



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, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.
- Bu dərman şəxslən Sizin üçün təyin edilmişdir, onu başqalarına verməyin.
- Bu dərmandan istifadə müddətində həkimə və ya xəstəxanaya getsəniz, həkiminizə bu dərmandan istifadə etdiyinizi barədə məlumat verin.
- Bu içlik vərəqədə yazılınlara dəqiq əməl edin. Dərmanın Sizin üçün tövsiyə olunan dozasından yüksək və ya aşağı doza istifadə etməyin.

PANTOGEN 40 mq venadaxili inyeksiya üçün məhlul hazırlamaq üçün toz
PANTOGEN

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Pantoprazole

Tərkibi

Təsirendici maddə: 1 flakonda 40 mq pantoprazola ekvivalent olan 45,110 mq pantoprazol natrium seskvihidrat vardır.

Köməkçi maddələr: dinatrium EDTA, natrium hidroksid (pH-I tənzimləmək üçün), inyeksiya üçün su.

Təsviri

Ağ və ya demək olar ki, ağ rəngli liofilizə olunmuş tozdur.

Farmakoterapevtik qrupu

Proton nasosunun inhibitoru.

ATC kodu: A02BC02.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

PANTOGEN “proton nasosunun inhibitoru” adlandırılan dərmanlar qrupuna aiddir. Mədədə turşu sekresiyasını azaldır. Mədədə turşuluğun artması ilə bağlı yaranan xəstəliklərin müalicəsi üçün istifadə olunur.

İstifadəsinə göstərişlər

- Mədədən qida borusuna turşunun atılması nəticəsində qida borusunda iltihab və ağrı (ezofageal reflyuks);
- Bağırsağın yuxarı hissəsində xora (onikibarmaq bağırsaq xorası) və ya mədədə xora (mədə xorası);
- Mədənin və ya bağırsağın yuxarı hissəsində kəskin qanaxma ilə müşayiət olunan xoralar zamanı, qanaxmanın müalicəsində və ya qanaxmanın residivinin (təkrar olunmasının) qarşısını almaq üçün;

- Zollinger-Ellison sindromu kimi mədədə həddindən artıq turşu sekresiyasının müalicəsində istifadə olunur.

Əks göstərişlər

Əgər

Pantoprazola (preparatın təsiredici maddəsi) və ya PANTOGEN-in tərkibində olan köməkçi maddələrdən hər hansı birinə qarşı, benzimidazollara (göbələk xəstəlikləri zamanı istifadə olunan dərmanlar) qarşı allergiyanız (yüksek həssaslığınıza) varsa.

Proton nasosunun digər inhibitorlarına qarşı allergiyanız varsa PANTOGEN istifadə etməyin.

PANTOGEN aşağıdakı hallarda EHTİYATLA İSTİFADƏ EDİLMƏLİDİR

Əgər

• Ağır qaraciyər xəstəliyiniz varsa, qaraciyərinizdə hər hansı bir problem varsa, bu barədə həkiminizə məlumat verin. PANTOGEN ilə müalicə zamanı, xüsusilə uzunmüddətli istifadə zamanı həkiminiz müntəzəm olaraq qaraciyər fermentlərinizi yoxlayacaqdır. Qaraciyər fermentlərinin səviyyəsi yüksələrsə, PANTOGEN-in istifadəsi dayandırılmalıdır.

• PANTOGEN-ni QIÇS xəstəliyinin müalicəsində istifadə olunan atazanavir adlı dərmanla istifadə edirsizsə, bu barədə həkiminizə məlumat verin.

• Əgər Sizdə osteoporoz (sümüyün əriməsi) varsa həkiminizə söyləyin. Çünkü proton nasosunun bütün inhibitorları kimi, PANTOGEN, yüksək dozada və uzun müddət (1 ildən uzun) istifadə edildikdə, xüsusilə osteoporoz xəstələrində, yaşlı xəstələrdə və digər risk faktorları olanlarda bud, bilək və onurğada sümüklərin siniq riskini bir qədər artırıbilər. Bu vəziyyətdə həkiminiz PANTOGEN-in daha aşağı dozada və ya daha qısa müddət ərzində istifadəsini tövsiyə edə bilər.

• Əgər Siza əvvəller hipomaqneziya (qanda maqnezium minerallarının səviyyəsinin aşağı olması) diaqnozu qoyulubsa, bunu həkiminizə bildirin. Çünkü, proton nasosunun bütün inhibitorları kimi, PANTOGEN də ən azı 3 ay (ümmüyyətlə 1 ildən uzun) müalicədən sonra hipomaqneziyaya səbəb ola bilər. Bu vəziyyətdə həkiminiz maqnezium tərkibli qidaya əlavə kimi təyin etməyi və ya PANTOGEN-lə müalicənizi daha qısa müddətə davam etdirməyinizi qərara ala bilər. Müalicə zamanı ürəyinizin qeyri-adı dərəcədə sürətli, yavaş və ya nizamsız döyünlüyüň hiss edirsizsə, yorğunluq və ya başgicallənmə, əzələ spazmı və ya qicolma hiss edirsizsə, həkiminizə bu barədə məlumat verin. Çünkü bu simptomlar hipomaqneziya ilə əlaqəli ola bilər. Bundan başqa, istifadə etdiyiniz başqa dərmanlar varsa, həkiminizə söyləyin. Hipomaqneziya qanda kaliumun və kalsiumun səviyyəsinin də azalmasına səbəb ola bilər. Lazım gələrsə, həkiminiz mütəmadi olaraq qanınızda maqneziumun səviyyəsini izləmək istəyə bilər.

• Əgər neyroendokrin şiş üçün diaqnostik testlər keçirirsizsə, bu barədə həkiminizə məlumat verin, çünkü proton nasosunun bütün inhibitorları kimi PANTOGEN də bu testlərin nəticələrinə təsir göstərə bilər.

Proton nasosunun bütün inhibitorları kimi PANTOGEN mədə-bağırsaq traktının yuxarı hissəsində, adətən mövcud olan bakteriyaların (*Salmonella* və *Campylobacter* və ya *C. difficile*) sayını və buna görə infeksiya riskini bir qədər artırıbilər.

Varfarin və fenprokumon kimi qanı durulaşdırıran dərmanlar istifadə edirsizsə, əvvəlcədən müayinələrə ehtiyacınız ola bilər.

Aşağıdakılardan hər hansı birini hiss etsəniz dərhal həkiminizə müraciət edin:

- gözlənilməz arıqlama,
- qusma (xüsusilə təkrarlanırsa),
- qanlı qusma; qusunuz tünd qəhvə çöküntüsünə bənzəyir
- nəcisdə qan; qara və ya qətran kimi görünə bilər
- udmaqda çətinlik, udma zamanı ağrı,
- solğun görünmə və özünü zəif hiss etmə (anemiya/qanazlığı)
- sinədə ağrı
- mədə ağrısı
- ağır və davamlı ishal.

Əgər bu xəbərdarlıqlar keçmişdə hər hansı bir dönenmdə olsa belə, sizin üçün keçərlidirsə, lütfən, həkiminizlə məsləhətləşin.

Pantogen ilə müalicə xərçənglə əlaqəli simptomları aradan qaldırı və nəticədə diaqnozu gecikdirə

bilər, buna görə PANTOGEN ilə müalicəyə başlamazdan əvvəl həkiminiz Sizdə xərçəng olmadığından əmin olmaq üçün bəzi testlər edə bilər.

PANTOGEN-in qida və içkilərlə istifadəsi

Istifadə qaydası nöqtəyi-nəzərinə, qida və içkilərlə qarşılıqlı təsiri yoxdur.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

PANTOGEN digər dərmanların effektivliyinə təsir göstərə bilər, ona görə əgər aşağıdakı dərmanlardan hər hansı birini istifadə edirsizsə, bu barədə həkiminizi məlumat verin:

- Pantoprazol, absorbsiyası mədədə turşu səviyyəsindən (pH) asılı olan ketokonozol, itrakonazol və posakonazol kimi göbələk infeksiyalarının müalicəsi üçün istifadə olunan dərmanların və ya erlotinib kimi bəzi xərçəng dərmanlarının absorbsiyasını azalda bilər.

- Əgər qanın laxtalanmasına təsir göstərən bir dərman istifadə edirsizsə (məsələn, fenprokumon/varfarin), pantoprazol ilə müalicəyə başladıqdan və müalicə dayandırıldıqdan sonra və həmçinin onun qeyri-müntəzəm istifadəsi zamanı qanın laxtalanma göstəricilərinə nəzarət etmək tövsiyə olunur.

- Atazanavir kimi İİV (QIÇS) infeksiyasını müalicə etmək üçün istifadə olunan dərmanlar

- Metotreksat (revmatoid artritin, psoriazin və xərçəngin müalicəsində istifadə olunur) – metotreksat qəbul edirsizsə, həkiminiz PANTOGEN ilə müalicəni müvəqqəti dayandırıra bilər, çünki pantoprazol qanda metotreksatin səviyyəsini artırıbilər.

- Fluvoksamin (depressiyanın və digər psixiatrik xəstəliklərin müalicəsində istifadə olunur) – fluvoksamin istifadə edirsizsə, həkiminiz pantoprazolun dozasını azalda bilər,

- Rifampisin (infeksiyaları müalicə etmək üçün istifadə olunur),

- Daziotu (*Hypericum perforatum*) (yüngül depressiyanı müalicə etmək üçün istifadə olunur).

- Pantoprazol qaraciyərdə metabolizə olunur. Eyni şəkildə qaraciyərdə metabolizə olunan digər dərmanlarla pantoprazol arasında qarşılıqlı təsir ola bilər. Lakin, aşağıdakı dərmanlarla xüsusi testlər aparılmış və klinik cəhətdən qarşılıqlı təsir müşahidə edilməmişdir:

Karbamazepin (epilepsiya zamanı və əhval dəyişikliyində istifadə olunur)

Diazepam (həyəcanı aradan qaldırmaq üçün istifadə olunur)

- Nifedipin (yüksek təzyiqi müalicə etmək üçün istifadə olunur)

- Qlibenklamid (qanda şəkarin miqdarını azaltmaq üçün istifadə olunur),

- Kontraseptiv tabletlər (levonorgestrel və etinil estradiol tərkibli)

- Antasidlərlə birlikdə istifadə edildikdə heç bir qarşılıqlı təsir müşahidə olunmamışdır. Antasidlər, adətən çeynamə tablet və ya şərbət şəklində mədə turşusunu dərhal azaltmaq üçün istifadə olunan dərmanlardır.

Əgər hazırda resept əsasında və ya reseptsiz buraxılmasından asılı olmayıaraq, hər hansı digər dərman preparati istifadə edirsizsə və ya yaxın zamanlarda istifadə etmisizsə, bu barədə həkiminizi və ya aczaçıya məlumat verin.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Dərməni istifadə etməyə başlamazdan əvvəl həkiminizlə və ya aczaçı ilə məsləhətləşin.

Pantoprazolun hamilə qadınlarda istifadəsi ilə bağlı kifayət qədər məlumat yoxdur. Əgər hamiləsinizsə, hamilə olduğunuzu düşünürsünzsə, yalnız həkiminiz sizin üçün dərmanın faydasının döл üçün mümkün zərərdən üstün olduğunu düşünürsə, pantoprazol istifadə etməlisiniz.

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

Laktasiya

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

Pantoprazolun ana südünə keçdiyi qeyd edilmişdir. Dərman laktasiya dövründə yalnız anaya faydası körpəyə zərər vermək riskindən çox olduğu halda istifadə edilməlidir.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

PANTOGEN-in nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri yoxdur və ya əhəmiyyətsiz dərəcədədir.

Başğıcəllənmə və görmə pozğunluqları kimi əlavə təsirlər meydana çıxarsa, nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarə etməyin.

PANTOGEN-in tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr barədə mühüm məlumatlar
Natrium

Bu dərman preparatının 1 flakonunda 1 mmol-dan (23 mq) az sodium vardır; yəni əsasən (praktik olaraq) demək olar ki, preparatın tərkibində sodium yoxdur.

İstifadə qaydası və dozasi

Bağırsaqların yuxarı hissəsində xora (onikibarmaq bağırsaq xorası), mədədə xora (mədə xorası) və turşunun mədədən qida borusuna atılması nəticəsində qida borusunda yaranan iltihab və ağrılarının (ezofageal reflyuks) müalicəsi üçün.

Gündə 1 flakon (40 mq pantoprazol)

Mədə və ya onikibarmaq bağırsağın kəskin qanaxması olan xəstələrdə qısa müddət ərzində qanaxmanı dayandırmaq və residiv (təkrar) qanaxmanın qarşısını almaq üçün:

Kəskin qanaxmali mədə və ya onikibarmaq bağırsaq xorası olan xəstələrdə 80 mq bir dəfəyə 2-15 dəqiqə ərzində venadaxili inyeksiya edilməli, sonra isə 3 gün (72 saat) ərzində fasiləsiz 8 mq/saat sürətlə venadaxili inyeksiya edilməlidir.

Zollinger-Ellison sindromu və mədədə həddindən artıq turşu hasil edilən vəziyyətlərin müalicəsi üçün

Gündə 2 flakon (80 mq pantoprazol)

Həkiminiz, mədənizdəki turşu hasılatından asılı olaraq istifadə etməli olduğunuz dozanız təyin edəcək. Əgər həkiminiz gündə iki flakondan (80 mq) daha çox istifadə etməyinizin lazımlığını demişdirse, bu inyeksiyaları iki bərabər dozada yeritmək lazımdır.

Həkiminiz, gündə dörd flakondan (160 mq) daha çox müvəqqəti doza ilə müalicəyə başlaya bilər. Mədənizdəki turşunun səviyyəsinə təcili olaraq nəzarət etmək lazımdırsa, mədədəki turşu miqdarını təcili olaraq azaltmaq üçün 160 mq (dörd flakon) başlanğıc doza kifayət edəcəkdir.

Istifadə qaydası

Bir həkim və ya tibb bacısı gündəlik PANTOGEN dozanızı 2-15 dəqiqə içinde venanıza yeridəcəkdir.

Müxtəlif yaş qrupları

Uşaqlarda istifadəsi

PANTOGEN-in 18 yaşından kiçik xəstələrdə istifadəsi tövsiyə olunmur.

Yaşlılarda istifadəsi

PANTOGEN yaşlılarda dozaya düzəliş edilmədən istifadə edilə bilər.

Xüsusi hallarda istifadəsi

Böyrək çatışmazlığı

Böyrək funksiyası pozulmuş xəstələrdə dozaya düzəliş edilməsi tələb olunmur.

Qaraciyər çatışmazlığı

Ağır qaraciyər pozğunluğu olan xəstələrdə pantoprazolun gündəlik dozasi 20 mq-dan (yarım flakon) artıq olmamalıdır.

Əgər PANTOGEN-in təsirinin çox güclü və ya zəif olduğunu hiss edirsizsə, həkiminizi və ya tibb bacınızı bu barədə məlumat verin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərmanlar kimi PANTOGEN-in tərkibində olan maddələrdən hər hansı birinə qarşı həssas olan insanlarda əlavə təsirlər meydana çıxa bilər.

Əlavə təsirlər başvermə tezliyinə görə aşağıdakı kimi təsnif olunur:

Çox tez-tez (10 xəstədən 1-dən çoxunda rast gəlir)

Tez-tez (100 xəstədən 1-10-da rast gəlir)

Bəzən (1000 xəstədən 1-10-da rast gəlir)

Nadir (10 000 xəstədən 1-10-da rast gəlir)

Çox nadir (10 000 xəstədən 1-dən azında rast gəlir)

Məlum deyil (mövcud məlumatlara əsasən başvermə tezliyini müəyyən etmək mümkün deyil)

Əgər aşağıdakılardan hər hansı birini hiss etsəniz, PANTOGEN-in istifadəsini dayandırın və dərhal həkiminizi məlumat verin və ya ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin:

- Çox ciddi allergik pozğunlular (nadir hallarda baş verir): dilin və/və ya boğazın şişməsi, udma/udqunma çətinliyi, övrə, nəfəs almaqda çətinlik, üzün allergik şişməsi (Kvinke

ödemi/angionevrotik ödem), çox sürətli ürək döyüntüsü və tərləmə ilə müşayiət olunan başgicəllənmə.

• *Cox ciddi dəri pozğunluqları (tezliyi məlum deyil)*: dəridə qəfil inkişaf edən, geniş yayılmış, qabarcıqlar şəklində, ağrılı səpgilər, ümumi vəziyyətinizin sürətlə pisləşməsi, gözlərin, burun, ağız/dodaq və cinsiyət orqanlarının qıcıqlanması (zəif qan təchizatı) (bunlar Stiven-Conson sindromunun, multiformalı eritemanın və Layell sindromu kimi ciddi dəri reaksiyalarının əlamətləri ola bilər), işığa həssaslıq və dərinin yarımkəskin qırmızı qurdeşənəyi (boyun ətrafında, arxada, gövdənin önündə və qolların kənarında sərgi).

• *Digər çox ciddi pozğunluqlar (tezliyi məlum deyil)*: dərinin və ya gözün sklerasının saralması (qaraciyər hüceyrələrinin ciddi zədələnmə, sarılıq), və ya qızdırma, övrə və böyrəklərin bel ağrısı ilə müşayiət olunan və böyrək çatışmazlığına qədər inkişaf etməsi mümkün olan böyüməsi (ciddi böyrək iltihabı)

Bunların hamısı çox ciddi əlavə təsirlərdir.

Əgər bunlardan hər hansı biri meydana çıxarsa, bu, o deməkdir ki, Sizin PANTOGEN-ə qarşı ciddi allergiyanız var. Təcili tibbi müdaxiləyə ehtiyacınız ola bilər və ya xəstəxanaya yerləşdirilməyiniz lazımlı gələ bilər.

Əgər aşağıdakılardan hər hansı birini hiss etsəniz, həkiminizi məlumat verin

Tez-tez

İnyeksiya yerində damar divarında iltihab və qan laxtasının meydana gəlməsi; mədədə xoşxassəli poliplər

Bəzən

Baş ağrısı; başgicəllənmə; ishal; özünü yaxşı hiss etməmək; qusma; mədədə köp və qaz; qəbizlik; ağızda quruluq; qarın ağrısı; sərgi, qaşınma və dəri qızartı kimi allergik vəziyyətlər; zəiflik, yuxu pozğunluğu.

Xüsusilə bir ildən çox müddətdə proton nasosunun pantoprazol kimi inhibitorundan istifadə edən xəstələrdə, bud, bilək və ya onurğada sıniq riski artır. Əgər osteoporoz xəstəliyiniz varsa və ya osteoporoz riskini artırıran kortikosteroidlərdən istifadə edirsizsə, həkiminizi bu barədə məlumat verin.

Nadir

Dədbilmənin pisləşməsi və ya tamamilə yox olması; bulanıq görmə kimi vizual pozğunluqlar; övrə; oynaq ağrısı; əzələ ağrıları; bədən kütləsinin artması/azalması; bədən temperaturunun yüksəlməsi; yüksək qızdırma; əllərdə və ayaqlarda şişkinlik (periferik ödem); allergik reaksiyalar; depressiya; kişilərdə sinənin böyüməsi (ginekomastiya)

Cox nadir

Orientasiyanın pozulması

Məlum deyil

Xüsusilə meyilli xəstələrdə əslində olmayan şeyləri görmək və ya eşitmək (hallüsinasiya), zaman və məkan ahəngdarlığının itməsi və şüurun qarışması (konfuziya); qanda natrium səviyyəsinin azalması (hiponatriemiya), sancma (iyənəbatma hissi), yanma və ya donma hissi (paresteziya); oynaqlarda mümkün ağrı ilə dəridə qızartı və sərgi. Əgər üç aydan çox müddət ərzində PANTOGEN istifadə edirsizsə, qanınızda həmçinin maqneziumun səviyyəsinin azalması mümkündür. Maqneziumun aşağı səviyyədə olması (hipomaqniemiya), yorğunluq, qeyri-iradi əzələ yiğilması, dezorientasiya, qicolma, başgicəllənmə və nəbzin artması şəklində meydana çıxır. Həkiminiz qanınızdakı maqneziumun səviyyəsini izləmək üçün müntəzəm olaraq analiz etdirməli olduğunuzu deyə bilər.

Qan testləri ilə diaqnozlaşdırıla bilən əlavə təsirlər

Bəzən

Qaraciyər fermentlərinin səviyyəsinin yüksəlməsi

Nadir

Qanda bilirubinin səviyyəsinin artması; qanda triqliseridlərin (yağların) səviyyəsinin artması, ağ qan hüceyrələrinin (leykositlərin) sayının qəfil azalması (yüksek temperaturla müşahidə olunur).

Cox nadir

Qanın laxtalanmasına səbəb olan qan hüceyrələrinin (trombositlərin) sayının azalması (bu normaldan daha çox qanaxmaya səbəb ola bilər); ağ qan hüceyrələrinin (leykositlərin) sayının azalması (bu, daha tez-tez infeksiyaya səbəb ola bilər); qırmızı qan hüceyrələri (eritrositlər), ağ qan

hüceyrələri (leykositlər) və ləxtalanməni təmin edən qan hüceyrələri (trombositlər) də anormal olaraq azala bilər.

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

Doza həddinin aşılması

Doza həddi aşılmasının simptomları məlum deyil.

Əgər PANTOGEN-i istifadə etməli olduğunuzdan artıq miqdarda istifadə etmişinizsə, həkimlə və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

PANTOGEN istifadə etməyi unutmusunuzsa

Dərmanınızı istifadə etməyi unutmusunuzsa, unudulmuş dozani əvəz etmək üçün ikiqat doza istifadə etməyin. Müalicənizi həkiminizin verdiyi doza rejimini uyğun olaraq, növbəti dozadan davam etdirin.

Unudulmuş dozaları əvəz etmək üçün ikiqat doza istifadə etməyin.

PANTOGEN ilə müalicənin dayandırılmasından sonra meydana çıxın biləcək təsirlər

Həkiminiz PANTOGEN ilə müalicənin nə qədər davam edəcəyi barədə sizə məlumat verəcəkdir. Müalicəni erkən dayandırmayın, çünki xəstəliyinizin əlamətləri geri döñə bilər və ya pişləşə bilər.

Buraxılış forması

40 mq toz, alüminium qapaqlı, boz bromobutil liofilizələnmiş tixachi, 10 ml tutumlu rəngsiz şüsha flakonda. 1 flakon, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən aşağı otaq temperaturunda, öz qablaşdırmasında və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti bitmiş və ya artıq istifadə edilməyən dərmanları zibil qabına atmayın. Xüsusi təyin olunan toplama sisteminiə 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.

AŞAĞIDAKİ MƏLUMATLAR BU DƏRMANI İSTİFADƏ EDƏCƏK TİBB İŞÇİLƏRİ ÜÇUNDÜR

İstifadəyə hazır məhlul, 10 ml 0,9%-li (9 mq/ml) natrium-xlorid məhlulunu içərisində quru toz olan flakona yeridilərək hazırlanır. Bu məhlul birbaşa və ya 100 ml inyeksiya üçün 0,9%-li (9 mq/ml) natrium-xlorid məhlulu və ya inyeksiya üçün 5%-li (55 mq/ml) qlükoza məhlulu ilə durulaşdırıldıqdan sonra istifadə edilə bilər. Durulaşdırma üçün şüsha və ya plastik qablar istifadə edilə bilər.

Pantogen burada göstərilənlərdən başqa məhlullarla qarışdırılmamalıdır.
Hazırlandıqdan sonra 12 saat ərzində məhluldan istifadə edilməlidir, mikrobioloji baxımdan
preparat dərhal istifadə olunmalıdır.
Dərhal istifadə edilmədiyi halda, saxlanma müddəti və şəraiti üçün məsuliyyət istifadəçinin üzərinə
düşür və 25°C temperaturda 12 saatdan çox saxlanılmamalıdır.
Venadaxili istifadə 2-15 dəqiqədə aparılmalıdır.
Flakonun möhtəviyyatı yalnız birdəfəlik istifadə üçündür. Flakonda olan məhlul vizual olaraq
dəyişikliyə uğramışdırsa (bulanma və çöküntü müşahidə olunursa) o, atılmalıdır.