

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة  
(مستحضرات) - 1986  
يسوّق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

## فلاجيل معلق

المادة الفعالة وكميتها:

يحتوي كل 1 ملل على:

ميترونيدازول بنزوات 40 ملغ

يساوي بالقيمة لـ ميترونيدازول 25 ملغ

Metronidazole benzoate 40 mg

Corresponding to Metronidazole 25 mg

تحتوي كل ملعقة قياس (5 ملل) على:

Metronidazole 125 mg

المواد غير الفعالة ومولدات الحساسية في المستحضر - أنظر الفقرة 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء" والفقرة 6 "معلومات إضافية".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء.

تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي.

وُصف هذا الدواء للعلاج من أجل، لا تعطيه للآخرين، فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

### 1) لأي غرض مخصص الدواء؟

يُستعمل الدواء لعلاج التلوثات الناتجة عن المتحولات الزحارية (أميبا)، داء اللايمبات، المشغرات الطفيلية، الجراثيم اللاهوائية أو الجراثيم الحساسة لـ ميترونيدازول.

يحتوي الدواء على مادة فعالة بإسم ميترونيدازول التي تنتمي إلى فصيلة الأدوية المسماة مضادات حيوية.

تعمل المادة على قتل الجراثيم والطفيليات التي تسبب التلوث في جسمك. في حالات معينة، هنالك حاجة بإعطاء علاج دوائي بنفس الوقت للزوج/ة، حتى ولو لم تظهر لديه/ها أعراضاً - الرجاء إستشر الطبيب.

**الفصيلة العلاجية:** مضاد للجراثيم، مضاد حيوي مضاد للطفيليات من فصيلة الـ 5 - نيتروإيميدازول.

رمز J01XD01 - P01AB01 :ATC

### 2) قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (ألرجي) للمادة الفعالة ميترونيدازول أو لمستحضر طبي ينتمي لفصيلة الإيميدازولات (فصيلة المضادات الحيوية التي ينتمي إليها ميترونيدازول) أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (أنظر الفقرة 6).

**تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء:**

قبل العلاج بـ فلاجيل معلق، إحدِ الطبيب إذا وُجدت لديك:

- إضطرابات عصبية،
- إضطرابات نفسية،
- إضطرابات في الدم،
- سابقة لإنهائبات السحايا أثناء العلاج بـ ميترونيدازول.

إذا كنت مقبلاً على إجتياز فحص دم، إحدِ الطبيب أو للممرضة اللذين يجريان الفحص بأنك تتناول فلاجيل معلق. من شأن هذا الدواء أن يؤثر على نتائج عدد من فحوص الدم.

راجع الطبيب على الفور في حالة ظهور واحد أو أكثر من الأعراض التالية أثناء العلاج بـ فلاجيل معلق:

بدءاً من المقدار الدوائي الأول، هنالك خطورة حدوث رد فعل تحسسي خطير ومفاجئ (صدمة دوائية، وذمة وعائية) الذي قد يسبب الأعراض التالية: ضغط في الصدر، دوار، غثيان أو إغماء، أو دوار عند الوقوف (أنظر الفقرة 4).

في حال حدوث هذه الأعراض، توقف عن إستعمال الدواء لأن حياتك قد تكون في خطر وتوجه إلى الطبيب فوراً.

إذا لاحظت في بداية العلاج، إحمراً في كافة أنحاء الجسم مع بثور، تترافق بسخونة، ينبغي الإشتباه في حدوث ظاهرة جدية تُسمى بثار طفحي عام acute generalized exanthematous pustulosis (أنظر الفقرة 4). أخبر طبيبك فوراً، لأنه يجب التوقف عن العلاج. رد الفعل هذا يعني بأنه يجب الإمتناع نهائياً عن تناول ميترونيدازول في المستقبل، بمفرده أو بمشاركة نفس الدواء مع مادة فعالة أخرى.

عليك الإنتباه إلى علامات محتملة أو إلى تفاقم في الإضطرابات العصبية مثل صعوبة تنسيق الحركات، دوار (الشعور بأن "الرأس يدور")، إرتباك، إختلاجات، صعوبة في الكلام أو المشي، إرتجاف، حركات لا إرادية للعينين، وكذلك إلى إضطرابات أخرى في اليدين وراحتي القدمين مثل الوخز، الشعور بالنخز، الشعور بالبرد، خدر ونقص حاسة اللمس. هذه الإضطرابات عادة قابلة للعكس عند التوقف عن العلاج. لذلك، من المهم التوقف عن العلاج والتحدث مع الطبيب فوراً (أنظر الفقرة 4).

بدءاً من المقادير الدوائية الأولى للعلاج، يمكن أن تحدث إضطرابات سلوكية التي من شأنها أن تعرضك للخطر، خاصة إذا كانت لديك مشاكل نفسية في الماضي. إذا حدث هذا الأمر، توقف عن تناول الدواء وراجع الطبيب (أنظر الفقرة 4).

بُلع عن حالات لتسمم كبدى خطير أو فشل كبدى حاد، بما في ذلك حالات وفاة، لدى متعالجين لديهم متلازمة الكوكاين (Cockayne syndrome) مع أدوية تحتوي على ميترونيدازول.

إذا كنت تعاني من متلازمة الكوكاين، يتوجب على طبيبك مراقبة وظائف كبدك في أوقات متقاربة، خلال فترة العلاج بـ ميترونيدازول وأيضاً بعد ذلك. إحدِ لطبيبك فوراً وتوقف عن تناول ميترونيدازول، إذا تطورت لديك الأعراض التالية:

آلم في البطن، فقدان الشهية للطعام، غثيان، تقيؤ، سخونة، الشعور بوعكة، إرهاق، يرقان، بول داكن، براز بلون الطين أو حكة.

**الفحوص والمتابعة:**

إذا عانيت من إضطرابات في الدم في الماضي، أو كنت تتلقى مقداراً دوائياً مرتفعاً و/أو لوقت طويل، فقد يوجهك طبيبك لإجراء فحوص دم دورية من أجل فحص تعداد الدم الكامل لديك.

أخير الطبيب أو مختبر الفحص بأنك تتناول هذا الدواء إذا كنت بحاجة إلى إجتياز فحص مخبري، نظراً لأن تناول ميترونيدازول قد يؤثر على بعض نتائج الفحوص المخبرية (فحص اللولبية) عن طريق إعطاء إجابة إيجابية غير صحيحة (مثلاً في فحص نيلسون).

التداخلات/التفاعلات بين الأدوية:

إذا كنت تتناول، أو إذا تناولت مؤخراً، أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحدِ للطبيب أو للصيدلي عن ذلك. بالأخص إذا كنت تتناول:

- أدوية تحتوي على الكحول، بسبب خطورة حدوث أعراض جانبية مثل إحمرار الوجه، الشعور بالحرارة، تقيؤ ونظم قلب سريع،
- بوسولفان (يوصى به لعلاج أمراض معينة في الدم وكتحضير لزراعة نخاع عظمي)،
- ديسولفيرام (يستعمل لمنع الإنسحاب عند متعالجين لديهم تعلق بالكحول)،
- أي دواء يمكن أن يؤدي إلى إضطرابات في نظم القلب (يسمى أيضاً إطالة QT، عرض الذي يمكن ملاحظته في التخطيط الكهربي للقلب [ECG])، مثل أدوية معينة لإضطراب النظم، مضادات حيوية معينة، وأدوية التي تستعمل كخطف علاج أول للذهان (بما في ذلك أوهايم، هلوسة، نهان خيلائي، أو إضطرابات في التفكير)،
- مضادات الإختلاجات التي تُسرّع إنتاج إنزيمات (enzyme-inducing anticonvulsants)، التي تستعمل لعلاج نوبات صرع،
- ريفاميسين (يوصى به لعلاج تلوّثات جرثومية معينة، بما في ذلك السل)،
- ليثيوم (يستعمل لعلاج أمراض نفسية)،
- 5 - فلورويوراسيل (دواء للسرطان)،
- مميغات الدم التي يتم تناولها عبر الفم وتسمى مضادات للقيامين K، التي يتم وصفها لمنع تشكل خثرات دموية.

**إستعمال الدواء وإستهلاك الكحول:**

يجب الإمتناع عن شرب الكحول خلال فترة العلاج بهذا الدواء بسبب خطورة حدوث أعراض جانبية، مثل إحمرار الوجه، الشعور بحرارة، تقيؤ ونظم قلب سريع.

**الحمل والإرضاع:**

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنك حامل أو تخططين للحمل، فإستشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

إذا كان الأمر ضرورياً، يمكن تناول هذا الدواء خلال فترة الحمل. مع ذلك، يجب عليك دائماً إستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناوله.

يجب الإمتناع عن الإرضاع أثناء تناول هذا الدواء.

**السياقة وإستعمال الماكينات:**

إذا كنت تقود سيارة أو تشغيل ماكنات، يجب الإنتباه بشكل خاص للمخاطر المتعلقة بإستعمال فلاجيل معلق، مثل دوار (الشعور بأن "الرأس يدور")، إرتباك، هلوسة (رؤية أو سماع أشياء غير موجودة)، تقلصات (إختلاجات) أو مشاكل مؤقتة في الرؤية (مثل تشوّش أو إزدواج الرؤية).

إذا حدثت هذه الأعراض، فلا تقد المركبة أو تشغيل الماكينات.

**معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء:**

يحتوي فلاجيل معلق على سكروز، إيثانول، صوديوم وباراهيدروكسي بنزوات.

يحتوي هذا الدواء على سكروز. على المتعالجين الذين يعانون من عدم تحمل للفركتوز، متلازمة صعوبة إمتصاص جلوكوز-جلالكتوز أو قصور في سوكراز - إيزومالتاز (أمراض إستقلابية نادرة) ألا يتناولوا هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على 3 غرام سكروز في كل ملعقة قياس. يجب أخذ ذلك في الحسبان عند الإستهلاك اليومي لدى المتعالجين الذين يتبعون نظاماً غذائياً منخفض السكر أو لديهم مرض السكري.

يحتوي هذا الدواء على إيثانول (كحول) 1% V/V، أي، حتى 40 ملغ إيثانول في كل ملعقة قياس، حيث تعادل قيمته 12 ملل بيرة أو 5 ملل من النبيذ لكل مقدار دوائي. إن إستعمال هذا الدواء ضار لمن يعاني من إدمان الكحول. يجب أخذ ذلك في الحسبان لدى النساء الحوامل أو المرضعات، لدى الأطفال ولدى مجموعات معرضة لخطورة أكبر، مثل متعالجين يعانون من مرض كبدى أو من الصرع. يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 ميليمول (23 ملغ) صوديوم لكل مقدار دوائي، أي أنه عملياً "خالٍ من الصوديوم".

يحتوي الدواء على باراهيدروكسي بنزوات وقد يسبب ردود فعل تحسسية.

### 3) كيفية إستعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك الإستيضاح من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن وثاقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحدان من قبل الطبيب فقط. من المهم إنهاء كامل مدة العلاج. المقدار الدوائي ومدة العلاج يتعلقان بمرضك.

**المقدار الدوائي الإعتيادي هو عادة:**

للأمبيبات:  
- كبار - 1.50 غرام ميترونيدازول لليوم، مقسمة لـ 3 مقادير دوائية.  
- الأطفال - 30-40 ملغ ميترونيدازول لكلف ووزن جسم لليوم، مقسمة لـ 3 مقادير دوائية.

مدة العلاج - 7 أيام متتالية.

للوحيدات المشعرة:

- نساء (الوحيدات المشعرة في الإحليل والمهبل) - علاج لمدة 10 أيام يشمل: 0.50 غرام ميترونيدازول لليوم بالإعطاء عبر الفم، مقسم لمقدارين دوائيين: قرص مهبل واحد لليوم.

في حال عدم توفر شكل الإعطاء لأقراص مهبلية، فسوف يدرس الطبيب علاجاً بديلاً.

يجب في نفس الوقت أيضاً معالجة الشريك في العلاقات الجنسية، بدون علاقة لظهور علامات تلوث وحتى لو كانت الفحوص المخبرية سلبية.  
الرجال (الوحيدات المشعرة في الإحليل):

0.50 غرام ميترونيدازول لليوم بالإعطاء عبر الفم، مقسم لمقدارين دوائيين، لمدة 10 أيام.  
في حالات نادرة جداً يقتضي الأمر رفع المقدار الدوائي إلى 0.750 غرام أو 1 غرام ميترونيدازول.

لداء اللايمبات:

- الكبار - 0.750 غرام حتى 1 غرام ميترونيدازول لليوم لمدة 5 أيام متتالية.  
- أطفال بعمر 2 حتى 5 سنوات - 250 ملغ ميترونيدازول لليوم.  
- أطفال بعمر 5 حتى 10 سنوات - 375 ملغ ميترونيدازول لليوم.  
- أطفال بعمر 10 حتى 15 سنة - 500 ملغ ميترونيدازول لليوم.

لإلتهاب غير محدد في المهبل:

500 ملغ (2 X 250 ملغ) ميترونيدازول مرتين في اليوم لمدة 7 أيام.  
يجب في نفس الوقت أيضاً علاج الشريك في العلاقات الجنسية.  
للبكتيريا اللاهوائية:

- كبار - 1 غرام حتى 1.5 غرام ميترونيدازول لليوم .

- أطفال - 30-30 ملغ ميترونيدازول لكلف ووزن جسم لليوم.

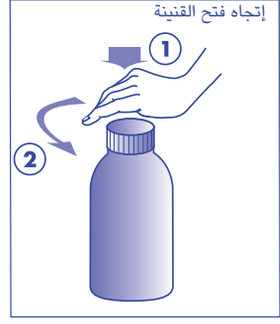
لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

يجب خض المعلق قبل بدء الإستعمال.

يتوجب عليك إستعمال ملعقة القياس المرفقة في العلبة لقياس الكمية الصحيحة من الدواء. لا يجوز إستعمال ملعقة منزلية لقياس كمية الدواء. تختلف الملاعق المنزلية من ناحية الحجم ومن الجائز ألا تحصل على كمية الدواء الصحيحة.

## تعليمات تناول الدواء:

1. من أجل فتح القنبية، اضغط نحو الأسفل وقم بتدوير الغطاء المقاوم للفتح من قبل الأطفال، كما هو موصوف في الرسم أدناه:



2. يُعطى هذا الدواء عن طريق إستعمال ملعقة قياس للإعطاء عبر الفم حيث تتوفر مع القنبية في العلبة. تستعمل ملعقة القياس هذه فقط لإعطاء فلاجيل معلق عبر الفم.

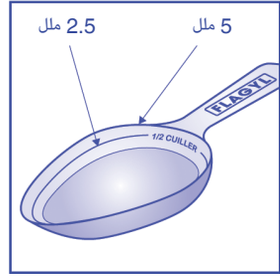
إستعمل ملعقة القياس هذه للإعطاء عبر الفم وذلك لقياس المقدار الدوائي الذي يجب تناوله من ميترونيدازول.

تحتوي ملعقة القياس الملبئة حتى النهاية على مقدار دوائي قدره 125 ملغ من ميترونيدازول (أي حجم قدره 5 ملل).

بالإمكان إعطاء مقدار دوائي ذو 62.5 ملغ من ميترونيدازول، عن طريق إستعمال ملعقة القياس الملبئة حتى العلامة "1/2" ملعقة ("1/2 CUILLER") (أي حجم قدره 2.5 ملل).

بالإمكان إعطاء كميات أخرى من ميترونيدازول بواسطة ملعقة القياس هذه مثلاً: من أجل إعطاء مقدار دوائي قدره 250 ملغ من ميترونيدازول، إملأ ملعقة القياس حتى النهاية، أعط هذا المقدار الدوائي، وكرر العملية مرة أخرى.

مخطط ملعقة القياس:



ملعقة قياس واحدة ملبئة حتى النهاية (5 ملل) تحتوي على 125 ملغ ميترونيدازول. نصف ملعقة قياس حتى العلامة "1/2" ملعقة ("1/2 CUILLER") (2.5 ملل) تحتوي على 62.5 ملغ ميترونيدازول.

3. بعد كل إستعمال، أغلق قنبية المعلق، إغسل جيداً بالماء ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم وجففها. ومن ثم قم فوراً بتخزين ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم في العلبة الخاصة بها، بعيداً عن متناول أيدي ومجال رؤية الأطفال. لا تفصل أبداً ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم عن الأشياء الأخرى لعلبة الدواء (القنبية، العلبة، نشرة المستهلك).

الأشخاص الذين يخضعون للديزلة - الديزلة تُخرج فلاجيل معلق من الدم. إذا كنت تتجاذب ديزلة، فيجب تناول فلاجيل معلق بعد علاج الديزلة.

الأشخاص ذوي مشاكل في الكبد - من الجائز أن يوصيك الطبيب بإستعمال مقداراً دوائياً أخفض من المعتاد أو بمتيرة أقل من المعتاد.

الفحوص والمتابعة - من الجائز أن يرغب الطبيب بإجراء فحوص في حال تناو لك الدواء لأكثر من 10 أيام.

إذا تناولت خطأ مقداراً دوائياً أكبر أو إذا بلع طفل بالخطأ من الدواء، توجه فوراً إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى وأحضر معك علبة الدواء. إذا نسيت تناول الدواء في الوقت المطلوب، يجب تناول مقداراً دوائياً حال تذكرك. ولكن إذا حان تقريبا الوقت المخصص للمقدار الدوائي التالي، فوّت هذا المقدار الدوائي وتناول المقدار الدوائي التالي في الوقت الإعتيادي وإستشر الطبيب. لا يجوز تناول مقداراً دوائياً مضاعفاً لتعويضى على المقدار الدوائي المنسي. يجب المواظبة على العلاج حسب توصية الطبيب. لا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء بدون إستشارة الطبيب حتى ولو طرأ تحسن على حالتك الصحية.

لا يجوز تناول أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية حول إستعمال هذا الدواء، إستشر الطبيب أو الصيدلي.

## 4) الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن إستعمال فلاجيل معلق قد يسبب أعراضاً جانبية لدى بعض المستعملين. لا تندش من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أياً منها. إضطرابات في الجهاز الهضمي:

- إضطرابات هضمية غير جدية، مثل ألم في البطن، غثيان، تقيؤ، إسهال، التهاب اللسان وجفاف في الفم، إلتهاب في الفم، إضطرابات في حاسة التذوق، فقدان الشهية للطعام،
- pancreatitis (التهاب البنكرياس)، قابل للعكس بعد التوقف عن العلاج،
- تغير لون أو مظهر اللسان (من شأنه أن يحصل بسبب الفطريات).

إضطرابات في الجلد وفي الأنسجة تحت الجلد:

- هبات من الحرارة مع إحمرار الوجه، حكة، طفح يترافق أحياناً بسخونة،
- شرى (Urticaria، طفح جلدي)، إلتفاح قفاسي في الوجه والرقبة ناجم عن حساسية (وذمة وعائية)، صدمة قفاسية يمكن أن تشكل خطراً على الحياة (أنظر الفقرة 2 تحت "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء")،
- حالات نادرة جداً لإحمرار ينتشر في كافة أنحاء الجسم مع بثور/قيح (pustules)، يترافق بسخونة (acute generalized exanthematous pustulosis)

(أنظر الفقرة 2 تحت "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء")،

- طفح يترافق بحويصلات مع تقشر الجلد الذي قد ينتشر في كافة أنحاء الجسم ويشكل خطراً على الحياة (متلازمة لايل، متلازمة ستيفنس - جونسون)،
- إحمرار ثابت، طفح يترافق بقع دائرية وحمرام مع الشعور بحكة وحرق، حيث يترك علامات ذات لون ومن الجائز أن تظهر في نفس الأماكن إذا تم بدء العلاج بنفس الدواء مرة أخرى.

إضطرابات في الجهاز العصبي:

- تضرر عصبي في الأطراف (إعتلال عصبي حسي محيطي)، مع تأثيرات على اليدين وراحتي القدمين مثل الوخز، الشعور بنخز، الشعور بالبرد، خدر وتذني بحاسة اللمس،
- صداع،
- دوام (الشعور بأن "الرأس يدور")،
- إختلاجات،
- إرتباك،

إضطرابات عصبية، تسمى إعتلال الدماغ أو متلازمة دماغية، مع أعراض تشمل إرتباك، إضطرابات في الوعي، إضطرابات سلوكية، صعوبة في تنسيق الحركات، مشاكل في التعبير، إضطرابات في التوازن، حركات لا إرادية للعينين، إرتجاج. هذه الإضطرابات عادة قابلة للعكس عند التوقف عن العلاج وقد ترتبط بالتغيرات في مسح الـ MRI. بلُغ عن حالات وفاة شاذة (أنظر الفقرة 2 تحت "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء")،

- إلتهاب السحايا غير الجرثومي.

إضطرابات نفسية:

- هلوسة،
- إضطرابات في الشخصية (جنون العظمة، هذيان) والتي قد تترافق بأفكار أو أفعال إلتحارية (أنظر الفقرة 2 تحت "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء")،
- الميل للإكتئاب.

إضطرابات في العينين:

- إضطرابات مؤقتة في الرؤية، مثل تشوش الرؤية، رؤية مزدوجة، قصر نظر،
- تدني الرؤية، تغيرات في رؤية الألوان،
- تضرر أو إلتهاب في العصب البصري.

إضطرابات في الدم والجهاز اللمفي:

- إنخفاض تعداد الصفيحات الدموية بشكل شاذ، تعداد منخفض بشكل شاذ أو إنخفاض كبير بعدد خلايا دم بيضاء معينة (قلة العدلات).

إضطرابات قلبية:

- شيوع غير معروف (لا يمكن تقييم الشيوع من المعطيات المتوفرة): إضطرابات في نظم القلب (يسمى أيضاً بإطالة مقطع QT، عرض الذي يمكن ملاحظته في التخطيط الكهربائي للقلب [ECG])، خاصة عند إستعمال فلاجيل معلق مع أدوية أخرى التي قد تؤدي إلى إضطرابات في نظم القلب.

إضطرابات في الكبد والطرق الصفراوية:

- إرتفاع في إنزيمات الكبد (ناقلات الأمين، فوسفاتاز قلوي)،
- حالات نادرة جداً لتضرر جدي للكبد (تتراق أحياناً ببرنامج)، وخاصة حالات فشل الكبد الذي يتطلب الزرع.
- حالات شيوع غير معروف (لا يمكن تقييم الشيوع من المعطيات المتوفرة): فشل كبدي شديد لدى متعالجين يعانون من متلازمة كوكاين (أنظر الفقرة 2 تحت "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء").

تأثيرات إضافية:

- بول بلون ضارب إلى الحمرة-بني الذي يسببه الدواء.

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "تبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

## 5) كيفية تخزين الدواء؟

تجنب التسمم يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي ومجال رؤية الأطفال و/أو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم. لا تسبب التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب. لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنتقضاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر. يجب التخزين في مكان محمي من الضوء، بدرجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية.

بعد الفتح لأول مرة، بالإمكان الإستعمال لمدة حتى 8 أيام، والتخزين بدرجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية. لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو إلى القمامة المنزلية. إسال الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. بعد أن تنتهي من العلاج، أعد كافة العلب الفلجيتية للدواء، بما في ذلك ملعقة القياس والقنبية، إلى الصيدلي ليستنى التخلص منها بشكل صحيح ومناسب. تساعد هذه الوسائل في الحفاظ على البيئة.

## 6) معلومات إضافية

يحتوي الدواء بالإضافة للمادة الفعالة أيضاً على:

Ready-to-use sucrose solution/sucrose powder, Ph. Eur., ethanol 96%, aluminium magnesium silicate, saccharin sodium, sodium dihydrogen phosphate dihydrate, methyl parahydroxybenzoate, concentrated lemon essence, deperpetated orange essence, propyl parahydroxybenzoate, purified water.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

المعلق بلون أبيض - مائل إلى الرمادي وبرائحة البرتقال - الليمون. المستحضر معبأ ضمن قنبية زجاجية ومعلق بغطاء مقاوم للفتح من قبل الأطفال. مرفقة ملعقة قياس. حجم العلبة: 120 ملل.

لا تحتوي هذه النشرة على كافة المعلومات عن الدواء. إذا توفر لديك أي سؤال أو إذا لم تكن واثقاً من شيء ما، الرجاء مراجعة الطبيب.

صاحب الإمتياز والمستورد وعنوانه: سانوفي إسرائيل م.ص، مجمع چريونوك، ص.ب. 47، يكوم.

تم إعدادها في حزيران 2023 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

104-56-22129.

من أجل سهولة وتسهيل القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكّر. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.