

Dərman vasitəsinin istifadəsi uzra təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərman Sizin stomatoloqunuz tədərindən Sizə verilməzdən əvvəl bu içlik vərəqəsinə diqqətlə və axıra qədər oxuyun, belə ki, burada Sizin üçün mühüm məlumatlar vardır.

- Bu içlik vərəqəsinə saxlayın. Siz onu yenidən oxumalı ola bilərsiniz.
- Əgər Sizdə əlavə suallar yaranarsa, lütfən, stomatoloqunuzdan, həkiminizdən və ya əcaçımız-dan soruşun.
- Müalicə müddətində bu içlik vərəqədə qeyd edilməyən əlavə təsirlər də daxil olmaqla, hər hansı bir əlavə təsir meydana çıxarsa, bu barədə həkiminizə, stomatoloqunuza və ya əcaçıya məlumat vermək lazımdır (bax: “Əlavə təsirləri”).

ORABLOK 1:100 000 inyeksiya üçün məhlul ORABLOC® 1: 100,000

Inyeksiya üçün 1: 100 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid
Articaine hydrochloride 4% with adrenaline (epinephrine)
solution for injection 1:100,000

Tərkibi

Təsiredici maddələr: 1 ml inyeksiya üçün məhlulun tərkibində 40 mq artikain hidroxlorid və adrenalin tartrat şəklində 0,01 mq adrenalin (epinefrin) vardır.

Köməkçi maddələr: natrium metabisulfit (E223), natrium xlorid, inyeksiya üçün su.

Təsviri

Orablok, bir ucu brombutil rezin porşenlə, digər ucu isə alüminium qapaq və rezin sıxlaşdırıcı ilə bağlanmış şəffaf şüşə kartriclərdə inyeksiya üçün steril, şəffaf, rəngsiz məhluldan ibarətdir.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Orablok stomatoloji təcrübədə yerli anesteziya üçün istifadə olunan dərman preparatıdır (yerli anestetik). Onun tərkibində olan təsiredici maddələr artikain (yerli anestetik) və adrenalin (epinefrin). Adrenalin (epinefrin) qan damarlarını daraldır. Bu, həkiminizin yeritdiyi iynə yerindən qansızmanın azalmasına səbəb olur (yerli anemiya). Bu, müalicə zamanı qanaxmanı azaldır və yerli anesteziyanın təsir müddətini uzadır.

İstifadəsinə göstərişlər

Orablok böyüklərdə, yeniyetmələrdə və 4 yaşından etibarən uşaqlarda aşağıdakılar daxil olmaqla, dişlərin müalicəsi zamanı yerli anesteziya üçün istifadə olunur:

- ağız boşluğunun selikli qişasında və ya qan təchizatının ən çox azalması vacib olan sümüyündə cərrahi əməliyyat,
- diş pulpasında cərrahi əməliyyat,
- sınımış dişlərin çıxarılması,
- daha uzunmüddətli cərrahi müdaxilələr,
- ağız boşluğunda açıq dişdibi əti ilə sümüklərin cərrahi əməliyyatı,
- kistaların (toxumada maye ilə dolmuş boşluqlar) xaric edilməsi,
- dişdibi əti nahiyəsində və ya dişdibi-diş ucunda cərrahi əməliyyat,
- kök uclarının çıxarılması.

Əks göstərişlər

- Əgər Sizdə artikainə və ya amid tipli digər yerli anestetikə, adrenalinə (epinefrinə) və ya bu dərman preparatının digər komponentlərindən hər hansı birinə (bax: “Tərkibi”) qarşı allergiya varsa,
- əgər Siz, ürəyin ağır ritm pozğunluğundan əziyyət çəkirsinizsə (məsələn, ikinci və üçüncü dərəcəli AV-blokada),
- əgər Sizin nəbziniz çox aşağıdırsa,
- əgər Siz, kəskin ürək çatışmazlığından əziyyət çəkirsinizsə (kəskin ürək zəifliyi, məsələn, miokard infarktından sonra (məsələn, ürək tutması)),
- əgər Sizin qan təzyiqiniz çox aşağıdırsa,
- əgər Sizde bronxial astma varsa və sulfita qarşı yüksək həssaslıqdan əziyyət çəkirsinizsə (sulfid tərəfindən törədilən astma tutması).
- 4 yaşdan aşağı uşaqlarda
Epinefrin (adrenalin) fraksiyasının təsirinə görə, Orablok aşağıdakı hallarda Sizde istifadə olunmamalıdır:
- əgər yerli anesteziya qan damarlarının “terminal sahəsi”ndə aparılırsa (yəni qanla yalnız bir arteriyanın şaxələri ilə təchiz edilmiş sahədə)
- əgər Sizin gözdaxili təzyiqiniz yüksəlmişdirsə (qlaukoma),
- əgər Sizin qalxanabənzer vəzinizin aktivliyi çox yüksəkdirsə,
- əgər Siz ani başlayan taxikardiya əziyyət çəkirsinizsə (paroksizmal taxikardiya),
- əgər Siz ürək ritmi pozulmasının müəyyən formasından əziyyət çəkirsinizsə (nəbzinz yüksək tezliyi ilə müşayiət olunan mütləq aritmiya),
- əgər Sizde son 3 aydan 6 aya qədər müddət ərzində miokard infarktı olmuşdursa (məsələn, ürək tutması),
- əgər Sizde son 3 ay ərzində tac arteriyasına şunt qoyulması (bypass) əməliyyatı aparılmışdırsa,
- əgər Siz propranolol kimi müəyyən beta-blokatorlar qəbul edirsinizsə. Bu zaman hipertoniya kriz (çox yüksək qan təzyiqi) və ya nəbzinz tezliyinin ağır azalması baş verə bilər,
- əgər Siz feoxromositomadan (adətən, böyrəküstü vəzilərin beyin maddəsində adrenalin hasil edən şişlər) əziyyət çəkirsinizsə,
- əgər Sizin qan təzyiqiniz çox yüksəkdirsə,
- əgər Siz eyni zamanda depressiyanın və Parkinson xəstəliyinin müalicəsi üçün istifadə olunan müəyyən dərman preparatları ilə (trisiklik antidepressantlar, MAO inhibitorları) müalicə alırsınızsa. Bu dərman preparatları adrenalinin (epinefrin) ürək-damar sistemində göstərdiyi təsirləri intensivləşdirə bilər. Bu, MAO inhibitorları ilə müalicənin dayandırılmasından sonra 14 günə qədər müddət ərzində davam edə bilər.
- Orablok venadaxili istifadə olunmamalıdır.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Aşağıdakı hallarda Orablokun istifadə edilməsindən əvvəl

stomatoloqla və ya əcaçı ilə məsləhətləşmək lazımdır:

- əgər Sizde xüsusi fermentlərin çatışmazlığı varsa (xolinesteraza çatışmazlığı). Bu, Orablokun təsirinin gecikməsinə və ola bilsin ki, intensivləşməsinə səbəb ola bilər.
- əgər şpris yeridilməli olduğu yerdə yerli iltihab və ya infeksiya olarsa. Bu halda Orablokun güclü absorbsiyası baş verir ki, bu da onun effektivliyinin azalmasına səbəb olur. Aşağıdakı hallarda Orablok yalnız diqqətli tibbi müayinədən sonra istifadə oluna bilər:
- əgər qan laxtalanmasının pozulmasından əziyyət çəkirsinizsə,
- əgər ağır böyrək və ya qaraciyər çatışmazlığından əziyyət çəkirsinizsə (məsələn, nefrit və ya qaraciyərin sirrozu),
- halogenləşdirilmiş inhalyasion anestetiklərlə yanaşı müalicə alırsınızsa (bax: “Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri”),
- epilepsiyadan əziyyət çəkirsinizsə (bax: “Əlavə təsirləri”). Əgər Siz aşağıdakı xəstəliklərin hər hansı birindən əziyyət çəkirsinizsə, Orablok yalnız ciddi tibbi müayinədən sonra istifadə oluna bilər və Sizin stomatoloqunuz “Orablok 1:100 000 - inyeksiya üçün 1: 100 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid”-in əvəzinə, “Orablok 1:200 000 - inyeksiya üçün 1: 200 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid” istifadə etməyi nəzərdən keçirməlidir, belə ki, ikincinin tərkibində daha az miqdarda adrenalin (epinefrin) vardır:
- ürək-damar xəstəlikləri, məsələn,
 - arterioskleroz (arteriyaların daralması - məsələn, qan yağları ilə tutulma nəticəsində),
 - ürək çatışmazlığı (ürək əzələsinin zəifliyi),
 - ürəyin isemik xəstəliyi (tac damarların daralması),
 - stenokardiya (ürəyə qan axımının sinədə ağır və sıxılma hissi ilə müşayiət olunan pozulması)
- miokard infarktından sonra (məsələn, ürək tutması),
- ürək ritminin pozulması (qeyri-müntəzəm nəbz),
- yüksək qan təzyiqi,
- beyinə qan axımının pozulması,
- insultdan sonra,
- xronik bronxit, ağciyərin emfizeması (ağciyərlərin hava ilə patoloji dolması),
- diabet (şəkərli diabet),
- ağır həyəcan vəziyyətləri.

Əlavə təsirlərin meydana çıxmasına yol verməmək üçün Sizin stomatoloqunuz aşağıdakıları edəcəkdir:

- Sizin xəstəlik tarixinizi və yanaşı aldığınız müalicələri yoxlayacaq,
- əgər preparata qarşı allergiya riski varsa, test inyeksiyası həyata keçirəcək,
- mümkün qədər aşağı doza seçəcək,
- inyeksiyadan əvvəl ciddi surətdə yoxlayacaq ki, qan damarına düşməsin.

Preparatın istifadəsi ağız nahiyəsində dental prosedurdan sonra uzun müddət hissiyatın itməsinə (keyləşməyə) gətirib çıxara bilər: kiçik uşaqlarda ehtiyatlı olmaq lazımdır ki, onlar yumşaq toxumaların zədələnməsinə səbəb olan ehtiyatsız hərəkətlər (məsələn, dodaqlarını dişləmək kimi) etməsinlər. Orablokun tərkibində natrium metabisulfit (E223) və natrium vardır.

Natrium metabisulfit (E223) nadir hallarda yüksək həssaslıq reaksiyaları və bronxospazm törədə bilər. Bu dərman preparatının bir dozasının tərkibində 1 mmol-dan az natrium (23 mq) vardır, başqa sözlə demək olar ki, preparat “natriumdan azaddır”.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Əgər hər hansı digər dərman preparatı qəbul edirsinizsə, yaxın zamanlarda qəbul etməsinizsə və ya qəbul edə bilərsinizsə, bu barədə stomatoloqla və ya əcaçıya məlumat verin. Əgər Siz eyni zamanda yerli anesteziya üçün digər dərmanlardan istifadə edirsinizsə, onların ürək-damar sistemində və sinir sistemində təsirləri intensivləşə bilər. Orablokun tərkibində təsiredici maddə adrenalin (epinefrin) vardır. Bu təsiredici maddə qan damarlarını daraldır və qan təzyiqini yüksəldir. Adrenalinin (epinefrin) qan təzyiqini yüksəldici təsiri depressiyanın və Parkinson xəstəliyinin müalicəsi üçün istifadə olunan bəzi dərman preparatları (məsələn, trisiklik antidepressantlar və MAO-nun inhibitorları) eyni zamanda istifadə olunmamalıdır) tərəfindən gücləndirilə bilər.

Lütfən, bəzi beta-blokatorların (propranolol kimi) birlikdə istifadəsinə dair “Əks göstərişlər” bölməsinə diqqət edin. Adrenalin (epinefrin) mədəaltı vəzidən insulinin ifraz olunmasını inhibə edə bilər. Bu, peroral diabetəleyhinə preparatların (diabetin müalicəsi üçün preparatların) effektivini azalda bilər.

Əgər Orablok bəzi anesteziyaedici qazlarla (məsələn, halotanla) birlikdə istifadə olunarsa, bu, ürək ritminin pozulmasına səbəb ola bilər.

Fenotiazinlər adrenalinin (epinefrin) qan təzyiqini yüksəldici effektivinə təsir göstərə bilər. Ona görə də yanaşı müalicədən qaçmaq lazımdır. Əgər yanaşı müalicə zərurdirsə, pasiyentə diqqətlə nəzarət etmək lazımdır.

Lütfən, diqqət edin: qanın laxtalanma qabiliyyətini aşağı salan preparatlarla (“qandurulaşdırıcı” preparatlar (antikoagulyantlar)) müalicə alan (məsələn, heparin, asetilsalisil turşusu) pasiyentlərdə yerli anesteziya üçün səhvən qan damarına inyeksiya ciddi qanaxmaya və həmçinin, qanaxmaya meyilli-lyin artmasına (qanaxma təhlükəsi) səbəb ola bilər.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Əgər Siz hamiləsinizsə, stomatoloq Orabloku yalnız risk/fayda nisbətini diqqətlə qiymətləndir-dikdən sonra istifadə edə bilər.

Artikainin doğu zamanı istisna olmaqla, hamiləlik dövründə istifadə təcrübəsi yoxdur. Heyvanlar üzərində aparılan eksperimental tədqiqatlar göstərir ki, adrenalin (epinefrin) diş anesteziyası üçün istifadə ediləndən daha yüksək dozalarda nəslə zərərli təsir göstərir.

Anada Orablokun səhvən qan damarlarına istifadəsindən sonra adrenalin (epinefrin) fraksiyasının təsiri nəticəsində uşaqlığa qan axımının azalması baş verə bilər.

Əgər Siz hamiləsinizsə, “Orablok 1:100 000 - inyeksiya üçün 1: 100 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid”-in əvəzinə “Orablok 1:200 000 - inyeksiya üçün 1: 200 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid”-in istifadə edilməsinə üstünlük verilməlidir, belə ki, ikincinin tərkibində daha az miqdarda adrenalin (epinefrin) vardır:

Orablokun təsiredici maddələri Sizin orqanizminiz tərəfindən sürətlə parçalanır. Bu, o deməkdir ki, təsiredici maddələri

südəmər uşağa zərərli təsir göstərəcək miqdarı ana südüne nüfuz etmir. Ona görə də Orablok qısamüddətli müalicə zamanı ana südü ilə qidalandırmanı dayandırmaya görə yoxdur.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Sizin stomatoloqunuz müdaxilədən sonra nə vaxt yenidən nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarə edə biləcəyinizə qərar verəcəkdir. Müvafiq tədqiqatlarda arti-kainlə anesteziyadan sonra nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri normal idarəetmə qabiliyyətində heç bir pisləşmə aşkar edilməmişdir.

İstifadə qaydası və dozası

Orablokun dozası və istifadə qaydası stomatoloq tərəfindən müəyyən edilir. O, adətən aşağıdakı tövsiyələrə əsaslanacaq:

İstifadə qaydası

Orablok ağız boşluğunda istifadə üçün nəzərdə tutulmuşdur (stomatoloji istifadə).

İnfeksiyaların qarşısını almaq üçün (məsələn, hepatitin ötürülməsi) hər bir inyeksiya zamanı yeni steril şprisdən və iynələrdən istifadə edilməlidir.

Birdəfəlik istifadə üçündür. Hər hansı istifadə olunmamış məhlul atılmalıdır.

Əgər məhlulun rəngi dəyişərsə və ya bulanıqlaşarsa, o, istifadə edilməməlidir.

Doza

İltihablaşmamış üst dişlərin sadə çıxarılması üçün hər dişə 1,8 ml Orablok kifayət edir. Bir sıra hallarda tam yerli anesteziya əldə etmək üçün əlavə olaraq 1-1,8 ml təkrar inyeksiya lazım ola bilər.

Adətən, qonşu dişlərin çəkilməsi üçün heç də hər bir diş Orablokun tam miqdarı ilə anesteziya olunmamalıdır. İnyeksiyaların miqdarı azaldıla bilər.

Əgər Sizin damağınızda kəsik və ya tikiş aparmaq lazımdırsa, hər iyna ilə dəşməyə təqribən 0,1 ml inyeksiya kifayətdir.

İltihablaşmamış aşağı ön ağız dişlərinin çəkilməsi zamanı adətən hər bir dişə 1,8 ml inyeksiya kifayət edir. Əgər bundan sonra effekt baş verməzsə, Sizin stomatoloqunuz 1-1,8 ml-lik növbəti inyeksiyanı edə bilər. Əgər inyeksiya yeri hətta əlavə inyeksiyadan sonra da tam anesteziya olunmursa, Sizin stomatoloqunuz bütün çənə sümüyü sinirinin adi anesteziyasından imtina edə bilər.

Çənə cərrahiyyəsi zamanı stomatoloqunuz "Orablok 1:100 000 – "İnyeksiya üçün 1:100 000 adrenalin (epinefrin) məhlulu ilə 4%-li Artikain hidroxlorid" "preparatının dozasını fərdi olaraq, müdaxilənin ciddiliyindən və davam etmə müddətindən asılı olaraq seçəcəkdir.

Böyük ölçüdə müalicənin gedişində bədən kütləsinin hər kq-na 7 mq-a qədər artikain ala bilər.

500 mq-a qədər (12,5 ml inyeksiya üçün məhlula ekvivalent) dozaya tolerantlıq yaxşıdır.

Qida və içkilərlə birlikdə istifadəsi

Orablokun istifadəsindən sonra Siz, yerli anesteziyaedici təsir aradan qalxmayana qədər hər hansı qida qəbul etməməlisiniz.

Uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadəsi

Əgər Orablok uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadə olunarsa, adekvat anesteziyanın alınması üçün preparatı minimal həcmdə istifadə etmək lazımdır. İnyeksiyanın miqdarı fərdi olaraq, uşağın və yeniyetmənin yaşından və bədən kütləsindən asılı olaraq dozalanmalıdır. Bədən kütləsinin hər kq-na artikainin 5 mq maksimal dozası aşılmamalıdır. Bu dərman preparatı 1 yaşdan aşağı uşaqlarda tədqiq edilməmişdir.

Yaşlı pasiyentlər və qaraciyərinin və böyrəklərinin ağır funksional pozğunluğu olan pasiyentlər

Yaşlı pasiyentlərdə və qaraciyərinin və böyrəklərinin ağır funksional pozğunluğu olan pasiyentlərdə (məsələn, nefrit və qaraciyərin sirrozu zamanı) qanda artikainin miqdarı yüksələ bilər. Əgər Siz, bu pasiyent qrupuna aidsinizsə, Sizin stomatoloqunuz xüsusilə diqqətli olacaq ki, adekvat anesteziya üçün ən mümkün aşağı dozanın istifadəsini təmin etsin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərman preparatları kimi, bu dərman preparatı da hər kəsə olmasa da, əlavə təsirlər törədə bilər.

Təz-təz (10 pasiyentdən 1-ə qədərində meydana çıxa bilər) Ürəkbulanma, qusma, toxunma hissəsinin pozulması (paresteziya), ağır və üz nahiyəsində duyma hissəsinin azalması (hiposteziya); epinefrin fraksiyası hesabına baş verədiyi hesab edilən baş ağrıları.

Bəzən (100 pasiyentdən 1-ə qədərində meydana çıxa bilər) Ürək yığılmalarının (ürək döyünmələrin) tezliyinin artması (taxikardiya), başgicəllənmə.

Məlum deyil (mövcud məlumatlara əsasən baş vermə tezliyini müəyyən etmək mümkün deyil)

- Ürək ritminin pozğunluqları, qan təzyiqinin yüksəlməsi, Ürək yığılmalarının (ürək döyünmələrin) tezliyinin azalması (bradikardiya), ürək çatışmazlığı və şok (həyat üçün təhlükəli ola bilər).

- Dozadan asılı olaraq (xüsusilə, həddindən artıq yüksək dozanın yeridilməsi və ya səhvən qan damarına inyeksiya zamanı), sinir sistemində baş verən pozğunluqlar arta bilər, məsələn,

- narahatlıq, əsəbilik,
- şüurun itməsinə qədər yuxululuq, koma,
- tənəffüsün dayanmasına qədər tənəffüs pozğunluqları,
- əzələ əsməsi (tremor), qıcolmalara qədər əzələ səyriməsi.

- Yerli anestetiklərin baş nahiyəsində inyeksiyası müddətində və ya inyeksiyadan dərhal sonra müvəqqəti görmə pozğunluqları (dumanlı görmə, korluq, ikili görmə) baş verə bilər.

- Sinir zədələnməsi (məsələn, üz sinirinin) və ağır nahiyəsində dadılmı hissəsinin və üz nahiyəsində hissiyyatın azalması yalnız Orablok tərəfindən törədilə bilən əlavə təsirlər deyildir. Bu əlavə təsirlər hər hansı stomatoloji müdaxilə zamanı baş verə bilər və ona görə də onları istisna etmək olmaz. Onlar inyeksiya nahiyəsində sinir boyunca və ya defekt inyeksiya metodu ilə təyin edilir.

- Səhvən inyeksiyanın damara edilməsi nəticəsində toxumanın oksigenlə kifayət qədər təchiz olunmaması və nəticədə inyeksiya nahiyəsində toxumanın ölməsi çox nadir hallarda baş verə bilər.

- Yüksək həssaslıq reaksiyaları (allergik və alleliyabənzər reaksiyalar) baş verə bilər Bunlar inyeksiya yerində ödem və ya iltihab şəklində təzahür edə bilər. İnyeksiya nahiyəsi ilə məhdudlaşmayan aşağıdakı yüksək həssaslıq reaksiyaları baş verir.

- qızartı,
- qaşınma,
- birləşdirici toxumanın iltihabı,
- soyuqlama,
- yuxarı və / və ya aşağı dodağın və / və ya yanaqların şişməsi ilə uzun şişməsi (Kvinke ödəmi şəklində)
- udlaq nahiyəsində udma zamanı sıxılma və ağrı ilə müşayiət olunan şişkinlik,
- övrə,
- tənəffüslə bağlı anafilaktik şoka qədər şikayətlər.

- Çox nadir hallarda preparatın tərkibində olan natrium-bisulfitlə bağlı qusma, diareya, tənəffəslik, kəskin astma tutmaları, şüurun pozulması və ya şok şəklində meydana çıxan yüksək həssaslıq reaksiyaları baş verə bilər, xüsusilə, bronxial astması olanlarda.

- tənəffüsün apnoe-yə apara bilən disfunksiyası (taxipnoe, bradipnoe).

Uşaqlarda əlavə arzuolunmaz təsirlər

Böyük ölçüdə müqayisədə kiçik uşaqlarda stomatoloji prosedurdan sonra ağır nahiyəsində hissiyyatın uzunmüddətli itməsi (keyləşmə) nəticəsində dodaqları dişləmə riski yüksək olur ki, bud a yumşaq toxumanın travmasına səbəb ola bilər.

Əgər əlavə təsir qəflətən meydana çıxarsa və ya ağır gediş olarsa, dərhal həkiminizə bu barədə məlumat verin. Bu, xüsusilə, vacibdir, çünki müəyyən farmakoloji əlavə təsirlər (məsələn, qan təzyiqinin aşağı düşməsi və tənəffüs pozğunluqları) həyat üçün təhlükəli ola bilər.

Əlavə təsirlərə dair məlumatın verilməsi

Əgər bu içlik vərəqədə sadalanmayan mümkün əlavə təsirlər də daxil olmaqla, hər hansı əlavə təsir meydana çıxarsa, bu barədə həkiminizə, stomatoloqunuza, əczaçıya və ya tibb bacısına məlumat verin. Dərman vasitələrinin istifadəsi zamanı yaranan əlavə təsirlər haqqında məlumatları Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi Analitik Ekspertiza Mərkəzi Farmakonəzarət Sektoruna (Ünvan: AZ1065, Azərbaycan Respublikası, Bakı şəh.,Fuad İbrahimbəyov küç., 31.; Faks: (99412) 596-07-16 ; e-mail: adr@pharma.az; Tel.:(99412)596-05-20 Qaynar xətt (99412) 596-07-12).

Əlavə təsirlərə dair məlumat verməklə, Siz bu dərman preparatının təhlükəsizliyinə dair daha çox məlumatın toplanmasına kömək etmiş olursunuz.

Doza həddinin aşılması

Əgər Orablok həddindən artıq yüksək dozalarda istifadə olunarsa, sinir sisteminin funksional pozğunluğu baş verə bilər, məsələn,

- yuxululuq,
- başgicəllənmə,
- ürəkbulanma,
- şüurun dumanlanması,
- qıcolmalar və tənəffüsün pozulması.

Həmçinin, ürək-damar funksiyalarının pozulması baş verə bilər, məsələn, qan təzyiqinin azalması və ya yüksəlməsi. Belə pozğunluqlar stomatoloji nəzarət tələb edir və ola bilsin ki, stomatoloq tərəfindən müvafiq müalicənin aparılması lazım gəlsin.

Əgər bu dərman preparatının istifadəsinə dair Sizin hər hansı sualınız olarsa, stomatoloqunuzdan, həkiminizdən və ya əczaçıdan soruşun.

Buraxılış forması

Kartriclər müxtəlif qablaşdırmalar şəklində təqdim edilir: 10 kartric, blisterdə (10 kartric/blister). 5 və ya 10 blister içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Hər bir kartric plastik injektora yığılmışdır; içərisində kartriclər olan hər bir injektor germetik blisterə yerləşdirilir. İnjektorlar injektorun istifadəsinə dair təlimatla birlikdə karton qutuya qablaşdırılır; bir ticari paketə 50 və ya 100 ədəd.

Qablaşdırmanın bütün ölçüləri əczaçılıq bazarında olmaya bilər.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən yüksək olmayan temperaturda, işıqdan qorumaq üçün original qablaşdırmada və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Hər hansı dərman vasitəsinə çirək sularının və ya məişət tullantılarının içərisinə atmayın. Artıq istifadə etmədiyiniz dərman vasitəsinin necə atılması olduğunu əczaçıdan soruşun. Bu tədbirlər ətraf mühitin qorunmasına xidmət edir.

Yararlılıq müddəti

Yararlılıq müddəti karton qutunun və kartricin üzərində "EXP"-dən sonra göstərilmişdir. Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz. Yararlılıq müddətinin bitmə tarixi qeyd edilən ayın son gününə şamil edilir.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

Pierrel S.p.A.
Strada Statale Appia 7 BIS, 46/48 - 81043 Capua (CE).
Italy (İtaliya).

Marketinq icazəsinin sahibi

Pierrel Pharma S.r.l.
Strada Statale Appia, 46/48 - 81043 Capua (CE).
Italy (İtaliya).