

«13» 08 2018 y. № 27

ТИБИЁТДА ҚҮЛЛАНИЛИШИГА ДОИР ЙЎРИҚНОМА

ДОМРИД®
DOMRID®

Препаратнинг савдо номи: Домрид®

Таъсир этувчи модда (ХПН): домперидон малеат

Дори шакли: плёнка қобиқ билан қопланган таблеткалар.

Таркиби:

Ҳар бир плёнка қобиқ билан қопланган таблетка қўйидагиларни сақлайди:

фаол модда: домперидон малеати 10 мг домперидонга эквивалент;

ёрдамчи моддалар: микрокристалл целлюлоза, натрий кроскармеллоза, кремний диоксид коллоид сувсиз, магний стеарат, Opadry II 31 G 58920 оқ рангли*.

Opadry II 31 G 58920 оқ рангли: гипромеллоза, лактоза моногидрат, титан диоксида (E171), полиэтиленгликоль, тальк.

Таърифи: думалоқ шаклли, иккиёклама қавариқли, оқ рангли плёнка қобиқ билан қопланган таблеткалар.

Фармакотерапевтик гуруҳи: Меъда-ичак йўли моторикаси стимуляторлари. Кусишга қарши восита.

АТХ коди: A03FA03

Фармакологик хусусиятлари

Фармакодинамикаси

Домперидон – кусишга қарши хоссаларга эга дофамин антагонисти. Домперидон бироз гематоэнцефалик тўсик орқали сингиб киради. Домперидон қўлланилиши, айниқса, катталарда камдан-кам ҳолатларда экстрапирамидли ножӯя таъсирлар билан бирга кечади, бироқ домперидон гипофиздан пролактин ажralиб чиқарилишини кучайтиради. Унинг кусишга қарши таъсири, эхтимол, периферик (гастрокинетик) таъсир ва антагонизмнинг орқа қисмдаги (*area postrema*) гематоэнцефалик тўсик ташқарисида хеморецепторлар триггер зонасидаги дофамин рецепторларига бирикмаси билан ўзаро боғлиқ. Ҳайвонларда ўтказилган тадқиқотлар, шунингдек мияда аниқланган паст концентрациялар домперидоннинг дофамин рецепторларига кўпроқ сиртқи (периферик) таъсирини тасдиқлайди.

Одамда ўтказилган тадқиқотлар шуни кўрсатдики, домперидон ичга қабул қилинганда қизилўнгачнинг қуи бўлимларида босимни кўпайтиради, антродуоденал моторикани яхшилайди ва меъдани бўшатилишини тезлаштиради. Домперидон меъда секрециясига таъсир кўрсатмайди.

Фармакокинетикаси

Сўрилиши

Домперидон оч қоринга перорал қабул қилинганда тез сингиб кетади, қон плазмасида максимал концентрацияга тахминан 60 дақиқадан сўнг эришилади. Перорал қабул қилинганида домперидоннинг қуи мутлок биокираолишлиги (тахминан 15%) ичак деворида ва жигарда биринчи ўтиш экстенсив метаболизми билан ўзаро боғлиқ. Гарчи соғлом одамларда домперидоннинг биокираолишлиги овқат қабул қилингандан сўнг кўпайсада, меъда-ичак йўлидан шикоятларга эга беморлар домперидонни овқатланишдан 15-30 дақиқа олдин қабул қилишлари керак. Меъданинг паст кислоталилик даражаси домперидон сингишини камайтиради. Дори воситаси овқатланишдан сўнг перорал қабул қилинганда максимал абсорбция бироз секинлашади, эгри чизик остидаги майдон (AUC) эса бироз катталашади.

Тақсимланиши.

Домперидон перорал қабул қилинганда түппланмайды ва ўз алмашинувини кучайтирмайды; қон плазмасидаги максимал даражада икки ҳафталик перорал қабул қилингандан сүнг 90 дақиқадан кейин (21 нг/мл) биринчи доза қабул қилингандан кейинги күрсаткыч билан деярли бир хил эди (18 нг/мл). Домперидон 91-93% қон плазмасидаги оқсиллар билан боғланади. Радиоактив изотоп билан белгиланган дори воситаси ёрдамида ҳайвонларда ўтказилган домперидон тақсимланиши бўйича тадқиқотлар унинг тўқималарда сезиларли тақсимланишини, бироқ мияда паст концентрациясини кўрсатди. Ҳайвонларда дори воситасининг оз миқдори йўлдош орқали сингиб киради.

Метаболизм

Домперидон жигарда гидроксилланиш ва N-деалкилланиш орқали тез ва экстенсив парчаланиб ажralиб чиқади.

Чиқариб юборилиши

Пешоб ва нажас билан чиқариб юборилиши, тааллуқли равишда, перорал дозанинг 31% ва 66%ини ташкил этади. Дори воситасининг ўзгармаган кўринишида чиқариб юборилиши кичик фоизни ташкил этади (10% нажас ва тахминан 1% – пешоб билан). Бир мартали доза қабул қилингандан сүнг қон плазмасидан ярим чиқариб юбориш даври соғлом кўнгиллilarда 7-9 соатни ташкил этади, бироқ оғир буйрак фаолияти етишмовчилигига эга беморларда кўпроқ вақт талаб этади.

Қўлланилиши

Кўнгил айниш ва қайт қилиш симптомларини енгиллатиш учун қўлланилади.

Қўллаш усули ва дозалари

Катталар ва 12 ёшдан катта ёшдаги ва энг камида 35 кг тана вазнига эга болалар: суткасига 3 марта 1 тадан таблетка (10 мг).

Максимал суткалик доза – 3 таблетка (суткасига 30 мг).

Домрид® дори воситасини овқатланишдан олдин қабул қилиш тавсия этилади. Агар дори воситаси овқатланишдан сүнг қабул қилинса, унинг сингиши бироз кечикади. Даволаш давомийлиги 1 хафтадан оширилмаслиги керак.

Болалар.

Дори воситаси 12 ёшдан катта ёшдаги ва энг камида 35 кг тана вазнига эга болаларни даволаш учун қўлланилади.

Домперидон болаларга энг қисқа давр мобайнида энг самарали паст дозада тайинланиши керак.

Ножӯя таъсирлари

Дозалаш ва даволаш давомийлиги бўйича тавсияларга риоя қилинган тақдирда домперидонга чидамлилик, одатда, яхши кечади ва салбий ҳолатлар кам ҳолатларда юз беради.

Иммун тизим томонидан: аллергик реакциялар, шу жумладан анафилаксия, анафилактик шок, ўта сезувчанлик.

Эндокрин тизим томонидан: пролактин даражасининг ошиши.

Рұхий бузилишлар: асабийлашиш, тез аччиқланиш, ҳаяжонланиш, депрессия, хавотирланиш, либидо пасайиши ёки йўқолиши.

Асаб тизими томонидан: экстрапирамидли бузилишлар, уйқусизлик, бош айланиши, чанқоқлик, томир тортишиши, ланжлик, бош оғриши, серуйқулик, акатизия.

Юрак қон-томир тизими томонидан: шишиш, юрак уриши, юрак уриш частотаси ва мароми бузилиши, QT оралиқ вақти чўзилиши (частотаси номаълум), жиддий меъда аритмиялари, юрак қоринчаси аритмияси («torsade de pointes» туридаги), тўсатдан юрак тўхтаб қолиши.

Меъда-ичак йўли томонидан: оғиз қуриши, қисқа вақтли ичак спазмалари, диарея, гастроинтестинал касалликлар, шу жумладан қориндаги оғриқ, регургитация, иштаҳа ўзгариши, кўнгил айниши, зарда бўлиш, ич қотиш.

Кўриши органлари томонидан: окулогир кризлар.

Тери ва тери ости тўқималари томонидан: қичима, тошма, эшак еми касаллиги, ангионевротик шиши.

Репродуктив тизим ва сут безлари томонидан: галакторея, сут безлари катталашиши / гинекомастия, сут безлари сезувчанлиги, сут безларидан ажратмалар, аменорея, сут безлари шишиши, сут безлари соҳасида оғриқ, лактация бузилиши, номунгизам ҳайз цикли.

Таянч-ҳаракатлантирувчи тизим ва бирюктирувчи тўқималар томонидан: оёқлардаги оғриқ.

Бовул қилиши тизими томонидан: пешоб ушланиб қолиши, дизурия, тез-тез бовул қилиш.

Умумий касалликлар: астения.

Бошқа ҳолатлар: конъюнктивит, стоматит.

Лаборатория кўрсаткичлари ўзгаришилари: жигарнинг функционал тест кўрсаткичлари меъёридан оғишлилар, АЛТ, АСТ ва холестерин даражаларининг юқорилашиши, қонда пролактин даражасининг ошиши.

Гипофиз гематоэнцефалик тўсиқдан ташқарида бўлганлиги туфайли домперидон пролактин даражасининг ошишига олиб келиши мумкин. Камдан-кам ҳолатларда бундай гиперпролактинемия галакторея, гинекомастия ва аменорея каби нейроэндокринли ножӯя таъсирларга олиб келиши мумкин.

Дори воситасининг постмаркетинг қўлланилиши даврида, экстрапирамидли бузилишлар ва бошқа ҳолатлар, кўпроқ болаларда кузатилган марказий асаб тизими билан боғлик томир тортишишлар ва ҳаяжонланишлардан ташқари, катталар ва болаларда дори воситасини қўллаш хавфсизлиги бўйича фарқлар қайд этилмаган.

Қўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар

Домрид® қўйидаги ҳолатларда тавсия этилмайди:

- дори воситасига ёки ёрдамчи моддаларга юқори сезувчанлик аниқланган беморларга;
- гипофизнинг пролактин-секретор ўсмасига (пролактиномага) эга беморларга;
- жигар ва/ёки буйрак функцияларининг оғир ёки ўртача бузилишларига эга беморларга (“Махсус кўрсатмалар” бўлимига қаранг);
- юракнинг қўзғалиш қобилияти интерваллари, шу жумладан QTc интерваллари муайян узайтирилишига эга беморларга, электролитлар мувозанати сезиларли бузилишларга эга ёки тургун юрак фаолияти етишмовчилиги каби юракнинг фон касалликларига эга беморларга (“Махсус кўрсатмалар” бўлимига қаранг);
- жигар фаолияти етишмовчилигига эга беморларга;
- агар меъданинг харакатланиш функциясини кучайтириш хавфли бўлса, масалан, меъда-ичакдан қон кетишида, ичаклар механик беркилиб қолиши ёки тешилишида;
- кетоконазол, эритромицин ёки бошқа кучли таъсир қилувчи СҮРЗА4 ингибиторларини бир вактда қабул қилиш тавсия этилмайди;
- флуконазол, эритромицин, итраконазол, перорал кетоконазол, посаконазол, ритонавир, саквинавир, телапревир, вориконазол, кларитромицин, амиодарон, телитромицин каби QT интервалини узайтирадиган дори воситаларини бир вактда қабул қилиш тавсия этилмайди (“Махсус кўрсатмалар” ва “Дориларнинг ўзаро таъсири” бўлимига қаранг).

Дориларнинг ўзаро таъсири

Антихолинергик дори воситалари домперидоннинг антидиспептик таъсирини бартараф этиши мумкин. Фармакодинамик ва/ёки фармакокинетик ўзаро таъсирлар туфайли QT интервалининг узайиш хавфи кучаяди.

Антацид ва антисекретор дори воситаларини домперидон билан бир вақтда қабул қылмаслик керак, чунки улар ичға қабул қилингандан сүнг домперидоннинг биокиралишини пасайтиради (“Махсус кўрсатмалар” бўлимига қаранг).

Домперидон қўпроқ CYP3A4 орқали парчаланиб ажralиб чиқади. *in vitro* ва одамда ўтказилган тадқикотлар маълумотларига кўра, ушбу ферментни сезиларли даражада бартараф этадиган дори воситаларининг бир вақтда қабул қилиниши қон плазмасида домперидон даражаси ошишига олиб келиши мумкин.

Домперидон QT интервалини узайтира оладиган CYP3A4 кучли ингибиторлари билан бирга қабул қилинганда, QT интервалининг клиник аҳамиятли ўзгаришлари кузатилган. Шу туфайли домперидоннинг муайян дори воситалари билан бирга қабул қилиниши тавсия этилмайди (“Кўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар” бўлимига қаранг).

Кўйида қайд этилган дори воситаларини домперидон билан бирга қабул қилиши тавсия этилмайди.

QT интервалини узайтирадиган барча дори воситалари:

- IА туркумли антиаритмик дори воситалари (масалан, дизопирамид, хинидин, гидрохинидин);
- III туркумли антиаритмик дори воситалари (масалан, амиодарон, дофетилид, дронедарон, ибутилид, сotalол);
- айрим нейролептик дори воситалари (масалан, галоперидол, пимозид, сертиндол);
- айрим антидепрессантлар (масалан, циталопрам, эсциталопрам);
- айрим антибиотиклар (масалан, левофлоксацин, моксифлоксацин, эритромицин, спирамицин);
- айрим замбуруғга қарши дори воситалари (масалан, пентамидин);
- айрим безгакка қарши дори воситалари (масалан, галофантрин, люмефантрин);
- айрим меъда-ичак дори воситалари (масалан, цизаприд, доласетрон, прукалоприд);
- айрим антигистамин дори воситалари (масалан, мекитазин, мизоластин);
- айрим онкологик касалликларда кўлланиладиган дори воситалари (масалан, торемифен, вандетаниб, винкамин);
- айрим бошқа дори воситалари (масалан, бепридил, метадон, дифеманил).

Кетоконазол ёки эритромицин бир вақтда перорал кўлланилганда, *in vivo* тадқикотларида тасдиқланганки, ушбу дори воситалари CYP3A4 орқали бавосита ифодаланган домперидон тизимолди метаболизмини тўхтатади. Кузатиш даврида суткасига 4 марта 10 мг домперидон перорал тарзда ва суткасига 2 марта 200 мг кетоконазол перорал тарзда бирга қабул қилинганда, QTc интервалининг ўртача 9,8 м.сонияга узайганлиги қайд этилган; айрим кўрсаткичлар 1,2 дан 17,5 м.сониягача ўзгариб турган. Кузатиш даврида суткасига 4 марта 10 мг домперидон ва суткасига 3 марта 500 мг эритромицин биргаликда ичға қабул қилинганда, QTc интервалининг ўртача 9,9 м.сонияга узайганлиги қайд этилган; айрим кўрсаткичлар интервали 1,6 дан 14,3 м.сониягача миқдорларни ташкил этган. Домперидоннинг Сmax ва AUC teng қийматли миқдорлари ушбу ўзаро таъсиrlар тадқикотларининг ҳар бирида тахминан уч карра ошган. Домперидон юқори плазма концентрацияларининг кузатилаётган QTc самарасига хиссаси номаълум. Ушбу тадқикотларда домперидон билан монотерапия ҳолатида (10 мг перорал тарзда суткасига 4 марта) QTc интервали ўртача 1,6 м.сонияга (кетоконазол тадқиқоти) ва 2,5 м.сонияга (эритромицин тадқиқоти) узайган, айни вақтда эса фақат кетоконазол (200 мг суткасига 2 марта) ёки эритромицин (500 мг суткасига 3 марта) кўлланиши кузатиш даврида QTc интервалининг, тааллукли равища, 3,8 м.сонияга ва 4,9 м.сонияга узайишига олиб келган. Фармакодинамик ва/ёки фармакокинетик ўзаро таъсиrlар туфайли QT интервалининг узайиш хавфи кучаяди.

Домрид® билан бирга қабул қилиш тавсия этилмаган CYP3A4 кучли ингибиторларига қўйидагилар мисол бўлиши мумкин:

- флуконазол*, итраконазол, кетоконазол* ва вориконазол* каби азол замбуруғга қарши дори воситалари;

- кларитромицин* ва эритромицин* каби макролид антибиотиклар;
- протеаз ингибиторлари;
- ампренавир, атазанавир, фосампренавир, индинавир, нелфинавир, ритонавир ва саквинавир каби ОИВ-протеаз ингибиторлари;
- дилтиазем ва верапамил каби кальций антагонистлари;
- амиодарон*;
- амрепитант;
- нефазодон;
- телитромицин*.

* – QTc интервалини узайтиради.

Күйидаги дори воситаларининг бир вақтда қўлланиши эҳтиёткорликни талаб этади.

Брадикардия ва гипокалиемияни қўзгатувчи дори воситалари, шунингдек азитромицин ва рокситромицин каби QTc интервалини узайтириши мумкин бўлган макролидлар билан эҳтиёткорона қўлланиши керак (кларитромицин тавсия этилмайди, чунки бу –CYP3A4 кучли ингибитори ҳисобланади).

Домперидон индинавир каби QT интервали узайтирилишини қўзғатмаган CYP3A4 кучли ингибиторлари билан эҳтиёткорона қўлланиши керак ва беморлар ножўя таъсиirlар аломатлари ёки симптомлари пайдо бўлган ҳолатда дикқат билан кузатилиши керак.

Юқорида келтирилган рўйхат репрезентатив, бироқ тўлиқ эмас.

Домрид® куйидагилар билан бирга қўлланиши мумкин:

- таъсирини кучайтирадиган нейролептиклар;
- дофаминергик агонистлар (бромокриптин, L-доп), уларнинг овқатни ҳазм қилиш бузилиши, қўнгил айниши, қайт қилиш каби салбий периферик таъсиirlари асосий хоссалар бартараф этилмай йўқотилади.

Домперидон меъдага прокинетик таъсири кўрсатиши туфайли назарий жиҳатдан бу бирга олиб бориладиган терапия сифатида қўлланиладиган перорал дори воситалари сингиб олинишига, шу жумладан муддати узайтирилган бўшатилишли ёки ичакда эриб кетадиган шаклдаги дори воситаларига таъсири кўрсатиши мумкин. Бироқ дигоксин ёки парациетамол қабул қилиш натижасида ахволи барқарорлашган беморларда бир вақтда домперидон қўлланилиши қонда ушбу дори воситалари даражаларига таъсири кўрсатмаган.

Махсус кўрсатмалар

Домрид® чайқалишдан қўнгил айнишда қабул қилиниши тавсия этилмайди.

Домрид® кекса ўшдаги bemорларга ёхуд юрак касалликларига ёки анамнезда юрак касалликларига эга bemорларга эҳтиёткорлик билан қўлланиши керак.

Юрак қон-томирга таъсиirlар. Домперидон ЭКГда QT интервали узайтирилиши билан боғлиқ бўлган. Постмаркетинг кузатуви вақтида домперидон қабул қилган bemорларда QT узайтирилиши ва юрак қоринчалари дукиллаши-тебраниши каби жуда камдан-кам ҳолатлар кузатилган. Ушбу хабарлар бошқа салбий хавф омилларига, электролит бузилишларига ва бирга кечувчи омиллар эҳтимоли мавжуд бирга олиб бориладиган терапияга эга bemорлар тўғрисидаги ахборотни ўз ичига олган. Тавсия этилган дозалаш режимига мувофиқ, соғлом шахслар томонидан одатдаги терапевтик дозаларда (кунига 4 марта 10 ёки 20 мг.дан) домперидон қабул қилинганда, уларда кузатилган QT интервалининг узайтирилиши клиник аҳамиятга эга бўлмаган.

Огоҳлантириши. Домперидон жигар ва/ёки буйрак функциялари енгил бузилишларига эга bemорларга эҳтиёткорлик билан қўлланиши керак.

Юрак қоринчаси нотекис уриши юқори хавфи туфайли Домрид® юракнинг қўзғалиш қобилияти интерваллари, шу жумладан QTc интерваллари узайтишига эга bemорларга, электролитлар мувозанати сезиларли бузилишларга (гипокалиемия, гиперкалиемия, гипомагниемия) ёки брадикардияга ёхуд турғун юрак фаолияти етишмовчилиги каби юракнинг фон касалликларига эга bemорларга қўлланиши тавсия этилмайди.

Маълумки, электролитлар мувозанати бузилиши (гипокалиемия, гиперкалиемия, гипомагниемия) ва брадикардия проаритмоген хавфни оширадиган ҳолатлар ҳисобланади. Юрак аритмияси билан боғлиқ бўлиши эҳтимолига эга аломатлар ва симптомлар пайдо бўлган ҳолатда, Домрид® дори воситаси қабул қилинишини тўхтатиш, бемор эса шу заҳоти шифокор билан маслаҳатлашиши керак.

Буйрак функциялари бузилиши. Буйрак функциялари оғир бузилганда домперидоннинг ярим чиқариб юборилиш даври узайтирилади. Узок вақт қабул қилинганда домперидонни дозалаш частотасини касаллик оғирлигига қараб суткасига бир ёки икки мартағача камайтириш керак. Дозани камайтириш ҳам талаб қилиниши мумкин.

Антацид ёки антисекретор дори воситалари Домрид® дори воситаси билан бир вақтда қабул қилинмаслиги керак, чунки улар домперидоннинг перорал биокираолишини пасайтириши мумкин (“Дориларнинг ўзаро таъсири” бўлимига қаранг). Бирга қўлланилганда Домрид® дори воситаси овқатланишдан олдин, антацид ёки антисекретор дори воситалари эса овқатланишдан кейин қабул қилиниши керак.

Кетоконазол билан қабул қилиши. Кетоконазолнинг перорал шакли билан ўзаро таъсири бўйича тадқиқотларда QT интервали узайиши қайд этилган. Гарчи ушбу тадқиқотнинг аҳамияти аниқ белгиланмаган бўлсада, кетоконазол билан замбуруғга қарши терапия тавсия этилган бўлса муқобил даволашни танлаш керак (“Дориларнинг ўзаро таъсири” бўлимига қаранг).

Таркибида домперидон мавжуд дори воситалари билан боғлиқ юрак-томир касалликлари асоратларининг ривожланиш хавфига тегишли қўйидаги маълумотларни эътиборга олиш керак:

- Айрим эпидемиологик тадқиқотлар домперидон оғир юрак қоринчалари аритмиялари ёки тўсатдан юрак тўхтаб қолиш юқори хавфи билан боғлиқ бўлиши мумкинлигини тасдиқлади.
- Жиддий юрак қоринчалари аритмиялари ёки тўсатдан юрак тўхтаб қолиш хавфи 60 ёш ва ундан катта ёшдаги беморларда ёки суткасига 30 мг.дан кўпроқ дори воситаси дозаси перорал қўлланганда юқори бўлиши мумкин. Шу туфайли Домрид® кекса ёшдаги беморларга эҳтиёткорлик билан қўлланилиши керак. 60 ёш ва ундан катта ёшдаги беморлар Домрид® дори воситасини қабул қилишдан олдин шифокор билан маслаҳатлашишлари керак.
- Домперидон катталар ва болаларга энг самарали паст дозада тайинланиши керак.

Домперидон қўлланилиши хавф ва фойдасининг нисбати ижобий бўлиб қолмоқда.

Агар Сизда айрим шакарларга чидамсизлик аниқланган бўлса, ушбу дори воситасини қабул қилишдан олдин шифокор билан маслаҳатлашинг, чунки дори воситаси таркибида лактоза мавжуд.

Хомиладорлик ва лактация даврида

Домперидоннинг хомиладор аёлларга постмаркетинг қўлланилишига тегишли маълумотлар чекланган. Шу туфайли Домрид® ҳомиладорлик даврида шифокорнинг фикрича, она учун кутилган фойда ҳомила учун потенциал хавфдан юқори бўлган ҳолатдагина буюрилиши керак.

Она сути орқали чақалоқ организмига тушиши мумкин бўлган домперидон микдори жуда кам. Чақалоқлар учун максимал нисбий доза (%), тана вазни ҳисобга олинган ҳолда, тахминан она учун дозанинг 0,1% даражасида баҳоланади. Ушбу дори воситаси чақалоқларга зарар келтириши номаълум, шу туфайли Домрид® қабул қилаётган оналар бола эмизишдан сақланишлари керак. Эмизиладиган болаларда QTc интервали узайиш хавфи омиллари мавжуд бўлган ҳолатларда эҳтиёт бўлиш керак. Дори воситаси она сутига сингиб кириш натижасида экспозициядан сўнг ножӯя таъсирлар, шу жумладан кардиологик таъсирлар пайдо бўлишини истисно қилиш мумкин эмас.

Транспорт воситалари ва бошқа хавфли механизмларни бошқарши қобилиятига таъсири

Асаб тизими томонидан ножўя таъсирларни хисобга олиб, мижозлар автотранспортни бошқариш ёки бошқа механизмлар билан ишлашда дикқат-эътиборли бўлишлари керак. Дори воситаси болалар ололмайдиган жойда сакланиши керак ҳамда яроқлилик муддати тугагандан сўнг дори воситасидан фойдаланиш керак эмас.

Дозани ошириб юборилиши

Симптомлар. Ортиқча дозалаш симптомлари қаттиқ ҳаяжонланиш, фикрлаш бузилиши, томир тортишиши, серуйқулик, йўналишда адашиш ва экстрапирамид реакцияларидан иборат бўлиб, айникса, болаларда кузатилади.

Даволаи. Домперидоннинг ўзига хос антидоти йўқ, бироқ сезиларли даражада ортиқча дозаланган ҳолатда, дори воситаси қабул қилингандан сўнг 1 соат мобайнида меъданни ювиб ташлаш, активлаштирилган кўмир қабул қилиш, шунингдек бемор аҳволини пухта кузатиш ва қувватловчи терапия тавсия этилади. Антихолинергик дори воситалари, Паркинсон касаллигини даволаш дори воситалари экстрапирамид реакцияларини назорат қилиш учун самарали бўлиши мумкин.

Чиқарилиш шакли

10 та таблеткадан 1 та билистерда; 1 ёки 3 та блистер билан бирга тиббиётда қўлланилишига доир йўрикнома билан картон ўрамда.

Сақлаш шароити

25°C дан юқори бўлмаган хароратда оригинал ўрамда сақлансин.

Болалар ололмайдиган жойда сақлансин.

Яроқлилик муддати

4 йил.

Препарат яроқлилик муддати ўтгач қўлланилмасин.

Дорихонадан бериш тартиби

Рецептсиз.

Ишлаб чиқарувчи

«КУСУМ ФАРМ» МЧЖ

Манзили: 40020, Украина, Суми вилояти, Суми шахри, Скрябин кўчаси, 54-уй.

Ўзбекистон Республикаси худудида дори воситаларининг сифати бўйича эътиrozлар (таклифлар)ни қабул қилувчи ташкилот номи ва манзили:

“BARAKA DORI FARM” МЧЖ ХК

100100, Тошкент шахри, Яккасарой тумани, Бобур кўчаси, 16А-уй.

Тел.: + (99871) 150-97-97; факс: +(99871) 150-97-87

Уяли телефон: +(99893) 388-87-82:

pharmacovigilance@kusumhealthcare.uz