

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

_____ E.M.Ağayev

“ ___ ” _____ 2018-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

LİPOSOM FORTE əzələdaxili və venadaxili inyeksiya üçün 2 ml məhlul
LIPOSOM FORTE

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: yoxdur

Tərkibi

Təsiredici maddə: 2 ml məhlulun tərkibində 28 mq hipotalamus fosfolipidləri vardır.

Köməkçi maddələr: mannitol, natrium hidrofosfat dodekahidrat, natrium dihidrofosfat dihidrat, metil p-hidroksibenzoy turşusu, propil p-hidroksibenzoy turşusu, inyeksiya üçün su.

Təsviri

Rəng çaları ağdan krem rənginə qədər olan, xarakterik qoxulu opalessent məhluldur.

Farmakoterapevtik qrupu

Sinir sistemi xəstəliklərinin müalicəsi üçün preparatlar. Psixostimulyatorlar və digər nootropalar.
ATC kodu: N06BX.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Hipotalamus fosfolipidlərinin parenteral yeridilməsi dofamin, tirozin hidrosiklaza və adenilatsiklaza dövrənini artıraraq hipotalamus metabolizmini aktivləşdirir, nəticədə siklik AMF toplanır. Bu farmakoloji xüsusiyyət xüsusilə hipotalamo-hipofizar sistemin fəaliyyətində öz əksini tapır.

Tədqiqatların nəticəsində hipotalamus fosfolipidlərinin neyron membranlarının kimyəvi-fiziki xüsusiyyətlərinə təsir göstərərək mərkəzi aminergik neyronların antidepressantlarla müalicəyə reseptor adaptasiyasını dəyişdiyi müəyyən edilmişdir.

Farmakokinetikası

İkifat nişanlanmış fosfolipidlər parenteral yeridildikdən sonra beyində ümumi radioaktivlik cəhətdən və hüceyrə səviyyəsində metabolik proseslər qiymətləndirilmişdir. Bu tədqiqatlar göstərmişdir ki, fosfolipidlər həm qanda, həm də beyində stabil konsentrasiya toplayır.

İstifadəsinə göstərişlər

Neyroendokrin pozğunluqlar səbəbindən beyin metabolizminin dəyişməsi zamanı dəstəkləyici müalicə kimi.

Əks göstərişlər

Preparatın tərkibindəki komponentlərə və ya kimyəvi cəhətdən eyni olan digər maddələrə qarşı yüksək həssaslıq.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Yoxdur.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Preparatı digər farmasevtik məhsullarla, xüsusilə neyroleptiklərlə (preparat neyroleptiklərin səbəb olduğu hiperprolaktinemiya antaqonist təsir göstərir), trisiklik antidepressantlarla (preparat antidepressantların effektivliyini yüksəldir) və kardioloji preparatlarla bir yerdə istifadə etmək olar.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik və laktasiya dövründə preparat həkimin ciddi nəzarəti altında istifadə oluna bilər.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsir göstərmir.

İstifadə qaydası və dozası

Həkimin təyinatına əsasən, gündə 1 ampul əzələdaxilinə və ya venadaxilinə yeridilir.

Əlavə təsirləri

Preparatın hər hansı bir əlavə təsiri məlum deyil.

Doza həddinin aşılması

Doza həddinin aşılması halları müşahidə olunmayıb.

Buraxılış forması

Kəhrəba rəngli I tip şüşədən ampulda 2 ml məhlul. 5 ampul içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25 °C-dən aşağı temperaturda və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

2 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

FIDIA Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica, 3/A - 35031 Abano Terme (Padua)- İtaliya