

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 14.03.06г.

Преди употреба прочетете листовката

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

DIALGIN 1000 mg
ДИАЛГИН 1000 mg

● СЪСТАВ

Всяко саше Диалгин 1000 mg съдържа като активно лекарствено вещество 1000 mg metamizole sodium и следните помощни вещества: манитол, натриев циклакат и яagodов аромат.

● ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Саше с прах за перорална употреба

● ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Неопиоидни аналгетици

● ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ДИАЛГИН

1. При болки

За симптоматично лечение на болка от различен произход и с различна интензивност, когато други средства са противопоказани: главоболие, мигрена, зъбобол, ставни и мускулни болки; посттравматична и постоперативна болка, болки при бъбречни и жлъчни колики; болка при онкологични заболявания.

2. За понижаване на животозастрашаваща висока телесна температура, когато други средства са неефекасни или противопоказани..

ВНИМАНИЕ!

● КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЕМА ДИАЛГИН

Това лекарство не трябва да се приема при следните случаи:

- Свръхчувствителност към метамизол или някое от помощните вещества;
- Свръхчувствителност към продукти от същата група;
- Тежки чернодробни и бъбречни заболявания;
- Свръхчувствителност към пиразолонови производни;
- Алергични реакции към аспирин или други прониовъзпалителни лекарствени продукти, ринити, уртикария, астма;
- Кръвна дискразия;
- Заболявания на кръвотворната система;;
- Порфирия;
- Генетичен дефицит на глюкозо-6-фосфат дехидрогеназа;
- Бременност;
- Деца под 16 годишна възраст.

*ПРИ СЪМНЕНИЕ ВИНАГИ ПИТАЙТЕ ВАШИЯТ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ
СЪВЕТ.*



● СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Диалгин трябва да се прилага с внимание при следните случаи:

1. Гастроинтестинални заболявания (язви, кървене, перфорация)
2. Нарушена бъбречна функция
3. Хипертония
4. Задръжка на течности и оток
5. Нарушена чернодробна функция
6. Тежки инфекциозни заболявания
7. Едновременно използване с хлорпромазин
8. Възможно е при прием на лекарството да се появи червено оцветяване на урината.
9. Да се следят показателите на кръвната картина при онкологично болни.
10. При лечение с хлорпромазин да се прилага след консултация с лекар.
11. При пациенти с остра бъбречна недостатъчност дозата на Диалгин трябва да се намали (препоръчва се по едно саше дневно).

● ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ИЛИ ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

- Плазмените нива на циклоспорин са намалени при едновременно приложение с Диалгин;
- Диалгин може да намали антихипертензивните и натрийуретични ефекти на АСЕ инхибитори;
- Диалгин може да повиши литиевите плазмени концентрации и да предизвика литиева токсичност;
- Невролептици, транквилизиращи продукти усилват аналгетичния ефект;
- Антидепресанти, перорални контрацептиви, алопуринол – забавят метаболизма и могат да повишат неговата токсичност;
- Комбинацията с хлорпромазин може да доведе до риск от тежка хипотермия;
- Едновременното приложение с кумаринови антикоагуланти намалява тяхната ефективност;
- Съществува риск от увреждане на белия кръвен ред при едновременното приемане на продукта с лекарства, потискащи костно-мозъчната функция, като продукти, съдържащи злато и противоракови продукти.

За да се избегнат възможни взаимодействия между няколко медицински продукта, винаги информирайте вашият лекар или фармацевт когато приемате и други лекарства.

● БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Диалгин не бива да се употребява по време на бременност и кърмене.

ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ ВИНАГИ СЕ СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ДА ПРИЕМАТЕ МЕДИЦИНСКИ ПРОДУКТ

● ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Няма данни Диалгин да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

КАК ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЕМА ДИАЛГИН

● НАЧИН И ПЪТ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Съдържанието на 1 саше се разтваря в чаша с вода и се изпива.



●ДОЗИРАНЕ

Възрастни и деца над 16 годишна възраст

Препоръчва се по 1 саше 1 – 3 пъти дневно. Максимална дневна доза е 3 сашета (3 грама).

Диалгин трябва да се прилага за възможно най-кратък период от време.

НЕЖЕЛНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

1. Свръхчувствителност – анафилактичен шок;
2. Хематологични – хемолитична анемия, апластична анемия; агранулоцитоза, левкопения, тромбоцитопения;
3. Пикочополови – олигурия, протеинурия, интерстициални нефрити;
4. Дерматологични – уртикария, обриви и сърбеж, токсична епидермална некролиза, пемфигус вулгарис, диафорезис (изпотяване);
5. Респираторни – бронхоспазъм;
6. Гастроинтестинални – гадене, повръщане;

НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА ПИТАТЕ ВАШИЯТ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ. ИНФОРМИРАЙТЕ ГИ ЗА ВСЕКИ НЕЖЕЛАН ИЛИ НЕПРИЯТЕН ЕФЕКТ, КОЙТО СТЕ ЗАБЕЛЯЗАЛИ И НЕ Е ОТБЕЛЯЗАН В ТАЗИ ЛИСТОВКА.

СЪХРАНЕНИЕ

●**НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПРЕПАРАТА СЛЕД ДАТАТА ПОСОЧЕНА НА ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**

Срок на годност 3 години.

●**СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява при температура от 15 до 25° С на сухо и недостъпно за деца място.

ПРОИЗВОДИТЕЛ И ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Химакс Фарма ЕООД
ул. Горица 8А, 1618 София

В ТАЗИ ЛИСТОВКА НЕ Е ДАДЕНА ПЪЛНАТА ИНФОРМАЦИЯ ЗА ТОВА ЛЕКАРСТВО. АКО СЛЕД ПРОЧИТАНЕТО И ВЪЗНИКНАТ НЯКАКВИ ВЪПРОСИ ИЛИ НЕ СТЕ СИГУРНИ В НЕЩО, ОБЪРНЕТЕ СЕ КЪМ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА ПОПРАВКА НА ТЕКСТА: Март, 2006 г.

