



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

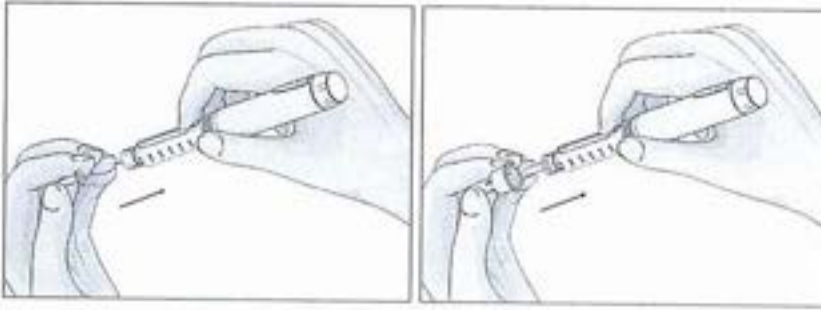
Hər EPAMOR kartric inyeksiyası üçün fərqli bir inyeksiya yerindən istifadə edin. Bu, inyeksiya yerində dəri reaksiyasının inkişaf riskini azaldacaqdır. EPAMOR kartric inyeksiyalarını dərinin ağırlı, qızarmış və ya zədəli nahiyəsinə etməyin.

Qətiyyəvən venadaxili və ya əzələdaxili inyeksiya etməyin.

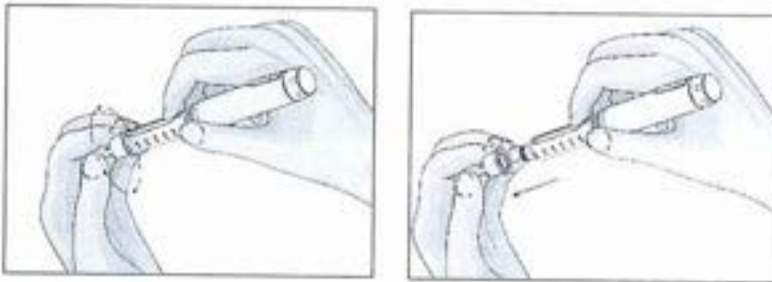
*EPAMOR kartricini istifadə etdikdən sonra*

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

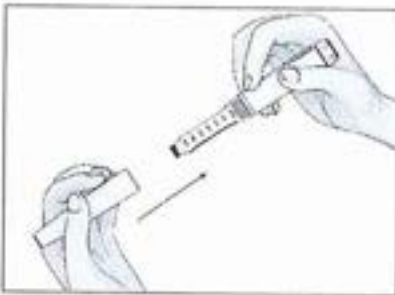
*Hər inyeksiyadan sonra iynənin çıxarılması*  
İynənin daxili və xarici qapağını taxın.



İynəni 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 həkiminizə 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 dozanı buraxaraq, növbəti dozanı öz vaxtında istifadə edin.

*Unudulmuş dazanı əvəz etmək üçün ikiqat doza istifadə etməyin.*



*EPAMOR-la müalicənin dayandırılması zamanı meydana çıxacaq 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 qənaətinizdirsə, həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.*

### **Əlavə təsirləri**

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

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

Dəridə səpgi

Tənəffüsün çətinləşməsi

Üzdə, dodaqlarda, boğazda və dildə şişkinlik

Bunların hamısı çox ciddi əlavə təsirlərdir.

Əgər bunlardan biri Sizde 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 çıxıb bilər.

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

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

Nadir : 1 000 xəstənin birindən azında meydana çıxıb bilər.

Çox nadir : 10 000 xəstənin birindən azında meydana çıxıb 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 hissetmə)

### *Tez-tez*

Xüsusilə EPAMOR ilə müalicənin başlanğıcında ürəkbulanma və qusma.

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

Yorğunluq və həddindən artıq yuxululuq hissi,

Şüurun dumanlanması və ya hallüsinasiyalar,

Əsnəmə,

Ayağa durarkən başgicəllənmə 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 çıxıb bilər əlavə təsirdir.

Qəfildən yuxuya getmək,

Dəridə səpgi.

Tənəffüsün çətinləşməsi.

İnyeksiya yerində yaralar.

Nəfəs almanın çətinləşməsi, zəiflik, eritrositlərin (qırmızı qan hüceyrələri) miqdarının dərindən solğunlaşmasına səbəb ola bilər azalması.

Qanda trombositlərin (qan lövhəcikləri) miqdarının qanaxma və qansızma riskini artıran 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 şişkinlik (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 bədxərlik.

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

Bayılma

Aqressivlik, narahatlıq.

Baş ağrısı.

*Laboratoriya nəticələri*

Kumbs testinin yanlış müsbət nəticəsi.

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

*Həkiminiz bu simptomları necə azaltmaq və idarə etmək lazım olduğunu Sizə izah edəcəkdir.*

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

### **Doza həddinin aşılması**

Əgər lazım olduğundan artıq miqdarda dərman istifadə etmişinizsə, dərhal həkiminizə 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 başgicəllənmə hiss edə bilərsiniz. Bu zaman uzanmaq və ayaqları qaldırmaq özünü daha yaxşı hiss etməyinizə kömək edə bilər.

*Əgər EPAMOR-u lazım olduğundan yüksək dozalarda istifadə etmişinizsə, həkiminizlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.*

### **Buraxılış forması**

3 ml məhlul, karticdə. 5 kartic, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

### **Saxlanma şəraiti**

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

Əgər karticdə olan məhlulun rəngi yaşıl dönərsə, onu istifadə etməyin. İçərisində yalnız şəffaf, rəngsiz və ya yüngül sarımtıl rəngli, içərisində görünən hissəciklər olmayan məhlul olan karticlər 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 Alçı 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.