

Adeleks



**Adeleks 4-8 mg tablet, 20 tablet,
Adeleks İM 4 mg/2 ml ampul**

BİLEŞİMİ: Her bir tablet 4-8 mg tiyokolşikosid ve yardımcı madde olarak laktoz içermektedir. Her bir ampul 4 mg tiyokolşikosid ile 16.8 mg sodyum klorür ve k.m. 2 mL enjeksiyonluk su içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ: ADELEKS'in etken maddesi tiyokolşikosid bir kolşizin glikozidi olan kolşikosidin tiyo-metil türevidir. Tiyokolşikosid kaslar üzerinde ve özellikle çizgili kaslar üzerinde miyorelaksan etki gösterir. Yapılan çalışmalar tiyokolşikosid'in gamma aminobutirik asid (GABA) ve glisinerjik reseptörlere karşı selektif bir afinitesi olduğunu göstermiştir. Bu etki merkezi sinir sistemi ile ilgili kas kasılmalarını belirgin derecede azaltır ya da ortadan kaldırır. Tiyokolşikosid kûrarizan etki göstermez ve motor paralizisi oluşturmaz.

ENDİKASYONLARI: ADELEKS, ağrılı kas spazmlarının semptomatik tedavisinde endikedir.

KONTRENDİKASYONLARI: ADELEKS, tiyokolşikosid ya da kolşizin'e duyarlı bireylerde, hipotonik adale durumlarında ve gevşek paralizilerde kullanılmamalıdır. Antikoagülan tedavi uygulanan ve kanamalı hastalarda intramüsküler uygulama kontrendikedir.

UYARI/ÖNLEMLER : Tiyokolşikosid böbrek fonksiyonları ileri derecede bozuk olan hastalarda kullanılmamalıdır. Araç ve makina kullanımında dikkatli olunmalıdır. **Gebelik kategorisi: X**

YAN ETKİLER / ADVERS ETKİLER: Tiyokolşikosid kullanımı süresinde gastrointestinal sistem ile ilgili olarak gastralji ve diyare görülebilir. Nadiren de olsa tansiyon düşmesi, geçici bilinç bulanıklığı veya eksitasyon yapabilir. Tiyokolşikosid tedavisi süresinde aşırı duyarlı bireylerde deri döküntüleri ortaya çıkabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Tiyokolşikosidin ilaçlarla etkileşimi konusunda bir bilgi bulunmamaktadır. Ancak benzer ilaçlarla birlikte kullanıldığında hasta dikkatle izlenmelidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: ADELEKS Tabletler tok karnına alınmalıdır. Hekim tarafından başka şekilde önerilmedi ise, şiddetli kas kramplarında ADELEKS 4 mg Tablet günde 2 defa 2 tablet, ADELEKS 8 mg Tablet günde 2 defa 1 tablet olarak (günde en fazla 16 mg olacak şekilde) oral yoldan uygulanmalıdır. 15 yaş altı çocuklarda kullanımı önerilmemektedir. ADELEKS İM Ampul, hekim tarafından başka bir şekilde önerilmedi ise, çizgili kaslarla ilgili ağrı ve kramplarda günde 2 defa 4 mg dozda intramüsküler yoldan uygulanmalıdır. Ampul ile tedaviye 3-5 gün devam edilmesi önerilmektedir. Tedavinin sürdürülmesi gerektiğinde, oral uygulamaya geçilmeli ve günde 2 defa 2 tablet ile tedavi 5-7 gün sürdürülmelidir. Fizik tedavi seansları için 30-40 dakikalık bir etki süresi beklenilmelidir. 15 yaş altı çocuklarda kullanımı önerilmemektedir.

SAKLAMA KOŞULLARI: Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve 25°C nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır.

TİCARİ ŞEKLİ VE AMBALAJ İÇERİĞİ:

ADELEKS 4-8 mg Tablet, 20 tabletlik blister ambalajlarda,
ADELEKS 4 mg / 2 mL İM Ampul, 6 ampul içeren ambalajlarda.

RUHSAT SAHİBİ İSİM VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Prof. Dr. Bülent Tarcan Sok. Pak İş Merkezi No: 5/1 34349 Gayrettepe/İSTANBUL.

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Çobançeşme Mah. Sanayi Cad. No:13 Yenibosna-İstanbul.