



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

 E.M. Ağayev

 2024-cü il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

PANKREATİN 8000 bağırsaqda həll olan örtüklü tabletlər
PANCREATIN 8000

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Pancreatin

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 tabletin tərkibində 8000 lipolitik Ph.Eur.V. aktivliyinə, 5800 amilolitik Ph.Eur.V. aktivliyinə, 380 proteolitik Ph.Eur.V. aktivliyinə müvafiq 0,24 q pankreatin vardır.

Köməkçi maddələr: mikrokristallik sellüloza, krosprovidon, natrium xlorid, koloidal silisium dioksid, maqnezium stearat, metakrilat sopolimerin dispersiyası, talk, polietilenqlikol (makroqol), titan dioksid (E 171), karmoizin (E 122).

Təsviri

İki tərəfi qabarıq, dairəvi, çəhrayı rəngli örtüklü tabletlərdir. Kəsikdə iki qat görünür.

Farmakoterapevtik qrupu

Fermentlər daxil olmaqla həzmə səbəb olan vasitələr.

ATC kodu: A09AA02.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Ferment preparatıdır. Onun tərkibinə daxil olan pankreatik fermentlər (lipaza, amilaza və proteaza) yağların, karbohidratların və zülalların həzmini asanlaşdırır, bu da nazik bağırsaqda onların tam sorulmasına səbəb olur. Mədəaltı vəzinin xəstəlikləri zamanı preparat onun ekzokrin funksiyasının çatışmazlığını kompensasiya edir və həzmin yaxşılaşmasına səbəb olur.

Farmakokinetikası

Tabletlərin turşuya davamlı örtüyü fermentləri mədə şirəsi ilə inaktivasiyasından qoruyur. Yalnız nazik bağırsağın neytral və ya bir qədər qələvi mühitinin təsiri altında örtük həll olunur və fermentlər sərbəst buraxılır. Preparatın maksimal ferment aktivliyi peroral qəbulundan 30-45 dəqiqə sonra müşahidə olunur.

İstifadəsinə göstərişlər

Xroniki pankreatit kimi mədəaltı vəzi tərəfindən həzm fermentlərinin kifayət qədər ifraz olunmaması səbəbindən qidanın həzm prosesinin pozulması ilə müşayiət olunan xəstəliklər.

Mədə və nazik bağırsağın eyni vaxtda rezeksiyasından sonrakı vəziyyətlər, qidanın bağırsaqlardan keçməsinin funksional sürətlənməsi, bağırsaq pozğunluqları, həzm olunmayan bitki, yağlı və qeyri-adi qidaların eyni vaxtda qəbulu.

Bağırsaq köpü. Rentgenoloji və ya ultrasəs diaqnostik müayinələrə hazırlıq.

Əks göstərişlər

Preparatın komponentlərinə qarşı hiperhəssaslıq; kəskin pankreatit və ya kəskin mərhələdə xroniki pankreatit (lakin mədəaltı vəzinin funksiyasının pozğunluğu olduqda pəhrizin genişləndirilməsi zamanı zəifləşən kəskinləşmə mərhələsində epizodik kəskinləşmə mümkündür).

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Pasiyentdə qeyri-adi abdominal simptomlar inkişaf etdikdə və ya əsas xəstəliyin simptomlarının xarakterində dəyişikliklər qeyd olunduqda, xüsusilə pasiyent 10000-dən çox lipolitik Ph. Eur. V./kq/sutka dozasından istifadə etdikdə, yoğun bağırsağın zədələnməsi ehtimalını istisna etmək tövsiyə olunur.

Preparatın tərkibində ağız boşluğunun selikli qişasını zədələyə bilən, xoraların yaranmasına səbəb olan aktiv fermentlər vardır, bu səbəbdən tabletlər çeynəmədən bütövlükdə udulmalıdır.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Dəmirin sorulmasını azaldır (xüsusilə uzunmüddətli istifadəsi zamanı).

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik və ya ana südü ilə qidalandıra zamanı preparat ana üçün gözlənilən fayda döl və ya uşaq üçün potensial riskdən artıq olduqda həkim tərəfindən təyin edildiyi kimi istifadə olunmalıdır.

Nəqliyyat vasitəsini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Xəbərdarlıqlar yoxdur.

İstifadə qaydası və dozası

Preparatın dozası onikibarmaq bağırsaqda pankreatik fermentlərinin çatışmazlığından asılıdır və fərdi olaraq müəyyən edilir.

Başqa tövsiyələr olmadıqda, həmçinin çətin həzm ounan bitki qidaları, yağlı və ya qeyri-adi qidalar qəbul edildiyi hallarda 1-2 tablet qəbul edilməlidir. Digər hallarda, həzm pozğunluqları baş verdikdə, tövsiyə olunan doza 2-4 tablet təşkil edir. Lazım gəldikdə, preparatın dozası artırıla bilər. Məsələn, steatoreya və ya qarın ağrısı kimi xəstəliyin simptomlarını azaltmaq məqsədilə dozanın artırılması yalnız həkim nəzarəti altında aparılmalıdır. Lipazanın sutkalıq dozası bədən çəkisinin hər kiloqramına 15000-20000 lipolitik Ph. Eur. V.-dən çox olmamalıdır.

Tabletlər yemək zamanı, bütövlüklə və əhəmiyyətli miqdarda maye ilə, məsələn, bir stəkan su ilə qəbul edilməlidir.

Müalicə müddəti xəstəliyin gedişatından asılıdır və həkim tərəfindən fərdi olaraq müəyyən edilir.

Preparatın uşaqlar üçün dozası və müalicə müddəti həkim tərəfindən təyin edilir. 12 yaşa qədər uşaqlarda preparat həzmi normallaşdırmaq üçün lazım olan, lakin 1 kq bədən çəkisinə 1500 lipolitik Ph. Eur. V. -dən çox olmayan sutkalıq dozada təyin edilir. 12 yaşdan 18 yaşa qədər uşaqlar üçün fermentlərin sutkalıq dozası 1 kq bədən çəkisinə lipazanın 15000-20000 lipolitik Ph. Eur. V.-dən çox olmamalıdır.

Uşaqlar.

6 yaşdan yuxarı uşaqlarda istifadə olunur.

Əlavə təsirləri

İmmun sisteminin pozğunluqları

Allergik reaksiyalar, o cümlədən səpgi, qaşınma, asqırma, övrə, lakrimasiya, bronxospazm, anafilaktik reaksiyalar. Tərkibində karmoizin olduğuna görə allergik reaksiyalar mümkündür.

Mədə-bağırsaq traktının pozğunluqları

Diareya, qarın ağrısı, ürəkbulanma, qusma, nəcisin xarakterində dəyişikliklər; bağırsaq keçməməzliyin inkişafı mümkündür, qəbizlik, köp.

Hər hansı əlavə təsirlər baş verdikdə, həkimlə əlaqə saxlamaq lazımdır.

Doza həddinin ařılması

Digər pankretain preparatlarının çox yüksək dozalarının qəbulu zamanı hiperurikemiya v  hiperurikozuriya m řahid  olunmuřdur.

M dalicəsi

Simptomatik terapiya.

Buraxılıř forması

10 tablet blisterdə. 5 blister içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablařdırılır.

Saxlanma ř raiti

25 C temperaturdan yüksək olmayan və uřaqların  li çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

2 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma ř rti

Resepsiz buraxılır.

İstehsalı/Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Ternopharm LTD, Ukraine.

4 Fabrychna street, Ternopil, Ukraine.

Tel./Faks: (0352) 521-444.

www.ternopharm.com.ua