

سولانترا

كريدي

%1

المادة الفعالة:

يعتبر كل غرام 1 من الكريم على:
إيرفيورمكتين (Ivermectin) 10 مل/غرام

لقراءة إرشادات المركبات الأخرى، انظر البند 6.

أقرأ النشرة بـ سولانترا حتى نهايتها قبل استخدام الدواء. تتضمن هذه النشرة معلومات ملخصة عن الدواء. إذا توفر لديك أسلمة إضافية، فراجع الطبيب أو الصيدلي.

وُصف هذا الدواء من أجلك. لا تعطيه للآخرين. ذلك لأنه قد يؤذنهم حتى إذا بدا لك أن حاليه الطبية متابهة.

1. لأي غرض خاصٍ هذا الدواء؟

سولانترا مخصوص للعلاج الموضعي للأفات المتهبة (الحاطمية البترية) المتسببة عن الداء الوردي لدى البالغين.

القضية العلاجية: المستحضرات الجلدية.
يحتوي سولانترا على المادة الفعالة Ivermectin من مجموعة الأدوية المسماة Avermectins.

2. قبل استخدام هذا الدواء إذا:

كنت محسناً (متحسناً) للمادة الفعالة أو لأي واحد من المركبات الأخرى التي يحتوي عليها المستحضر (القراءة قائمة بالمركبات الأخرى، انظر البند 6).

التحذيرات الخاصة المتعلقة باستخدام الدواء:

تحذر طفلي أو الصيدلي قبل استخدام سولانترا.

إذا اخترت رد فعل الجلد الخطير أو تفاقم الخطير لأعراض العد

الوردي فقد يقرر طفلي إيقاف العلاج بالدواء.

منذ البدء بالعلاج قد يتغير بعض متلقى العلاج تفاقم أعراض العد

الوردي، ولكن هذا الأمر ليس بشائع ويختفي عادة خلال أسبوع بعد البدء بالعلاج. راجع طفلي إذا حدث ذلك.

الأطفال والمرأهقات:

هذا الدواء غير مخصوص للأطفال والمرأهقات دون عمر 18 عاماً. لا تتوفر معلومات حول أمان وفعالية هذا الدواء لدى الأطفال والمرأهقات دون عمر 18 عاماً.

التفاعلات الدوائية: إذا كنت تتناول أو قد تتناول مؤخراً أو إذا كان من المحتمل أن تتناول دواء أخرى، بما في ذلك الأدوية المصرفية بدون وصفة طبيب والإضافات الغذائية، فأخبر طفلي أو الصيدلي بذلك.

يجرب أخبار طفلي أو الصيدلي على وجه التحديد إذا كنت تتناول أدوية ينطمس الجسم منها بواسطة الإنزيم CYP 3A4.

الحمل والإعراض والخصوصية:

لا يوصي باستخدام سولانترا خلال الحمل نظرًا لتوفر معلومات محددة فقط حول الاستخدام الموضعي للدواء لدى النساء الحوامل.

يمكن استخدام هذا الدواء إذا كنت مرضعاً في حال كنت تتعرضين طفلي. يتعين عليك التوقف عن الإرضاع قبل البدء بالعلاج سولانترا.

يتعين عليك مراجعة طفلي ليساعدك على اتخاذ القرار فيما إذا كان من المستحسن استخدام سولانترا أو الإرضاع مع أحد فائد العلاج وأفضلية الإرضاع بعين الاعتبار. من غير المعروف ما إذا كان سولانترا ينفع إلى حليب الأم بعد الاستخدام الموضعي.

لا تتوفر معلومات حول تأثير الدواء على خصوبة البشر.

كيفية إغلاق الأنابيب

اضغط على السداد نحو الأسفل ولفه باتجاه عقارب الساعة (إلى اليمين)



مدة العلاج:

الدهن مرأة واحدة في اليوم طوال 4 أشهر كحد أقصى.

يجب عليك استخدام سولانترا يومياً خلال فترة العلاج. سيخبرك الطبيب بالمية الزمنية التي يتعين عليك استخدام الدواء خلالها. يمكن لمدة العلاج أن تختلف باختلاف الأشخاص كما أنها تعتمد على شدة الاضطراب في الجلد. قد تلاحظ التحسن بعد فترة علاج من أربعين أسبوعاً. إذا لم تلاحظ أي تحسن بعد فترة علاج من 3 أشهر، فيتعين عليك إيقاف العلاج سولانترا واستشارة طفلي.

إذا تناولت جرعة إضافية أكبر من اللازم أو إذا قام طفل أو شخص ما باستخدامه بدلعه الداء خطأ، فرجئه فوراً إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في مستشفى وأصطحب معك علىة الدواء.

إذا نسيت استخدام هذا الدواء في الساعة المحددة لذلك، فلا تستخدم جرعة مضاعفة عوضاً عن الجرعة المنسية.

يجب المراقبة على العلاج بالتماشي مع توصيات الطفلي.

حتى إذا طرأ تحسن على حاليه الصحية، فلا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء دون استشارة الطفلي أو الصيدلي.

إذا توقفت عن تناول الدواء قد تلاحظ التحسن فقط بعد الاستخدام عدة مرات. من المهم الاستمرار في استخدام سولانترا بالتماشي مع ارشادات الطفلي.

لا يجوز تناول الأدوية في الظلام! راجع الملصق وتحقق من الجرعة

الدوائية في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا كنت بحاجة إليها.

إذا كانت لديك أسئلة إضافية حول استخدام الدواء، فاستشر الطفلي أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

مثل أي دواء، قد يودي استخدام سولانترا إلى نشوء أعراض جانبية عند بعض المستخدمين. لا تتفاقم عن رأي قراءة قائمة الأعراض الجانبية.

ذلك لأنك قد لا تتعاني من أي واحد منها.

العرض الجانبي الشائع (قد يظهر لدى مستخدم 1 كحد أقصى من بين كل 10 مستخدمين):

- الإحساس بحرق الجلد

العراض الجانبية غير الشائعة (العراض التي تظهر لدى 1-10 مستخدمين من أصل 1000 مستخدم):

- التهاب الجلد

- الحكة

- حفاف الجلد

- فاقم العد الوردي (رجاء استشارة الطفلي)

الأعراض الجانبية التي مدي شيوها غير معروفة (العراض التي لم يتم تحديده مدى شيوها بعد):

- أحمراء الجلد

- التهاب الجلد

- التنازع الوجه

- زيادة إنzymات الكبد (ALAT/ASAT)

قيادة السيارة واستخدام الماكينات:
ليس سولانترا تأثير أو له تأثير ضئيل جداً على القدرة على قيادة السيارة واستخدام الماكينات.

معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء:

- قد يسبب الكحول السيتيكي والكحول السياري رواد الفعل الجلدية

الموضعية (مثل التهاب الجلد التماسي).

- قد يسبب ميلان باراهيدروكسي بنزوات بيروبيل باراهيدروكسي بنزوات رواد الفعل التحسسية (التي قد تتأخر ظهورها).

- قد يسبب بروبيلين جليوكول تبييض الجلد.

3. كيف تستخدم هذا الدواء؟

يتوجب الاستشارة الطبية أو الصيدلي إذا لم يكن متancockاً من الجرعة

وعلىك استشارة الطبيب أو الصيدلي إذا لم يكن متancockاً من الجرعة

الدوائية ومن تقييم العلاج بالطبيب.

هذا سولانترا خصيص للبالغين ويسمح باستخدامه على جلد الوجه

فقط منع استخدام هذا الدواء في مناطق أخرى من الجسم وتهدئة المنشطة الرطبة مثل العينين والفم أو أي نسيج مخاطي آخر. منع

بلطفه.

من العلاج بالكريم والجرعة الدوائية وطريقة العلاج سيحددها الطبيب

فقط.

الجرعة الدوائية المتبعة عادة هي: دهن الكريم مرأة واحدة في اليوم

على جلد الوجه.

قشور الكبد

إذا كنت تعاني من مشاكل الجلد فرجاء استشارة طفلي قبل استخدام سولانترا.

يمكن تجاوز الجرعة الموصى بها:

كثافة تناول الدواء:

هذا الدواء خصيص للخارجي فقط.

يجب دهن مرة واحدة في اليوم على جلد الوجه. ضع كمية من

الكريم بحجم حبة الزياء على كل واحدة من مناطق الوجه الخمس: العينين، الذقن، الأنف، الأذن والخددين.

بعد ذلك، قم بتطهير الوجه بالكريم بالكامل من خلال دهن طبقة رقيقة.

احرص على منع التماش مع الجفون، الشفتين والأنسجة المخاطية، مثلًا في الأنف، الفم والعينين.

إذا دخل بعض الكريم في العينين أو قربها من العينين، في الجفون، التقفين، الفم أو الأنسجة المخاطية فيجب شطف تلك المنطقة بالكثير من الماء.

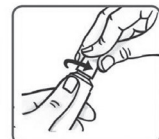
منعون وضع مستحضرات التجميل (مثل كريم ترطيب الوجه أو المكياج) قبل الدخن اليومي سولانترا. يمكن استخدام هذه المنتجات بعد انتهاء العلاج.

بعد استخدام طفلي يجب شطف اليدين جيداً.

يمكن فتح الأنابيب؟ (الأنابيب مجهز بسداد يصعب على الأطفال فتحه)

لمنع التسرب، لا تضغط على الأنابيب عند فتح أو إغلاق السداد.

اضغط على السداد نحو الأسفل ولفه باتجاه عقارب الساعة (إلى اليمين) ثم أسحب الغطاء.



Galderma Laboratories

Product code: P201290-1

Product description: SOOLANTRA CRE

Market: ISR

Article: Leaflet

Flat size: 180x498,75

Font size: 8 pt

Fold size: 180x26,25

Printing Colors

PMS 432U

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقم أحد الأعراض الجانبية أو إذا عانيت من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، فعليك استشارة طبيبك. بالإمكان إبلاغ وزارة الصحة عن أعراض جانبية بالضغط على الرابط "الإبلاغ عن أعراض جانبية عقب العلاج الدوائي" الموجود في الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) والذي يوجه إلى الاستمارة المتصلة للإبلاغ عن الأعراض الجانبية، أو عن طريق الدخول إلى الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il/>

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة؟
كريم في أنبوب من البلاستيك: 2، 15، 30، 45 أو 60 غراماً.
قد لا تسوق بعض أحجام العلب.

صاحب التسجيل: أمي تقنيات طبية م.ض، هنغار 22، ص.ب 1522 هود هشارون، 4501317، إسرائيل.

المصنع: مختبرات غالديرما، أبي سور شира، فرنسا.
رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الرسمي في وزارة الصحة:
167-59-36606-99

من باب تيسير القراءة وتسهيلها، تم صياغة هذه النشرة بصيغة المذكر، لكن الكريم مخصص لكلا الجنسين.
تم تحريرها في حزيران 2023 وفقاً لتعليمات وزارة الصحة.

6. معلومات إضافية

بالإضافة إلى المواد الفعالة، يحتوي الدواء أيضاً على:

Glycerol, Isopropyl palmitate, Cetyl alcohol,
Macrogol cetostearyl ether, Stearyl alcohol,
Sorbit ybenzoate, Propyl parahydroxybenzoate,
Disodium edetate, Citric acid monohydrate,
Sodium hydroxide, Purified water.

5. كيف يجب تخزين الدواء؟

· امنع التسمم! هذا الدواء، وأي دواء آخر، يجب الاحتفاظ به في مكان مغلق بعيداً عن مرأى ومتناول أيدي الأطفال و/أو الأطفال الرضع، وهكذا ستمنع التسمم.

· يُمنع استخدام الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) المذكور على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.