



Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

TRİKARDİN örtüklü tabletlər
TRICARDIN

Tərkibi

Təsireddi maddə: 1 tabletin tərkibində 30 mq quru maddə hesabı ilə pişikotu köklərinin qatı ekstraktı (*Valerianae radix extractum spissum*) (2,6-5,6:1) (ekstragent-etanol 70% (h/h)), 15 mq quru maddə hesabı ilə yemişan meyvələrinin qatı ekstraktı (*Crataegi fructus extractum spissum*) (2,5-6,7:1) (ekstragent-etanol 70% (h/h)), 15 mq quru maddə hesabı ilə şirquyruğu otunun qatı ekstraktı (*Leonuri herba extractum spissum*) (4,1-8,3:1) (ekstragent-etanol 70% (h/h)) vardır.

Köməkçi maddələr: mikrokristallik sellüloza, yüngül maqnezium karbonat, natrium kroskarmelloza, susuz kolloidal silisium dioksid, maqnezium stearat.

Örtük: qırmızı Wincoat WT-MPAQ-013002P (polivinil spirti, trietilsitrat, titan dioksid (E171), talk, ponso 4R (E124)).

Təsviri

Hər iki tərəfi qabarıq səthli, dairəvi formalı, qırmızı moruğuna rəngdən tünd qırmızı rəngə qədər örtüklü tabletlərdir.

Farmakoterapeutik qrupu

Digər kombinəolunmuş kardioloji preparatlar.

ATC kodu: C01EX.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Kardioloji və sedativ vasitədir. Trikardin preparatının müalicəvi təsiri pişikotu kökünün, yemişan meyvələrinin, şirquyruğu otunun tərkibində olan bioloji aktiv maddələr kompleksinin təsirilə əlaqədardır.

Yemişan meyvələrinin tərkibində olan bioloji aktiv maddələr (flavonoidlər, xolin, asetilxolin, aşı maddələri, fitosterinlər) hipotenziv, kardioprotektor, spazmolitik xüsusiyyətlərə malikdir; koronar damarlarda və beyin damarlarında qan dövranını gücləndirir, miokardin ürək qlikozidlərinin təsirinə qarşı həssaslığını yüksəldir, ürək əzələsinin yığılma qabiliyyətini bir qədər gücləndirirlər və bununla da onun oyanıqlığını azaldır.

Pişikotu kökünün tərkibində olan bioloji aktiv maddələr (borneolun və izovalerian turşusunun mürəkkəb efiri, borneol, izovalerian turşusu, alkaloidlər, aşı maddələr, saxaridlər) mərkəzi sinir sisteminin (MSS) oyanıqlığını azaldır, artıq psixi gərginlik və əqli yorğunluq zamanı gərginliyi və əsəbiliyi azaldır, sedativ, yuxugətirici, spazmolitik xüsusiyyətlər nümayiş etdirir, MMS-ə zəiflədici təsir göstərən digər dərman vasitələrinin, xüsusi sedativ, yuxugətirici preparatların,

trankvilizatorların təsirini gücləndirir. Bundan başqa pişikotunun bioloji aktiv maddələri ödqovucu təsir nümayiş etdirir, ürək ritmini ləngidir, ürəyin koronar damarlarını genişləndirir, mədənin selikli qışasının sekretor aktivliyini gücləndirir.

Şirquruğu otunun tərkibində olan bioloji aktiv maddələr (efir yağı, saponinlər, aşı maddələr, alkaloidlər) mərkəzi sinir sistemində oyanma proseslərini aşağı salır, arterial təzyiqin normalaşmasına və fizioloji yuxunun baş verməsinə səbəb olur və eləcə də, digər sedativ və yuxugətirici vasitələrin effektini gücləndirir.

Farmakokinetikası

Öyrənilməyib.

İstifadəsinə göstərişlər

Ürək-damar sisteminin fəaliyyətinin funksional pozğunluqları (neyrosirkulyator distoniya, vegetonevroz), sinir oyanıqlığı və yuxusuzluq zamanı sakitləşdirici vasitə qismində.

Əks göstərişlər

Preparatın istənilən komponentinə qarşı yüksək həssaslıq, ifadə olunmuş arterial təzyiq, ifadə olunmuş bradikardiya, depressiya və mərkəzi sinir sisteminin fəaliyyətinin zəifləməsilə müşayiət edilən digər xəstəliklər.

18 yaşa qədər uşaqlar.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Qida komponentlərilə qarşılıqlı təsirin qarşısını almaq məqsədilə preparatı yemək vaxtı qəbul etmək məsləhət görülmür.

Uzun müddət istifadə etmək tövsiyə edilmir.

Pişikotunun qoxusuna qarşı spesifik həssaslıq yer ala bilər.

Bu dərman vasitəsinin tərkibində sodium birləşməsi vardır. Natriuma nəzarət edilən pəhriz saxlayan pasiyentlər preparatın istifadəsi zamanı ehtiyatlı olmalıdır.

Preparatdan istifadə zamanı alkoqollu içkilərin qəbulundan çəkinmək lazımdır.

Əvvəllər qaraciyər funksiyasının ağır pozuntusu olan və ya keçmişdə ağır qaraciyər xəstəliyi keçirmiş pasiyentlər, preparatın qəbulu zamanı ehtiyatlı olmalıdırlar.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Preparat trankvilizatorların, neyroleptiklərin, yuxugətircilərin, sedativ, analgetik, spazmolitik, ürək, hipotenziv və anksiolitik vasitələrin, eləcə də, alkoqolun təsirini gücləndirə bilər. Mənfi komplekslərin mümkün yaranması ehtimalı ilə əlaqədar alkaloidlərin duzları ilə birlikdə qəbulu məsləhət görülmür.

Preparatın III sinif aritmialeyhinə preparatlarla və eləcə də, sizapridlə birlikdə istifadə etmək məsləhət görülmür. Preparat ürək qlikozidlərinin effektlərini gücləndirir.

Digər dərman preparatlarının eyni zamanda istifadəsi barədə həkimə məlumat vermək lazımdır.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsinin təhlükəsizliyi üzrə kifayət qədər məlumat olmadığı üçün preparatı bu dövrlərdə istifadə etmək məsləhət görülmür.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Preparatdan istifadə zamanı nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarə etməkdən çəkinmək lazımdır.

İstifadə qaydası və dozası

Trikardin böyüklərə sutkada 3 dəfə 1 tablet daxilə yeməkdən əvvəl təyin edilir.
Yuxusuzluğun yüngül formalarında yatmadan 1 saat əvvəl 1-2 tablet istifadə edilir.

Müalicə kursunun müddəti, patoloji prosesin xarakteri, ağırlıq dərəcəsi, xəstəliyin gedışatının xüsusiyyətləri, preparata qarşı dözümsüzlüyü və əldə edilən müalicəvi effektin stabilliyi nəzərə alınmaqla, hər pasiyentdə fərdi müəyyən edilir.

Tabletləri çeynəmədən, kifayət qədər maye ilə qəbul etmək lazımdır.

Uşaqlar

18 yaşa qədər uşaqlarda istifadə etmək olmaz.

Əlavə təsirləri

Ürək-damar sistemində baş verən pozğunluqlar: taxikardiya və ya bradikardiya, arterial təzyiqin enməsi, hipotensiya, ürək ritminin əhəmiyyətli dərəcədə ləngiməsi.

Sinir sistemində baş verən pozğunluqlar: depressiya, emosional reaksiyaların zəifləməsi, başgicəllənmə, yuxululuq.

Mədə-bağırsaq sistemində baş verən pozğunluqlar: ürəkbulanma, qarın nahiyyəsində spastik ağrılar, dispepsiya.

Allergik reaksiyalar: qızartı, səpgi, qaşınma, dəri ödemi, övrə.

Ümumi pozğunluqlar: yorğunluq hissi, əqli və fiziki iş qabiliyyətinin azalması.

Hər hansı arzuolunmayan reaksiyaların təzahürü zamanı həkimə müraciət etmək vacibdir.

Doza həddinin aşılması

Məsləhət görülən doza həddi aşıldıqda, başağrı, başgicəllənmə, yuxululuq, süstlük, taxikardiya və ya bradikardiya, arterial təzyiqin enməsi, ümumi zəiflik, qarın nahiyyəsində ağrı, ürəkbulanma, eşitmə və görmə itiliyinin azalması, ürəkdöyünmə hissi, psixi oyaniqliq, hiperhəssaslığın yaranması mümkündür ki, bu da, preparatin qəbulunun dayandırılmasını və simptomatik terapiyanın (mədənin yuyulması, aktivləşdirilmiş kömürün qəbulu və s.) aparılmasını tələb edir.

Buraxılış forması

10 tablet, blisterdə. 2 blister, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25° C-dən yuxarı olmayan temperaturda, orijinal qablaşdırımda və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

3 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti

Reseptsiz buraxılır.

İstehsalçı/Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

“Ternofarm” MMC.

Ünvan

Ukrayna, 46010, Ternopol ş., Fabriçnaya k., 4.

Tel.: /Faks: +38 (0352) 521-444.

www.ternopharm.com.ua