

ALINALOXON

Generic name: Naloxone Hydrochloride Sublingual Tablets

Brand Name: ALINALOXON

Composition:

Naloxone Hydrochloride..... 0.4mg

Indications:

- This product is indicated for the treatment of acute alcohol intoxication, including cases presenting with unsteady gait, incoherent speech, abnormal motor coordination, impaired perception, drowsiness, and somnolence. Use is limited to acute alcohol intoxication not accompanied by coma or alterations in vital signs.

Dosage:

- Administered sublingually. The recommended single dose is 0.4–0.8 mg (equivalent to 1–2 tablets). Repeat administration may be considered as clinically indicated.

Contraindications:

- This product is contraindicated in individuals with known hypersensitivity to naloxone or any of its components.

Warning:

- Use with caution in patients with hypertension, hypotension, cardiac arrhythmia, or impaired cardiac function.
- In cases of alcohol intoxication accompanied by severe vomiting, naloxone hydrochloride injection or standard medical treatment should be considered instead.
- This product should be used strictly under medical supervision and in accordance with a physician's instructions.

Adverse Effects:

- Mild somnolence may occur. Occasional cases of nausea, vomiting, tachycardia, hypertension, and agitation have also been reported.

Dosage form: White sublingual tablets.

Expiry date: 36 months from the date of manufacture.

Packaging: Packed in a box; 1 blister per box, 2 tablets per blister.

Storage:

- Store in the original container, in a cool and dark place, protected from sunlight, at a temperature not exceeding 20 °C.
- Keep out of reach of children

Manufactured by:

Laos Alliance Pharmaceutical Group Factory.

Saysettha Development Zone, Vientiane Capital, Lao PDR

Tel: +856-21-737 051.

www.alliancepharmagroup.com

ເອກະສານກຳກັບຢາ

ALINALOXON

ຊື່ທົ່ວໄປ: Naloxone Hydrochloride Sublingual Tablets

ຊື່ຜະລິດຕະພັນ: ALINALOXON

ສ່ວນປະກອບ:

Naloxone Hydrochloride.....0.4mg

ຂໍ້ບົງໃຊ້:

- ຜະລິດຕະພັນນີ້ໃຊ້ເພື່ອປົ່ວອາການເມົາເຫຼົ້າຮຸນແຮງ ລວມເຖິງໃນກໍລະນີທີ່ມີອາການຍ່າງບໍ່ມັນຄົງ, ເວົ້າບໍ່ຮູ້ເລື່ອງ, ການເຄື່ອນໄຫວຜິດປົກກະຕິ, ການຮັບຮູ້ບົກພ່ອງ, ງ່ວງຊຶມ, ແລະ ໃຊ້ສະເພາະໃນອາການເມົາເຫຼົ້າຮຸນແຮງທີ່ບໍ່ຮ່ວມກັບອາການໂກມາ ຫຼື ການປ່ຽນແປງຂອງສັນຍານຊີບ.

ວິທີໃຊ້:

- ນຳໃຊ້ຢາດ້ວຍວິທີວາງໃຕ້ລິ້ນ. ຂະໜາດທີ່ແນະນຳໃນການນຳໃຊ້ຄັ້ງດຽວຄື 0.4–0.8mg (ທຽບເທົ່າກັບ 1–2 ເມັດ). ການໃຫ້ຊ້າອາດພິຈາລະນາໄດ້ຕາມຄວາມຈຳເປັນທາງການແພດ.

ຂັ້ນຕອນໃຊ້:

- ຜະລິດຕະພັນນີ້ຖືກອອກໃຊ້ໃນຜູ້ປ່ວຍທີ່ມີປະຫວັດແພ້ຕໍ່ naloxone ຫຼື ສ່ວນປະກອບໃດໆຂອງຢານີ້.

ຄຳເຕືອນ:

- ໃຊ້ດ້ວຍຄວາມລະມັດລະວັງໃນຜູ້ປ່ວຍທີ່ມີຄວາມດັນເລືອດສູງ, ຄວາມດັນເລືອດຕ່ຳ, ຄວາມຜິດປົກກະຕິ ການເຕັ້ນຂອງຫົວໃຈ ຫຼື ການເຮັດວຽກຂອງຫົວໃຈບົກພ່ອງ.
- ໃນກໍລະນີອາການມືນເມົາປວດຮາກຮຸນແຮງ ຄວນພິຈາລະນານຳໃຊ້ naloxone hydrochloride ຊະນິດສັກ ຫຼື ການປົ່ວຕາມມາດຕະຖານທາງການແພດ.
- ຜະລິດຕະພັນນີ້ຄວນນຳໃຊ້ຢ່າງລະມັດລະວັງພາຍໃຕ້ການກຳກັບຂອງທ່ານໝໍ ແລະ ຕາມຄຳແນະນຳຂອງແພດ.

ຜົນຂ້າງຄຽງ:

- ອາດມີອາການງ່ວງຊຶມເບົາໆ, ບາງກໍລະນີມີການລາຍງານອາການຄື: ປຸ້ນທ້ອງ, ປວດຮາກ, ຫົວໃຈເຕັ້ນໄວ, ຄວາມດັນເລືອດສູງ ແລະ ອາການກະວົນກະວາຍ.

ຮູບແບບຂອງຢາ: ຢາເມັດວາງໃຕ້ລິ້ນສີຂາວ.

ວັນທີມີອາຍຸ: 36 ເດືອນນັບຈາກວັນທີ່ຜະລິດ.

ຂະໜາດບັນຈຸ: ບັນຈຸໃນກັບ, 1 ກັບມີ 1 ແຜງ, 1 ແຜງ 2 ເມັດ.

ການເກັບຮັກສາ:

- ເກັບໃນພາຊະນະເດີມ, ໃນສະຖານທີ່ເຢັນ ແລະ ມືດ, ຫຼີກເວັ້ນແສງແດດ, ອຸນຫະພູມບໍ່ເກີນໃຫ້ 20°C.
- ເກັບຮັກສາຢາ ໃຫ້ຫ່າງຈາກມືເດັກ.

ຜະລິດໂດຍ:

ໂຮງງານຜະລິດຢາ ລາວພັນທະມິດ ຟາກມາ ກຣຸບ ຈຳກັດ.

ສະຖານທີ່: ຕັ້ງຢູ່ເຂດ ພັດທະນາກວມລວມ ໄຊເສດຖາ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ສປປ ລາວ.

ໂທລະສັບ: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com