

## نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدالة (مستحضرات) - 1986

يُسَوَّق الدواء وفق وصفة طبيب فقط

### پرچو فریس®

مسحوق ومُذِيب لتجهيز محلول  
للحقن تحت الجلد

#### المواد الفعالة

فوليتروپين ألفا 150 و.د.\* (follitropin alfa 150 IU)  
لوتروپين ألفا 75 و.د. (lutropin alfa 75 IU)  
\*و.د. - وحدات دولية IU

#### المذِيب: ماء للحقن

المواد غير الفعالة ومُسَبِّبات الحساسية في المستحضر: انظري الفصل 2 بند "معلومات مهمة عن قسم من مركبات الدواء" والفصل 6 "معلومات إضافية".

اقرأي النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل البدء باستعمال الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافية فتوجهي إلى الطبيب أو إلى الصيدلي. احفظي هذه النشرة، من الجائز أن تحتاجي للاطلاع عليها ثانية. وصف هذا الدواء للعلاج من أجلك. لا تعطيه للآخرين. لأنه قد يضرّ بهم، حتى لو بدا لك تشابه بين حالتك وحالتهم الصحية.

### 1. لما أعدّ هذا الدواء؟

الدواء مخصص لتنشيط الجريبات وإنضاجها في المبايض، لدى نساء بالغات لديهن نقص شديد في الهرمونات الموجهة للغدد التناسلية (FSH و-LH).

المجموعة العلاجية: الهرمونات الموجهة للغدد التناسلية المشاركة في تنظيم الجهاز التناسلي.

يحتوي الدواء على مادتين فعالتين تسميان - فوليتروپين ألفا (follitropin alfa) ولوتروپين ألفا (lutropin alfa). تنتمي كلتا المادتين لمجموعة الهرمونات المسماة الموجهة للغدد التناسلية التي تساهم في تنظيم الجهاز التناسلي.

المواد الفعالة في الدواء هي نسخ عن الهرمونات الطبيعية، FSH و-LH الموجودة في الجسم: هرمون FSH، هرمون منشط للجريب - يحفّز نضوج البويضات. هرمون LH، هرمون ملوتن - يحفز تحرير البويضات.

يمكن الدواء النساء اللواتي لديهن مستويات منخفضة من FSH و-LH من تطوير جريب. يؤدي حقن هرمون إضافي - جوناودوتروپين مشيمي بشري (hCG) - إلى تحرير البويضة من الجريب. تساعد هذه العملية في حصول حمل.

### 2. قبل استعمال الدواء

يتوجب عليك أنت وشريكك في مسيرة الإخصاب اجتياز فحص، قبل بدء العلاج لدى طبيب مختص بعلاج مشاكل الخصوبة.

## يُمنع استعمال الدواء إذا:

- كنت حساسة (لديك حساسية) للمواد الفعالة (FSH و/أو LH) أو لأي مركب من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (لقائمة المركبات غير الفعالة، أنظري الفصل 6).
- كنت تعانيين من ورم في الدماغ (في غدة تحت المهاد أو في الغدة النخامية [غدة الهيبوفيزا]).
- كنت تعانيين من تضخم المبايض أو أكياس من السوائل في المبايض (كيسات في المبايض) مجهولة المنشأ.
- كنت تعانيين من نزف مهبلي مجهول السبب.
- كنت تعانيين من سرطان في المبايض، في الرحم أو في الثديين.
- كنت تعانيين من حالة لا تتيح حصول حمل سليم، مثلاً: سن اليأس المبكر، تضرر (تشوه) في الأعضاء التناسلية أو ورم حميد في الرحم.

يُمنع استعمال الدواء إذا كانت إحدى الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك. إذا لم تكوني متأكدة، استشيري الطبيب، الصيدلي أو الممرضة قبل استعمال الدواء.

## تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء

تحدثي مع الطبيب، الصيدلي أو الممرضة قبل استعمال برچوڤريس.

## الذُّفِيرِيَّة (porphyria)

تحدثي مع طبيبك قبل بدء العلاج إذا كانت لديك أو لأحد أفراد عائلتك بُزْفِيرِيَّة (مرض وراثي لا يمكن فيه تفكيك البورفيرينات).

## أخبري الطبيب فوراً إذا:

- أصبح الجلد هشاً ويتغطى بحويصلات بسهولة، خاصة بعد التعرض المتكرر لضوء الشمس.
- لديك ألم في البطن، في الذراع أو في الرجل.

في هذه الحالات، قد يوصي الطبيب بالتوقف عن العلاج.

## متلازمة فرط التنبيه المبيضي (OHSS) Ovarian Hyperstimulation Syndrome

يُحَقِّز هذا الدواء المبايض ويزيد من خطورة حصول متلازمة فرط التنبيه المبيضي (OHSS). في هذه الحالة، تتطور الجريبات أكثر مما يجب وتتحوّل إلى كيسات كبيرة. إذا كنت تعانيين من آلام في أسفل البطن، زيادة سريعة في الوزن، الشعور بغثيان، حالات تقيؤ أو لديك صعوبات في التنفس، توجهي إلى الطبيب فوراً. قد يوصيك الطبيب بالتوقف عن استعمال هذا الدواء (أنظري الفصل 4، بند "الأعراض الجانبية الأكثر خطورة").

إذا لم تكن لديك إباضة وكنت تلتزمين بجرعة العلاج الموصى بها وأوقات الإعطاء، سيكون احتمال حصول متلازمة خطيرة من فرط التنبيه المبيضي أقل. يؤدي العلاج بـ برچوڤريس في أوقات متباعدة إلى حدوث متلازمة خطيرة من فرط تنبيه المبيض. تزداد خطورة ظهور المتلازمة في حال استعمال الدواء لإنضاج نهائي للجريبات (الذي يحتوي على جوناوتروبيين ميثيمي بشري - hCG) - أنظري الفصل 3، بند "الجرعة".

إذا حصل لديك فرط التنبيه المبيضي، قد لا يعطيك الطبيب علاجاً بموجّه الغدد التناسلية المشيمائية - hCG في دورة العلاج الحالية وسيطلب منك عدم ممارسة العلاقة الجنسية أو قد يطلب منك استعمال وسائل منع حمل حاجبة لمدة 4 أيام على الأقل.

سيقوم الطبيب بإجراء متابعة دقيقة لتجاوب المبيض، اعتماداً على فحص أمواج فوق صوتية وفحص دم (مستويات الإستراديول) قبل وأثناء دورة العلاج.

## الحمل مُتَعَدِّد الأجنّة

عند استعمال برچوڤريس، هنالك خطورة أعلى للحمل بأكثر من جنين واحد ("حمل متعدد الأجنّة"، في الغالب توأم)، بالمقارنة مع الحمل الناتج عن الإخصاب الطبيعي. قد يؤدي الحمل مُتَعَدِّد الأجنّة إلى مضاعفات طبية لك ولأطفالك. يمكنك تقليل خطورة الحمل متعدد الأجنّة من خلال استعمال الجرعة الصحيحة من برچوڤريس ومن خلال الإعطاء في الأوقات الصحيحة.

يوصى بالاستعانة بفحوص الأمواج فوق الصوتية وفحوص الدم لتقليل خطورة حدوث حمل متعدد الأجنّة.

## الإجهاض

تكون خطورة حدوث إجهاض خلال فترة تنبيه المبايض لإنتاج بويضات، أكبر مما تكون عليه لدى فئة السكان العادية.

## الحمل خارج الرحم

النساء اللواتي لديهن سابقة من انسداد أو تضيق قناة فالوب (مرض قنوات فالوب) معرضات لخطورة حدوث حمل يترسخ فيه الجنين من خارج الرحم (حمل خارج الرحم) سواء في حالة الحمل العفوي أو الحمل جراء علاجات الإخصاب.

## مشاكل في تخثر الدم (حالات الانصمام الخثاري: thromboembolism)

يجب استشارة الطبيب قبل استعمال الدواء إذا كانت لديك في السابق أو لدى أحد أفراد عائلتك خثرات دموية في الرجل أو في الرئة أو نوبة قلبية أو سكتة دماغية. قد تكونين معرضة لخطر أكبر لحصول الخثرات الدموية الخطيرة أو لتفاقم حالة الخثرات الدموية الموجودة أثناء العلاج بـ پرچو فریس.

## أورام في الأعضاء التناسلية

كانت هناك بلاغات عن أورام في المبايض وفي الأعضاء التناسلية الأخرى، سواء حميدة أو خبيثة، لدى النساء اللاتي خضعن لأنظمة علاجية كثيرة لعلاج عدم الخصوبة.

## ردود فعل تحسسية

كانت هناك بلاغات معدودة عن حدوث ردود فعل تحسسية غير خطيرة لـ پرچو فریس. إذا حصل لديك مثل هذا العرض عند استعمال دواء مشابه، أبلغني الطبيب قبل استعمال پرچو فریس.

## الفتيات والمراهقات

پرچو فریس ليس مخصصاً للاستعمال لدى الفتيات والمراهقات تحت جيل 18 عاماً.

## التفاعلات بين الأدوية

إذا كنت تتناولين أو تناولت مؤخراً أدوية أخرى، بما في ذلك الأدوية بدون وصفة طبية والمكملات الغذائية، فأخبرني الطبيب أو الصيدلي بذلك. يُمنع استعمال پرچو فریس بالدمج مع أدوية أخرى في نفس الحقنة، عدا فوليتروبيين ألفا، إذا وصفه لك الطبيب.

## الحمل والإرضاع

يُمنع استعمال پرچو فریس إذا كنت حاملاً أو مرضعة.

## السياقة واستعمال الماكينات

ليس من المتوقع أن يؤثر هذا الدواء على قدرتك على السياقة أو تشغيل الماكينات الخطيرة.

## معلومات مهمة عن قسم من مركبات الدواء

يحتوي پرچو فریس على أقل من 1 مليمول (23 ملغ) من الصوديوم في الجرعة، أي أنه يعتبر "خالياً من الصوديوم".

## **3. كيف تستعملين الدواء**

يجب استعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. يجب عليك الفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكوني متأكدة فيما يتعلق بالجرعة وبطريقة استعمال الدواء.

## استعمال الدواء

- پرچو فریس مخصص للإعطاء كحقنة تحت الجلد. يجب اختيار منطقة مختلفة للحقن في كل يوم، لتقليل تهيج الجلد.
- يأتي الدواء على شكل مسحوق ومذيب عليك خلطهما معاً والاستعمال فوراً.
- سيريك الطبيب أو الممرضة كيفية تجهيز وحقن الدواء. سيشرحان على أول عملية حقن.
- عندما يصادقان على أنك قادرة على حقن الدواء بصورة آمنة، يمكنك تجهيز وحقن الدواء بنفسك في البيت. عندما تحقنين نفسك، يجب قراءة تعليمات الاستعمال الواردة في بند "كيفية تجهيز واستعمال پرچو فریس" (المسحوق والمذيب) "بتمعن".

## الجرعة

الجرعة وطريقة العلاج سيحددها الطبيب فقط.

يبدأ النظام العلاجي بقنينة واحدة من پرچوڤريس في كل يوم.

- بحسب تجاربك، قد يقرر الطبيب أن يضيف، في كل يوم جرعة من فوليتروپين ألفا (follitropin alfa) بالإضافة لحقنة پرچوڤريس. في هذه الحالة، عادة يتم رفع جرعة فوليتروپين ألفا كل 7 أو 14 يوماً بـ 37.5-75 وحدة دولية.
- يستمر العلاج حتى تحقيق التجاوب المرجو. يحدث ذلك عندما ينشأ لديك جريب ملائم، حيث يتم التأكد من ذلك بواسطة فحص بالأشعة فوق الصوتية وفحوص الدم.
- قد يستغرق هذا حتى 5 أسابيع.

عند تحقيق التجاوب المرغوب، سيتم إعطاء حقنة جوناڊوتروپين مشيمي بشري (hCG) لمرة واحدة، خلال 24-48 ساعة بعد آخر حقنة من پرچوڤريس. يوصى بممارسة العلاقات الجنسية في يوم حقن الـ hCG وفي اليوم الذي يليه. بدلاً من ذلك، بالإمكان إجراء الزرع داخل الرحم (IUI) أو الاستعانة بتكنولوجيا تخصيب أخرى بحسب اعتبارات الطبيب.

إذا تجاوب الجسم بصورة أقوى مما ينبغي، سيتم إيقاف العلاج ولن يتم إعطاء موجه الغدد التناسلية المشيمائية - (hCG) (انظري الفصل 2 بند "أعراض فرط التنبيه المبيضي"). في هذه الحالة، سيصف لك الطبيب جرعة مخفضة من فوليتروپين ألفا في الدورة العلاجية التالية.

يُمنع تجاوز الجرعة الموصى بها.

## كيفية تجهيز واستعمال پرچوڤريس" (المسحوق والمذيب)

قبل بدء التجهيز، الرجاء قراءة التعليمات التالية حتى نهايتها، بتمعن: يجب حقن الدواء في نفس الوقت من كل يوم.

### 1. اغسلي يديك واعرثي على مكان نظيف

- من المهم أن تكون اليدين والأشياء التي تستعملينها نظيفة قدر الإمكان
- طاولة نظيفة أو سطح في المطبخ، هي أماكن قد تكون ملائمة

### 2. جهزي كل ما هو مطلوب مسبقاً على سطح نظيف

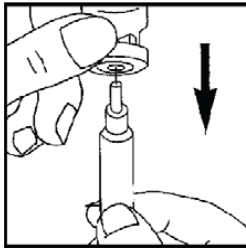
- 1 قنينة صغيرة تحتوي على مسحوق پرچوڤريس
- 1 قنينة صغيرة تحتوي على ماء للحقن (مذيب)

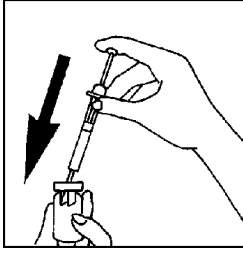
مستلزمات إضافية غير الموجودة في عبوة الدواء:

- 2 إسفنجات كحولية
- 1 محقنة فارغة للحقن
- 1 إبرة للتجهيز
- 1 إبرة رفيعة للحقن تحت الجلد
- 1 حاوية لتجميع النفايات الحادة للتخلص من الزجاج والإبر

### 3. تجهيز المحلول

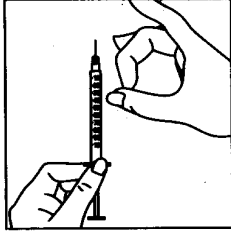
- انزع الغطاء الواقي عن القنينة التي تحتوي على الماء (قنينة المذيب).
- قومي بتوصيل إبرة التجهيز بالمحقنة الفارغة للحقن.
- اسحبي قليلاً من الهواء للمحقنة من خلال سحب المكبس للخلف حتى علامة 1 ملل.
- أدخلي الإبرة في قنينة المذيب، اضغطي على المكبس لتحرير الهواء.
- اقلبي القنينة للأسفل، واسحبي كل المذيب بلطف.
- أخرجي المحقنة من القنينة وضعيها بحذر على سطح نظيف. يُمنع لمس الإبرة ولا يجوز السماح للإبرة بملامسة أي سطح.





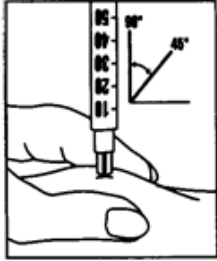
- انزع الغطاء الواقي عن قنينة مسحوق بروجوفريس.
- خذي المحقنة واحقني المذيب داخل قنينة المسحوق ببطء.
- اخلطي بلطف ودون إخراج المحقنة. يُمنع الرجّ (الهزّ).
- بعد ذوبان المسحوق (عادة ما يحصل ذلك فوراً)، افحصي المحلول الناتج وتأكدي من أنه صافٍ ولا يحتوي على جزيئات.
- اقلبي القنينة للأسفل، واسحبي المحلول مرة أخرى لداخل المحقنة. افحصي المحلول وتأكدي من أنه لا يحتوي على جزيئات كما أسلفنا، ولا تستعملي المحلول إذا لم يكن صافياً.

#### 4. تجهيز المحقنة للحقن



- استبدلي الإبرة بالإبرة الرفيعة للحقن تحت الجلد.
- أخرجي فقاعات الهواء: إذا رأيت فقاعات هواء في المحقنة، أمسكي المحقنة بحيث تكون متّجهة للأعلى، انقري بلطف على المحقنة إلى أن تتركز كل الفقاعات في الطرف الأعلى.
- اضغطي على المكبس بلطف إلى أن تختفي فقاعات الهواء.

#### 5. الحقن



- احقني المحلول فوراً. سبق أن قدّم لك الطبيب أو الممرضة التوجيهات حول موقع الحقن (مثلاً في البطن، في مقدمة الفخذ). لتقليل تهيج الجلد، اختاري منطقة مختلفة للحقن في كل يوم.
- يجب التنظيف (بحركة دائرية) وتعقيم المنطقة المختارة بواسطة إسفنجة كحولية.
- اقرصي الجلد بقوة وأدخلي الإبرة بزاوية 45° حتى 90° بحركة سريعة.
- احقني تحت الجلد، كما أرشدت. لا تحقني في الوريد مباشرة.
- احقني المحلول من خلال الضغط على المكبس بلطف. خذي الوقت اللازم من أجل حقن كل المحلول.
- في النهاية، أخرجي الإبرة ونظّفي الجلد بواسطة إسفنجة كحولية بحركات دائرية.

#### 6. بعد الحقن

- تخلصي من الأغراض التي استعملتها. بعد انتهاء الحقن، ارمي فوراً كل الإبر والقناني الزجاجية الفارغة في الحاوية المخصصة لذلك. يجب التخلص من المحلول الذي لم تستعمليه.

#### إذا تناولت عن طريق الخطأ، جرعة أعلى

تأثيرات الجرعة المفرطة من بروجوفريس غير معروفة، بالرغم من ذلك، من المحتمل حصول أعراض فرط تنبيه المبيض (OHSS). مع ذلك، سيحصل هذا فقط إذا تم إعطاء موجه الغدد التناسلية المشيمائية - (hCG) (انظري الفصل 2، بند "أعراض فرط التنبيه المبيضي").

إذا تناولت جرعة مفرطة أو إذا قام طفل بابتلاع كمية من الدواء عن طريق الخطأ فتوجّهي فوراً إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى وأحضري علبة الدواء معك.

#### إذا نسيت تناول الدواء

يُمنع استعمال جرعة مضاعفة للتعويض عن الجرعة المنسية. تواصلِي مع الطبيب.

يجب الاستمرار في العلاج حسب توصية الطبيب.

يُمنع تناول الأدوية في الظلام! تحقّقي من المصق ومن الجرعة في كل مرة تتناولين فيها دواء. ضعي النظارات الطبية إذا كنت بحاجة إليها.

إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية حول استعمال الدواء، استشيرِي الطبيب، الصيدلي أو الممرضة.

#### 4. الأعراض الجانبية

كجميع الأدوية، قد يسبب استعمال برچوفريس أعراضًا جانبية لدى قسم من المستخدمين. لا تندهشي عند قراءة قائمة الأعراض الجانبية. من الممكن ألا تصابي بأي منها.

الأعراض الجانبية الأكثر خطورة يجب التواصل فوراً مع الطبيب إذا لاحظت أحد الأعراض الجانبية المفصلة لاحقاً، قد يطلب الطبيب التوقف عن استعمال برچوفريس.

#### ردود فعل تحسسية

أحياناً، قد تكون ردود الفعل التحسسية مثل الطفح الجلدي، الاحمرار في الجلد، الشرى، الانتفاخ في الوجه مع صعوبات التنفس، خطيرة. هذه الأعراض الجانبية نادرة جداً.

#### متلازمة فرط التنبيه المبيضي (OHSS) Ovarian Hyperstimulation Syndrome

- قد يكون الألم في أسفل البطن المصحوب بالغثيان أو حالات التقيؤ، أعراضاً لمتلازمة فرط التنبيه المبيضي (OHSS). قد يدل ذلك على فرط الاستجابة لعلاج المبايض وعلى نشوء أكياس مليئة بسائل أو كيسات (أنظري الفصل 2، بند "متلازمة فرط تنبيه المبيض"). هذا العرض الجانبي شائع. إذا حصل هذا العرض الجانبي، سيكون على الطبيب فحصك في أسرع وقت ممكن.
- قد يصبح عرض متلازمة فرط تنبيه المبيض خطيراً عندما يطرأ تضخم ملحوظ على المبايض، انخفاض في إنتاج البول، زيادة في الوزن، صعوبات في التنفس و/أو إمكانية تراكم السوائل في البطن أو في الصدر. هذا العرض الجانبي غير شائع (قد يؤثر على حتى 1 من بين 100 متلقية علاج).
- تعتبر مضاعفات متلازمة فرط تنبيه المبيض، مثل: التواء المبايض أو تطور خثرات دموية نادرة (قد تؤثر على حتى 1 من بين 1,000 متلقية علاج).
- المضاعفات الخطيرة للخثرات الدموية (حالات انسداد خثاري) في الغالب مع متلازمة فرط التنبيه المبيضي (OHSS) خطيرة، هي عرض جانبي نادر جداً. قد تسبب هذه المضاعفة ألماً في الصدر، ضيق تنفس، سكتة دماغية أو نوبة قلبية. في حالات نادرة، قد يحدث ذلك بدون ارتباط بمتلازمة فرط تنبيه المبيض (OHSS) (أنظري الفصل 2، بند "مشاكل في تخثر الدم [حالة انصمام خثاري]").

#### أعراض جانبية أخرى

شائعة جداً (قد تؤثر على أكثر من واحدة من بين 10 متقيات علاج):

- أكياس سوائل في المبايض (كيسات في المبايض)
- ألم رأس (صداع)
- ردود فعل موضعية في موقع الحقن، مثل الألم، الحكّة، الكدمات، الانتفاخ أو التهيج.

شائعة (قد تؤثر على حتى واحدة من بين 10 متقيات علاج):

- إسهال
- ألم في الثديين
- حالات الغثيان أو التقيؤ
- ألم في البطن أو في الحوض
- تقلصات في البطن أو انتفاخ

نادرة جداً (قد تؤثر على حتى واحدة من بين 10,000 متلقية علاج):

- تفاعم الرّبو

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاعم أحد الأعراض الجانبية أو إذا عانيت من عرض جانبي غير مذكور في النشرة، عليك استشارة الطبيب.

بالإمكان إبلاغ وزارة الصحة عن أعراض جانبية من خلال الضغط على الرابط "التبليغ عن أعراض جانبية جراء علاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية في موقع وزارة الصحة ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) الذي يحوّلك إلى استمارة عبر الإنترنت للتبليغ عن الأعراض الجانبية، أو عبر دخول الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

## 5. كيف يخزن الدواء

- تجنّبي التسمّم! يجب حفظ هذا الدواء وأي دواء آخر في مكان مغلق بعيدًا عن متناول أيدي الأطفال و/أو الرضع وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم. لا تسبّبي التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.
- يُمنع استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) الظاهر على العبوة. تاريخ انتهاء الصلاحية ينسب إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.
- يُمنع التخزين في درجة حرارة أعلى من 25°C. يجب التخزين في العبوة الأصلية للحماية من الضوء.
- يجب استعمال الدواء فور إذابة المسحوق.
- يُمنع استعمال المستحضر إذا رأيت أن المستحضر قد تعرض للضرر.
- يُمنع استعمال المحلول إذا كان يحتوي على جزيئات أو إذا لم يكن صافياً.
- يُمنع إلقاء الأدوية في مياه الصرف الصحيّ (المجاري) أو في سلّة المهملات في البيت. استشير الصيدليّ بالنسبة إلى كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعود تستعملينها. تساعد هذه الخطوات في الحفاظ على البيئة.

## 6. معلومات إضافية

بالإضافة إلى الموادّ الفعّالة، يحتوي الدواء أيضًا على:

Sucrose, disodium phosphate dihydrate, sodium dihydrogen phosphate monohydrate, methionine, polysorbate 20, o-phosphoric acid, sodium hydroxide  
Solvent: Water for injections

كيف يبدو الدواء وماذا تحوي العبوة:

- پرچو قريس مُقدّم كمسحوق ومذيب لمحلول للحقن.
- المسحوق باللون الأبيض حتى أوف-وايت في قنينة زجاجية مع سداة مطاطية تحتوي على 150 و.د. (تعادل 11 ميكروغرام) فوليتروپين ألفا و 75 و.د. (تعادل 3 ميكروغرام) لوتروپين ألفا.
- المذيب هو سائل صافٍ وعديم اللون في قنينة زجاجية تحتوي على 1 ملل من الماء للحقن.
- تحتوي العبوة على قنينة مسحوق واحدة وقنينة مذيب واحدة.

صاحب التسجيل وعنوانه: ميرك سرونو م.ض، شارع هكيشون 18، يافني 81220

اسم المنتج وعنوانه: ميرك سرونو، S.A, أوبون، سويسرا

تم تحرير هذه النشرة في كانون الثاني 2025.

رقم تسجيل الدواء في سجلّ الأدوية الرسميّ في وزارة الصحة: 145 07 33159 00