

## UNISOM® Tablet

### FORMÜLÜ

Her UNISOM Tablet'te 25 mg doksilamin süksinat ve boyar madde olarak FD&C mavi no:1 mevcuttur.

### FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Doksilamin süksinat müstahzarı olan UNISOM, karakteristik olarak yüksek derecede sedasyon yapan etanolamin sınıfından bir antihistamindir. Üçbini aşkın kişide 20'den fazla antihistamin arasında yapılan mukayeseli bir çalışmada, Unisom 25 mg'ın en fazla sedasyon etkisi gösteren üç antihistaminden biri olduğu, uyanıklığın sona erdirilmesinde latant devresinin belirgin şekilde kısa olduğu ve sedatif aktivitesinin, sekobarbital ve pentobarbital gibi yerleşmiş hipnotik ilaçlarla lehte mukayese edilebileceği gösterilmiştir. Dozaja bağlı olarak, en erken uyku temin eden antihistamin olarak seçilmiştir.

### ENDİKASYONLARI

UNISOM gece uykusuna yardımcı olarak kullanılır.

### KONTRENDİKASYONLARI

İçeriğindeki maddelerden herhangi birine duyarlılığı olanlarda kullanılmamalıdır. Astma, glokom veya prostat bezi büyümesi olan kişilerde kullanılmamalıdır. Bu ilaç hamile veya bebek emziren kadınlar tarafından alınmamalıdır.

### UYARILAR/ÖNLEMLER

Ek sedatif etki gösterme ihtimalinden dolayı, alkol veya diğer santral sinir sistemi depresanları alındığı zaman UNISOM ihtiyatla kullanılmalıdır. Halen başka bir ilaç kullanmakta olan hastalar, hekime danışmadan bu ilacı almamalıdır. Hekim tarafından onaylanmadıkça, iki haftadan daha uzun süre kullanılmamalıdır.

UNISOM yalnız gece uyku zamanında alınmalıdır.

### GEBELİK VE LAKTASYON

Gebe veya bebek emziren kadınlar tarafından alınmamalıdır.

### ARAÇ VE MAKİNE KULLANIMI ÜZERİNE ETKİSİ

Araç ve makine kullanımı gibi dikkat gerektiren durumlarda kullanılmamalıdır.

### YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER

Arasıra, ağız kuruluğu ve görme bulanıklığı gibi antikolinergik etkiler görülebilir.

BEKLENMEYEN BİR ETKİ GÖRÜLDÜĞÜNDE DOKTORUNUZA BAŞVURUNUZ.

### KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Yatmadan 30 dakika önce 1 tablet alınır. 12 yaşından küçüklere verilmez.

**SAKLAMA KOŞULLARI**

30°C'nin altında oda sıcaklığında saklanmalıdır.

**TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ VE AMBALAJ MUHTEVASI**

Her tabletinde 25 mg doksilamin süksinat içeren 20 tabletlik blister ambalajlarda sunulmuştur.

HEKİME DANIŞMADAN KULLANILMAMALIDIR

ÇOCUKLARIN GÖREMEYECEĞİ VE ERİŞEMEYECEĞİ YERLERDE VE AMBALAJINDA SAKLAYINIZ.

Ruhsat tarihi: 13.03.2008

Ruhsat no: 214/84

Ruhsat sahibi:

Johnson and Johnson Sıhhi Malzeme San. ve Tic. Ltd. Şti  
Ertürk Sokak, Keçeli Plaza No: 13 Kavacık- İstanbul

Üretim Yeri: Pfizer İlaçları Ltd.Şti.  
Ortaköy - İstanbul

Reçete ile satılır.

Prospektüs onay tarihi: 07.04.2008