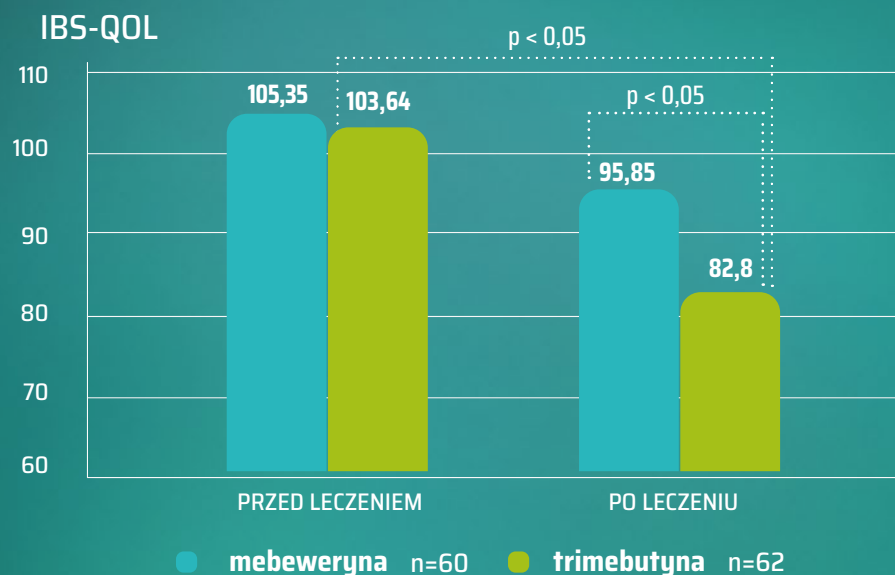


IBS POGARSZA JAKOŚĆ ŻYCIA PACJENTÓW W STOPNIU CZĘSTO WYŻSZYM, NIŻ SPOTYKANY W INNYCH CHOROBACH^{1,3}

Poprawa jakości życia pacjentów (skala IBS-QOL)³



- trimebutyna wykazała skuteczność zarówno w redukowaniu objawów, jak i uzyskiwaniu poprawy jakości życia u pacjentów z IBS
- poprawa jakości życia w grupie leczonej trimebutyną była znamienne wyższa, niż w przypadku mebeweryny

Debretin
trimebutini maleas



100 mg x **100 tabl.**



100 mg x **30 tabl.**

Debretin (*Trimebutini maleas*). **Skład i postać:** Każda tabletkę powlekana zawiera 100 mg trimebutyny maleinianu. **Wskazania:** Zaburzenia motoryki przewodu pokarmowego określane jako zespół jelita drażliwego lub zaburzenia czynnościowe przewodu pokarmowego - bóle brzucha, stany skurczowe jelit, biegunki lub zaparcia. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dawkowanie. Produkt leczniczy przeznaczony do stosowania wyłącznie u dorosłych. Dorośli: 1 tabletkę 3 razy na dobę. W wyjątkowych przypadkach dawkę można zwiększyć do 6 tabletek na dobę w dawkach podzielonych. Sposób podawania. Podanie doustne. Tabletkę należy połknąć w całości, popijając szklanką wody. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Brak. **Działania niepożądane:** Działania niepożądane występują rzadko ($\geq 1/10\ 000$ do $< 1/1000$), a ich charakter jest przemijający i łagodny. Rzadko: skórne reakcje alergiczne, zmęczenie, nudności. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych; Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel.: + 48 22 49 21 301; faks: + 48 22 49 21 309; e-mail: ndl@urpl.gov.pl Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:** Medana Pharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 9270, wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa; tel. +48 22 364 61 00; fax +48 22 364 61 02; www.polpharma.pl. Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL: 2016.01.13.

* Trimebutyna pobudza motorykę przewodu pokarmowego w stanach hipokinezy, a hamuje aktywność motoryczną przy hiperkinezie.

1. Skrzydło-Radomańska B, Radwan P. Trimebutyna w chorobach przewodu pokarmowego - o czym warto wiedzieć lub pamiętać. *Terapia* 2016; 3(335):13-16.

2. ChPL i UDP leku Debretin (2016.01.13).

3. Rahman MZ et al. Comparative efficacy and safety of trimebutine versus mebeverine in the treatment of IBS. *Mymensingh Med J.* 2014; 23(1):105-13.

DEBR/141/11-2020

medana GRUPA **polpharma**

Debretin
trimebutini maleas

PRZYWRACA
NATURALNĄ PRACĘ
PRZEWODU
POKARMOWEGO*



UNIKATOWE PODWÓJNE DZIAŁANIE U PACJENTÓW Z IBS ¹

Regulacja motoryki całego przewodu pokarmowego

(jej **pobudzenie** w stanach hipokinezy, i **hamowanie** aktywności przy hiperkinezie)

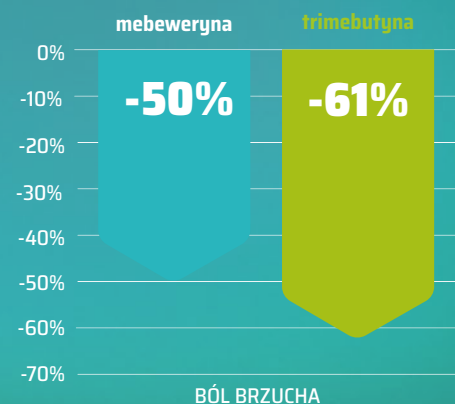
Regulacja perestaltyki po zastosowaniu trimebutyny obejmuje cały przewód pokarmowy²:

- napięcie dolnego zwieracza przełyku
- proces opróżniania żołądka
- perystaltykę jelita cienkiego
- perystaltykę okrężnicy

+

Dodatkowe działanie przeciwbólowe

Redukcja ilości pacjentów z IBS odczuwających częsty lub ciągły ból brzucha, po 6 tygodniach leczenia vs dane początkowe³

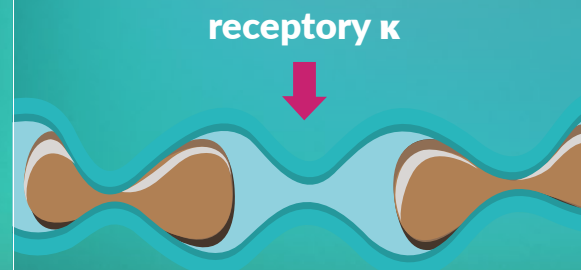


W LECZENIU RÓŻNYCH POSTACI IBS ²

IBS Z BIEGUNKAMI

- występują wzmożone ruchy perystaltyczne (skurcze jelit)

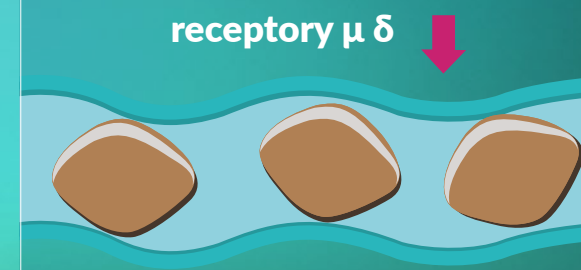
Trimebutyna hamuje motorykę przewodu pokarmowego



IBS Z ZAPARCAMI

- ściany jelita grubego są rozluźnione (brak skurczu jelit), występują osłabione ruchy perystaltyczne.

Trimebutyna pobudza motorykę przewodu pokarmowego



REDUKCJA ILOŚCI PACJENTÓW ZGŁASZAJĄCYCH OBJAWY ZWIĄZANE Z BIEGUNKĄ CZĘSTO LUB STALE - PO 6 TYG. LECZENIA VS DANE POCZĄTKOWE³

