

ՑԵՏԱՄՈՒ



Բժշկական կիրառման հրահանգ (տեղեկատվություն բուժփոխորհրդի համար) Տեստանոլ օշարակ Ներքին ընդունման օշարակ 100մլ

Ներսիսյանի անվանումով Տեստանոլ օշարակ
Պրամեդամ հավանաբարի համալիրը՝ 1616/7544

Միջազգային վաճառքի համալիրով անվանումներ՝ Պարացետամոլ

Բաղադրությունը՝

Այստեղի վաճառքի համալիրը՝ Պարացետամոլ 120մգ/5մլ
Օժանդակ Մյուբեր՝ պրոպիլեն գլիկոլ, սախարոսի մատրիոն, գլիցերին, սախարոզ, կիրորևաթթու, մեթիլպարաբեն, պրոպիլպարաբեն, բալի համահաղորդիչ, պամեն:

Չի պարունակում էթիլ սպիրտ:

Գեղանակ՝ մանկական օշարակ՝ բալի համով

Գեղանակի անվանումը՝ իտալիացի

Ոչ ստերոիդային հակաբորբոքային դեղեր:

ԱՅՔԹ ժառնգաչիք

NO2BEO1

Գեղանակի անվանումը՝ հատկությունները

Գեղանակի անվանումը՝ կիրառումը

Պարացետամոլը կիրառվում է ապացուցված ցավազրկող և ջերմիջեցնող է։ Պարացետամոլի ցավազրկող ազդեցությունը պայմանավորված է ցավի շեմի բարձրացմամբ, իսկ ջերմիջեցնող՝ ենթասնային ջերմակարգավորող կենտրոնի վրա ազդեցությամբ: Պարացետամոլը որ ցավազրկող և ջերմիջեցնող ազդեցությամբ համապարտործ է ասպիրինին, սակայն այնինքն չի համակարգվում և ասպիրինի հետ կիրառվում է առաջադրանքային ազդեցություններ, որոնք հատուկ են ասպիրինին և ասպիրին պարունակող դեղերին: Չի զգուշանում ստամոքսաղիքային համակարգը և չի ազդում ջրաաղային փոխանակության վրա, բայց որ չի ազդում պրոստագլանդինների սինթեզի վրա պերիֆերիկ հյուսվածքներում:

Գեղանակի անվանումը՝

Պարացետամոլը արագ է մերժվում ստամոքսաղիքային համակարգից: Այրան մեջ առավելագույն խտությունը սպահովվում է մերձին ընդունումից մոտավորապես 10-15 րոպե անց: Պարացետամոլը տեղաբաշխվում է օրգանիզմի շատ հյուսվածքներում: Բուժական դեղաչափի դեպքում պլազմայի պիտակոզմենի հետ կապվում է անճշտ թանկակով, որն ավելանում է դեղի բարձր խտության պայմաններում:

Կիսադրուբարեղման փուլը տատանվում է 1-ից մինչև 3 ժամ: Ելուբափոխանակվում է առավելագույն լյարդում և արտազատվում մեզով՝ լծողյանների (գլյուկուրոնիդներ և սուլֆաաթիլ) ձևով: 5%-ից պակաս արտազատվում է անփոփոխ ձևով: Այն սովորաբար բուժանեցվում է գլյուտաթիոնով լծողմանց, պարացետամոլի գերդոզային և անբնական պատճառով կարող է կուտակվել և առաջացնել հյուսվածքի վնասում:

Ֆունկցիոնալ թերությունները

Պրոպիլեն ջերմիջեցնող միջոց՝ սուր շնչառական հիվանդությունների, գրիպի, մանկական վարակների և այլ բորբոքային հիվանդությունների ժամանակ, որոնք ուղեկցվում են ջերմության բարձրացումով, հետապատկառումային շրջանակ, որպես ցավազրկող թույլ և չափավոր ցավ (գլխացավ, ատամնացավ, մայրաքայտ, վնասվածքների ցավերի ժամանակ):

Կիրառման ժամանակ հետազոտողը

Տեստանոլ օշարակի դեղաչափումը կախված է երեխայի տարիքից և մարմնի քաշից:
Տեստանոլ օշարակի միավազ դեղաչափի կազմում է 10-15մգ/կգ քաշին, օրական առավելագույնը՝ 60մգ/կգ քաշին: Դեղաչափը կարող է կրկնվել յուրաքանչյուր 4 ժամը մեկ, բայց չպետք է գերազանցի օրական 5 անգամը:

Տարիք	Երեխայի քաշը կգ	Միավազ դեղաչափ
1-3 ամսական	Բժշկի ցուցումով	
3-5 ամսական	6-8 կգ	2,5-4 մլ
5 ամսականից 1 տարեկան	8-10 կգ	4-5 մլ
1-2 տարեկան	10-12 կգ	5-7,5 մլ
2-3 տարեկան	12-16 կգ	8 մլ
4-5 տարեկան	16-21 կգ	10 մլ
6-8 տարեկան	22-26 կգ	10-13 մլ
9-10 տարեկան	28-30 կգ	14-17 մլ
10-12 տարեկան	30-34 կգ	17-20 մլ

Եթե երեխայի քաշը եպես տարբերվում է նշվածից, ապա այն պետք է համապատասխանարար ճշտվի:
Որպես ջերմիջեցնող կիրառել 3 օրից ավել:
Որպես ցավազրկող կիրառել 5 օրից ավել:

Ֆունկցիոնալ թերությունները

- գերզգայնություն պարացետամոլի և/կամ այլ բարադրանյութերի նկատմամբ
- երկկամների և լյարդի ֆունկցիայի անբավարարություն
- լյարդի, երկկամների ֆունկցիայի ծանր խանգարումներ:

Նախազգուշացումները և հետազոտողի մշտնջենք

Սիրառել պարացետամոլ պարունակող այլ դեղերի հետ միաժամանակ:
Վարձաժամ ծնված և մինչև 3 ամսական երեխաների համար օգտագործելուց առաջ խորհրդակցել բժշկի հետ:

Պատահական գերդեղաչափման դեպքում անմիջապես դիմել բժշկի:

Չարկավոր է գզուշուքյան կիրառել՝ ծանր երկկամային կամ լյարդային անբավարարությամբ տառապող հիվանդների կողմից, գլյուկոզ-6-ֆոսֆատ-դեհիդրոգենազ ֆերմենտի ժառանգական բացակայության դեպքում, արյան ծանր հիվանդությունների ժամանակ (ծանր սակավարյունություն, լեյկոպենիա, թրոմբոցիտոպենիա):
Չգերազանցել նշված դեղաչափը:

Գեղանակի անվանումը՝ հատկությունները

Խղձերտիամինը կարող է դանդաղեցնել պարացետամոլի ներծծումը: Մետևոլուրամինը և դոմպերիդոնը կարող են դրազանցել պարացետամոլի ներծծումը: Ալկոհոլը, բարբիտուրաները, հակացնցումային դեղերը, տրիցկլիկ հակառեպրեսանտները, ռիթմակցիները և թուտադինը կարող են բարձրացնել պարացետամոլի հեմատոթոքսիկությունը, մասնավորապես՝ գերդեղաչափումից հետո: Վարժարհինը և այլ կոմարինները հիմնականապարզային ակտիվությունը կարող է առավել արտահայտել պարացետամոլի երկարատև պարբերական կիրառման դեպքում՝ մեծացնելով արյունահոսության վտանգը, սովորական դեղաչափերը չունեն Լայան ճշանակություն:

Կողմնակի ազդեցությունները

Բուժական դեղաչափերի դեպքում կողմնակի ազդեցությունները հազվադեպ են և քիչ արտահայտված: Երբեմն արտահայտվում են ստրուանոցի, փսխման, որովայնացավի, արյունազեղի ռեակցիաների (թրոմբոցիտոպենիա, մեյտրոպենիա, լեյկոպենիա, ազարանոլոցիտոզ) սեպսերի բրոման տեղ են գտնում մաշկի կարմրությունը, երբեքանցում ու գերզգայնության այլ ռեակցիաներ:

Գեղանակի անվանումը՝

Մառիակը 24 ժամվա ընթացքում պարացետամոլի գերդեղաչափման ախտադիշներ են զուժատությունը, ստրխանոցը, փսխումը, ախորժակի բացակայությունը և որովայնացավը:

Լյարդի ախտահարումը կարող է անհայտ դասակարգվել ընդունելուց 12-48 ժամ անց (լյարդի շրջանի ցավը, լյարդային ֆերմենտների ակտիվության բարձրացում): Կարող են զարգանա գլյուկոզի յուրաբափոխանակության խանգարումներ և մետաբոլիկ ացիդոզ:

Ծանր թունավորման դեպքում լյարդի անբավարարությունը կարող է բերել ուղեղախտի, կոմայի: Պարացետամոլի գերդեղաչափմամբ երկարատև կիրառումը կարող է առաջացնել լյարդաքաղցրամիտ և երկկամային անբավարարություն:

Պարացետամոլի գերդեղաչափման դեպքում անհրաժեշտ է անհատական ընդհատել դեղորայքի ընդունումը և դիմել բժշկի: Ցուված և կատարել ստամոքս լվացում և ընդունել արիթային կամինիդներ (ակտիվացված ածուխ, ակտիված ածուխ):

Կիրառման օրաքանակը

3 տարի

Պահպանման պայմանները

Պահպանել լավ փակված տարայում, մինչև 25°C ջերմաստիճան:

Պահել երեխաներից հեռու վայրում:

Ցեղաբաժնի անվանումը

Ավաակ 22կլ 100մլ, չափից բաժանված

Բազ թողնում կազմողը

Սուանց դեղատոմսի



Արտադրող՝
«Մեդիկալ Դորիդոն» ՍՊԸ
0802, ՀՀ, Արարատի մարզ, ք. Մասիս,
Մասիս Կայաքան, Գործարանային 22

CETAMOL



Instruction for Medicinal Use (for patients)

Cetamol syrup 100ml

Trade Name of the Medicinal Product:

Cetamol

Registration Number:

1616/7544

Generic Name

Paracetamol

Composition:

Active ingredient: Paracetamol 120 mg/5ml

Inactive ingredients: propylene glycol, saccharine sodium, glycerin, citric acid, saccharose, methylparaben, propylparaben, cherry flavor, panso. Alcohol free.

Pharmaceutical Form:

Pediatric oral syrup with cherry flavour

Pharmacological group:

Non-steroidal anti-inflammatory drugs

ATC code

N02BE01

Pharmacological properties:

Pharmacodynamic properties

Paracetamol is clinically proven analgetic and antipyretic. Paracetamol produces analgesia by elevation of the pain threshold and antipyresis through action on the hypothalamic heat-regulating center. Paracetamol is equal to aspirin in analgesic and antipyretic effectiveness and it is unlikely to produce many of the side effects associated with aspirin and aspirin-containing products. It doesn't irritate gastrointestinal tract and doesn't effect on water-salt metabolism, as it doesn't effect on prostaglandines synthesis in periferic tissues.

Pharmacokinetic Properties:

Paracetamol is readily absorbed from the gastrointestinal tract. Peak plasma concentration is occurring about 10 to 60 minutes after ingestion. Paracetamol is distributed into most body tissues. Plasma-protein binding is negligible at usual therapeutic concentrations but increases with increasing concentrations. The elimination half-life varies from 1 to 3 hours. Paracetamol is metabolised predominantly in liver and excreted in the urine mainly as the glucuronide and sulphate conjugates. Less than 5% is excreted unchanged. It is usually detoxified by conjugation with liver glutathione, but may accumulate following paracetamol overdosage and cause tissue damage.

Therapeutic Indications:

As antipyretic: acute respiratory diseases, flu, pediatric infections, post-vaccination period, and diseases which proceed with high temperature. As analgesic: mild to moderate pain such as: headache, toothache, myalgia, neuralgia traumatic pains.

Dosology and Method of Administration:

Dosage of Cetamol syrup depends on child's age and weight. Single dose of Cetamol syrup varies between 10-15mg/kg per body weight, maximum daily dose of Cetamol syrup is 60mg/kg per body weight. Dose may be repeated every 4 hours, but not more than 5 times a day.

Age	Body weight	Single dose
1-3 month	by medical advise	
3-5 month	6-8 kg	2,5-4 ml
5 month 1 year	8-10 kg	4-5 ml
1-2 year	10-12 kg	5-7,5 ml
2-3 year	12-16 kg	8 ml
4-5 year	16-21 kg	10 ml
6-8 year	22-26 kg	10-13 ml
9-10 year	28-30 kg	14-17 ml
10-12 year	30-34 kg	17-20 ml

If child is significantly under or over weight, dosage may need to be adjusted accordingly. Do not take more than 3 days as antipyretic. Do not take more than 5 days as analgetic.

Contraindications:

- Hypersensitivity to Paracetamol and/or other constituents.
- Impaired kidney and liver function
- Kidney and liver severe dysfunction

Special Warnings and Special Precautions for Use:

Do not give with other product containing Paracetamol concurrently. If your baby was born prematurely and is less than 3 months old consult your doctor before use. In cases of accidental overdose seek medical attention immediately. Care is advised in the administration of Paracetamol to patients with severe renal or severe hepatic impairment, in case of glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency and severe blood diseases (severe anaemia, leucopenia, thrombocytopenia). Do not exceed the stated dose.

Interaction with Other Medicaments and Other Form of Interaction:

Cholestyramine may reduce absorption of Paracetamol. Metoclopramide and Domperidone may accelerate absorption of Paracetamol. Alcohol, Barbiturates, anticonvulsants and Tricyclic antidepressants, rifampicin and butadiol may increase the hepatotoxicity of Paracetamol particularly after an overdose. The anticoagulant effect of Warfarin and other coumarins may be enhanced by prolonged regular use of Paracetamol with increased risk of bleeding; occasional doses have no significant effect.

Undesirable Effects:

Adverse effects of Paracetamol are rare in therapeutic doses and less serious. There have been reports of nausea, vomiting, stomachache, blood reaction (thrombocytopenia, neutropenia, leucopenia, agranulocytosis). Skin rash, urticaria and other hypersensitivity reactions may occur.

Overdose:

Symptoms of Paracetamol overdosage in the first 24 hours are pallor, nausea, vomiting, anorexia and abdominal pain. Liver damage may become apparent 12 to 48 hours after ingestion (liver area pain, activation of hepatic ferments). Abnormalities of glucose metabolism and metabolic acidosis may occur. In severe poisoning, hepatic failure may progress to encephalopathy, coma. Long-term usage of Paracetamol in high doses can cause hepatotoxic and nephrotoxic effect. In case of Paracetamol overdosage stop taking medicine and immediately consult a physician. Gastric lavage and taking enterosorbides (activated coal, polyfepam) are indicated.

Shelf-Life:

3 years

Special Precautions for Storage:

Preserve in tight containers, and store below 25°C. This medicine should be kept out of reach of children.

Pack Size:

Glass bottle 100 ml with dosing cup

Legal status:

OTC drug



Manufacturer
Medical Horizon Ltd
0802, RA, Ararat province, Masis city,
Masis Station, Gortsaranain 22