

Lopacon

(Chewable Tablets)



COMPOSITION:

Each chewable tablet contains:

- Loperamide HCl 2 mg.
- Simethicone 125 mg.

MODE OF ACTION:

Lopacon contains Loperamide HCl to control the symptoms of diarrhea plus simethicone to relieve bloating, pressure and cramps commonly referred to as gas. Loperamide HCl acts by slowing intestinal motility and by affecting water and electrolyte movement through the bowel.

Simethicone acts in the stomach and intestines by altering the surface tension of gas bubbles enabling them to coalesce, thereby freeing and eliminating the gas more easily by belching or passing flatus.

INDICATIONS:

Controls symptoms of diarrhea plus bloating, pressure, and cramps commonly referred to as gas.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

Drink plenty of clear fluids to help prevent dehydration caused by diarrhea. Find right dose on chart. If possible, use weight to dose; otherwise use age.

Adults and children 12 years and over	Chew 2 tablets and take with water after the first loose stool; and take 1 tablet with water after each subsequent loose stool; but not more than 4 tablets in 24 hours
Children 9–11 years (60–90 lbs)	Chew 1 tablet and take with water after the first loose stool; and take ½ tablet with water after each subsequent loose stool; but not more than 3 tablets in 24 hours
Children 6–8 years (48–59 lbs)	Chew 1 tablet and take with water after the first loose stool; and take ½ tablet with water after each subsequent loose stool; but not more than 2 tablets in 24 hours
Children under 6 years (up to 47 lbs)	ask a doctor

WARNINGS:

Allergy alert: Do not use if you have ever had a rash or other allergic reaction to loperamide HCl. Do not use if you have bloody or black stool. Ask a doctor before use if you have fever, mucus in the stool, or a history of liver disease. Ask a doctor or pharmacist before use if you are taking antibiotics. Stop use and ask a doctor if symptoms get worse diarrhea lasts for more than 2 days.

PRECAUTIONS:

In patients with diarrhea, fluid and electrolyte depletion may occur. In such cases administration of appropriate fluid and electrolyte replacement, is necessary.

This drug should not be given to children less than 12 years of age without medical prescription and supervision. Patients with hepatic dysfunction should be monitored closely for signs of central nervous system toxicity because of the reduced first-pass metabolism.

OVERDOSAGE:

Overdosage of loperamide HCl in man may result in constipation, CNS depression and nausea. A slurry of activated charcoal administered promptly after ingestion of loperamide hydrochloride can reduce the amount of drug which is absorbed. If vomiting occurs spontaneously upon ingestion, a slurry of 100 grams of activated charcoal should be administered orally as soon as fluids can be retained. If vomiting has not occurred, and CNS depression is evident, gastric lavage should be performed followed by administration of 100 gms of the activated charcoal slurry through the gastric tube.

In the event of overdosage, patients should be monitored for signs of CNS depression for at least 24 hours. Children may be more sensitive to central nervous system effects than adults. If CNS depression is observed, naloxone may be administered. If responsive to naloxone, vital signs must be monitored carefully for recurrence of symptoms of drug overdose for at least 24 hours after the last dose of naloxone. No treatment is necessary for the simethicone ingestion in this circumstance.

PREGNANCY & LACTATION:

If pregnant or breast-feeding, ask a health professional before use.

DRUG INTERACTIONS:

No known drug interaction.

SIDE EFFECTS:

Hypersensitivity reactions such as skin rash and urticaria. Constipation and or abdominal distension, dry mouth, abdominal pain or dizziness and fatigue may occur.

Reversible paralytic ileus may occur at a high dose level.

PACKAGE:

Carton box of 20 chewable Tablets, blister packed, with inserted leaflet.

STORAGE:

Store in a dry place at (20–25)°C, protected from light and moisture. Keep away from reach of children.

PK0560/01

Ref 1107974	THIS IS A MEDICAMENT
<ul style="list-style-type: none">- A medicament is a product which affects your health, and its consumption contrary to instructions is dangerous for you.- Follow strictly the doctor's prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicament.- The doctor and the pharmacist are experts in medicine, its benefits and risks.- Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed for you.- Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.- Keep medicaments out of reach of children.	
(Council of Arab Health Ministers & Arab Pharmacists Association)	

Ultra Medica Pharmaceutical Industries: Sednaya - Damascus - Syria

Tel.: 00963 11 5955339 – Fax: 00963 11 5975174

E-mail: info@ultra-medica.net – www.ultra-medica.net



لوباكون (مضغوطات مضغ)

التركيب:

كل مضغوة مضغ تحتوي:

– لوبيراميد هيدروكلورايد ٢ ملغ.

– سيميثيكون ١٢٥ ملغ.

التأخير الدوائي:

يسطر اللوبيراميد على الإسهال بينما يعالج السيميثيكون التظبل البطني والنفخة والتشنجات الناجمة عن الغازات، يؤثر اللوبيراميد من خلال إعطاء الحركة المعوية ومن خلال تأثيره على حركة الماء والكهارل في الأمعاء، بينما يؤثر السيميثيكون في المعدة والأمعاء فيعدل من التوتر السطحي للفقاعات الغازية ويسمح لها بالاندماج، مما يساعد على التخلص من الغازات بسهولة أكبر من خلال طردها أو من خلال التَجَشُّؤ.

الاستطبايات:

يستعمل لضبط أعراض الإسهال المترافق مع التظبل البطني والنفخة والتشنجات الناجمة عن الغازات.

الجرعة وطريقة الاستعمال:

يجب شرب الكثير من السوائل لمنع التجفاف الناجم عن الإسهال، وتحدد الجرعة المناسبة للمريض من خلال الجدول التالي:

البالغين والأطفال أكبر من ١٢ سنة	مضغوتان مضغ مع الماء بعد أول إسهال؛ ثم مضغوة مضغ واحدة مع الماء بعد كل إسهال يلي ذلك؛ على أن لا تتجاوز الجرعة ٤ مضغوتات خلال ٢٤ ساعة.
الأطفال بعمر ٩ – ١١ سنوات	مضغوة مضغ واحدة مع الماء بعد أول إسهال؛ ثم نصف مضغوة مضغ مع الماء بعد كل إسهال يلي ذلك؛ على أن لا تتجاوز الجرعة ٣ مضغوتات مضغ في ٢٤ ساعة.
الأطفال بعمر ٦ – ٨ سنوات	مضغوة مضغ واحدة مع الماء بعد أول إسهال؛ ثم نصف مضغوة مضغ مع الماء بعد كل إسهال يلي ذلك؛ على أن لا تتجاوز الجرعة مضغوتان مضغ يومياً.
الأطفال بعمر أقل من ٦ سنوات	يجب استشارة الطبيب.

التحذيرات:

- يجب عدم استعمال لوباكون من قبل من يعاني تحسس من لوبيراميد هيدروكلورايد.
- يجب عدم استعمال لوباكون في حالة وجود براز مدمى أو أسود.
- يجب استشارة الطبيب قبل استعمال لوباكون من قبل المرضى الذين يعانون من: حمى، براز مخاطي، مرض كبدي.
- يجب عدم استعمال لوباكون بشكل مترافق مع المضادات الحيوية.
- يجب التوقف عن استعمال هذا المستحضر إذا أصبحت الأعراض أسوأ، أو استمر الإسهال لأكثر من يومين.

الاحتياطات:

قد يحدث تضيق السوائل والشوارد (الكهارل) عند المصابين بالإسهال، فيجب عندها تعويض السوائل والشوارد بشكل ملائم، يجب عدم إعطاء هذا الدواء للأطفال أقل من ١٢ عاماً دون استشارة الطبيب، أما مرضى سوء الوظيفة الكبدية فيجب مراقبة علامات سُمِّيَّة الجملة العصبية المركزية عندهم بسبب تناقص الاستقلاب بالمرور الأولي.

الجرعة المفرطة:

قد ينجم عن الجرعة المفرطة: الإمساك، تثبيط للجملة العصبية المركزية وغثيان، في تلك الحالة إذا حدث القيء عفوياً، تعطى ١٠٠ ملغ من رُوْبَةُ الفَحْمُ النَّبَاتِيّ فموياً حالما يتمكن المريض من المحافظة على السوائل بالمعدة، أما إذا لم يحدث القيء، وتبين حدوث تثبيط للجملة العصبية المركزية، فيجب أن يتم غسل المعدة ويليهِ ١٠٠ ملغ من رُوْبَةُ الفَحْمُ النَّبَاتِيّ فموياً من خلال الأنبوب المعدني، لأن تناول رُوْبَةُ الفَحْمُ النَّبَاتِيّ مباشرة بعد تناول اللوبيراميد هيدروكلورايد تنقص من كميته الدوائية الممتصة، أيضاً يجب أن تراقب علامات تثبيط الجملة العصبية المركزية لمدة ٢٤ ساعة في حالة الجرعة المفرطة.

قد يكون الأطفال أكثر حساسية للتأثيرات الجهازية العصبية المركزية من البالغين، بحال تثبيط الجملة العصبية المركزية يمكن إعطاء نالوكسون، في حال الاستجابة للنالوكسون، يجب مراقبة العلامات الحيوية بعناية خشية عودة أعراض الجرعة المفرطة لمدة أقلها ٢٤ ساعة بعد آخر جرعة من النالوكسون، بهذه الحالة ليس هناك حاجة لمعالجة تناول سيميثيكون.

الحمل والإرضاع:

يجب استشارة الطبيب قبل استعمال لوباكون من قبل الحامل والمرضع.

التداخل الدوائي:

لا يعرف وجود تداخل دوائي مع لوباكون.

التأثيرات الجانبية:

نادراً ما تحدث تفاعلات فرط التحسس (طفح جلدي، وشرى)، إمساك، تمدد بطني، جفاف فموي، ألم بطني، غثيان، إقياء، دوخة وتعب، وقد يسبب علوّس شَلْيِي paralytic ileus بالجرعة العالية.

العبوة:

علبة كروتونية تحوي ٢٠ مضغوة مضغ ضمن بليستر مع نشرة.

الحفظ:

يحفظ في مكان جاف بدرجة حرارة (٢٠-٢٥)°م، بمعزل عن الضوء والرطوبة، بعيداً عن متناول الأطفال.

PK0560/01

Ref 1107974	إن هذا دواء
– الدواء مستحضر يؤثر على صحتك، واستهلاكه خلافاً للتعليمات يعرضك للخطر.	
– اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المتصوص عليها، وتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.	
– إن الطبيب والصيدلاني هما الخياران بالدواء وضعه وضرره.	
– لا تقطع مدة العلاج المحددة من تلقاء نفسك.	
– لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.	
– احفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.	
<small>(تعليمات مجلس وزراء الصحة العرب واتحاد الصيدالوجيات العرب)</small>	

التراميديكا للصناعات الدوائية: سورية – دمشق – صيدنايا

هاتف: ٠٠٩٥٣٣٩ ١١ ٥٩٥١٧٤ – فاكس: ٠٠٩٦٣ ١١ ٥٩٧٥١٧٤

بريد الكتروني: info@ultra-medica.net – www.ultra-medica.net