

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدالة (مستحضرات) - 1986
يُسَوَّق الدواء وفق وصفة طبيب فقط

سيفرول® 0.375 ER
سيفرول® 0.75 ER
سيفرول® 1.5 ER
أقراص بتحرير ممتد

كل قرص من سيفرول ER 0.375 يحتوي على 0.375 ملغ من پرامبيكسول ديهيدروكلوريد مونوهيدرات (pramipexole dihydrochloride monohydrate).
كل قرص من سيفرول ER 0.75 يحتوي على 0.75 ملغ من پرامبيكسول ديهيدروكلوريد مونوهيدرات (pramipexole dihydrochloride monohydrate).
كل قرص من سيفرول ER 1.5 يحتوي على 1.5 ملغ من پرامبيكسول ديهيدروكلوريد مونوهيدرات (pramipexole dihydrochloride monohydrate).

المواد غير الفعالة والمثيرة للحساسية في المستحضر - أنظر البند 6 "معلومات إضافية".

إقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها وذلك قبل البدء باستعمال الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافية، فتوجه إلى الطبيب أو إلى الصيدلي.

احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى مراجعتها مرة أخرى.

هذا الدواء وصف للعلاج. لا تعطه للآخرين؛ لأنه قد يضر بهم، حتى لو بدا لك تشابه بين مرضك ومرضهم.

1. لم أعد هذا الدواء؟

الدواء معد لعلاج علامات وأعراض مرض باركنسون بمفرده أو بالدمج مع ليفودوبا (وهو دواء إضافي المعد لعلاج مرض باركنسون).

المجموعة العلاجية: أدوية منشطة لمستقبلات الدوبامين (أدوية دوبامينية).

يحتوي سيفرول ER على المادة الفعالة پرامبيكسول التي تنتمي إلى مجموعة الأدوية المعروفة باسم أدوية دوبامينية، التي تشغل مستقبلات الدوبامين في الدماغ فتؤدي بذلك إلى دوافع عصبية في الدماغ التي تساعد في التحكم بحركات الجسم.

2. قبل استعمال الدواء

يُمنع استعمال الدواء إذا:

- وجدت لديك حساسية (حساساً) للمادة الفعالة پرامبيكسول أو لأحد المركبات الأخرى التي يحتويها الدواء (لقائمة المواد غير الفعالة، أنظر البند 6 "معلومات إضافية").
- كنت مرضعة.

تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء

قبل بدء العلاج بـ سيفرول ER، أخبر الطبيب إذا كنت تعاني الآن (أو إذا كان لديك) أو إذا كنت تشعر بتطور أعراض أو حالات طبية، وخصوصاً أي مما يلي:

- مرض في الكلية.
- هلوسات (رؤية، سماع، أو الشعور بأشياء غير موجودة). غالبية الهلوسات تكون مرئية.
- خلل في الحركة - خلل حركي (مثلاً حركات غير سليمة، غير قابلة للسيطرة في الأطراف). إذا كنت تعاني من مرض باركنسون متقدم، وكنت أيضاً تتناول ليفودوبا، فمن المحتمل تطور خلل في الحركة لديك أثناء رفع جرعة سيفرول ER.
- خلل التوتر [عدم المقدرة في الحفاظ على الجسم وعلى الرقبة بوضعية مستقيمة ومنتصبية (خلل التوتر المحوري)]. وبشكل خاص، من المحتمل أن تواجه انحناء الرأس والرقبة نحو الأمام، ميل الظهر السفلي نحو الأمام، أو ميل الظهر جانباً.
- نعاس وحالات نوم فجائية.
- حالات هواس (مثلاً: شبيهة بأعراض انفصام الشخصية).

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

- خلل في الرؤية. يجب إجراء فحوصات عينية دورية منتظمة أثناء العلاج بسيفرول ER.
- مرض قلب أو مرض في الأوعية الدموية خطير. يجب مراقبة ضغط الدم بصورة منتظمة، خاصة عند بدء العلاج وذلك من أجل منع انخفاض ضغط الدم عند الوقوف (هبوط ضغط الدم عند الانتقال إلى وضعية الوقوف).

يجب إخبار الطبيب إذا أنت أو عائلتك/معالجك انتبهوا إلى أنك تطوّر دوافع أو رغبات في التصرف بصورة لا تميّزك، وبأنك غير قادر على مقاومة الدافع، الرغبة أو الإغراء في القيام بأعمال معينة التي قد تؤذيك أو تؤذي الآخرين. تصرّفات كهذه تُدعى اضطرابات سيطرة على الدافع ويمكن أن تشمل تصرّفات مثل الإدمان على المقامرة، أكل أو تبيذير بصورة مفرطة، رغبة جنسية قوية بشكل غير اعتيادي أو زيادة في وتيرة التفكير أو الأحاسيس الجنسية. من المحتمل أن يحتاج طبيبك إلى ملائمة الجرعة أو إلى إيقاف العلاج.

يجب أيضًا إخبار الطبيب إذا أنت أو عائلتك/معالجك انتبهوا إلى أنك تطوّر هوس (اهتياج نفسي، مزاج عالٍ أو إثارة مفرطة) أو هذيان (Delirium) (هبوط في الوعي، ارتباك، فقدان الأتصال مع الواقع). من المحتمل أن يحتاج طبيبك إلى ملائمة الجرعة أو إلى إيقاف العلاج.

أخبر الطبيب إذا كنت تشعر بأعراض مثل اكتئاب، لا ميالة، قلق، إرهاق، تعرّق أو ألم بعد إيقاف العلاج أو بعد خفض جرعة سيفرول ER. إذا استمرت الأعراض لأكثر من عدة أسابيع، من المحتمل أن يضطر الطبيب إلى ملائمة علاجك.

أخبر طبيبك إذا كان يتطوّر لديك عدم المقدرة في الحفاظ على الجسم وعلى الرقبة بوضعية مستقيمة ومنتصب (خلل التوتر المحوري). في هذه الحالة، من المحتمل أن يضطر طبيبك إلى ملائمة جرعتك أو إلى تغيير العلاج.

تم تصميم أقراص سيفرول ER خصيصًا بحيث تتيح تحرير تدريجيّ للمادة الفعّالة بعد بلع القرص. من الممكن أن تعود وتظهر أجزاء من القرص في البراز ويمكن أن تبدو كأقراص كاملة. أخبر طبيبك إذا لاحظت بأجزاء قرص في البراز.

الأولاد والمراهقون

سيفرول ER غير مُعد للاستعمال لدى الأولاد والمراهقين دون سن 18.

الفحوصات والمتابعة

قد يسبب استعمال الدواء إلى خلل في الرؤية. يجب إجراء فحوصات عينية دورية منتظمة أثناء العلاج بسيفرول ER. كذلك، يجب عليك مراقبة ضغط الدم بصورة ثابتة، بالأخص في بداية العلاج بالدواء (انظر البند 2 "تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء").

التفاعلات/ردود الفعل بين الأدوية:

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا، أو قد تتناول أدوية أخرى، بما في ذلك الأدوية بدون وصفة طبية ومكملات غذائية، فأخبر الطبيب أو الصيدلي بذلك.

يجب الامتناع عن تناول سيفرول ER سويًا مع أدوية مضادة للذهان.

وبشكل خاص يجب تبليغ الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول:

- سيمتدين (لعلاج فائض الحموضة في المعدة والتقرّحات في المعدة)
- أماتادين (ممكن أن يُستعمل لعلاج مرض الباركنسون)
- ميكسليتدين (لعلاج نُظم القلب غير المنتظم، وهي حالة تدعى اضطراب نبض القلب البطيني)
- زيدوفودين (ممكن أن يُستعمل لعلاج الإيدز / AIDS- متلازمة نقص المناعة المكتسبة، التي هي مرض في جهاز المناعة لدى البشر)
- سيسبيلاتين (لعلاج أنواع مختلفة من السرطان).
- كوينين [يمكن أن يُستعمل لمنع تشنجات الأقدام المؤلمة ليلاً ولعلاج الملاريا من نوع ملاريا المتصوّرات المنجليّة (falciparum malaria) (ملاريا خبيثة)]
- بروكيناميد (لعلاج نُظم القلب غير المنتظم).

إذا كنت تتعالج بليفودوبا – يوصى بخفض جرعة ليفودوبا عند بدء العلاج بسيفرول ER.

يجب الحذر إذا كنت تتناول أي أدوية مهدئة للأعصاب (ذات تأثير مهدئ) أو إذا كنت تشرب الكحول. في هذه الحالات من الممكن أن يؤثر سيفرول ER على قدرتك على القيادة وعلى تشغيل ماكينات.

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

استعمال الدواء والغذاء
يُمكن تناول سيفرول ER مع أو بدون الطعام.

استخدام الدواء واستهلاك الكحول
يجب الحذر أثناء شرب الكحول خلال فترة العلاج بـ سيفرول ER.

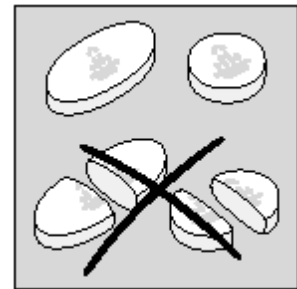
الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً، تظنّين أنك حامل، تخططين للحمل أو مرضعة، يجب استشارة الطبيب قبل استعمال الدواء. سيقوم الطبيب بالتحدّث معك إذا كان عليك الاستمرار في تناول سيفرول ER. ليس معروفاً ما هو تأثير سيفرول ER على الجنين. لذلك، يُمنع استعمال سيفرول ER إذا كنت حاملاً، إلا إذا أخبرك الطبيب غير ذلك.

لا تستعلمي هذا الدواء إذا كنتِ مُرضعة. قد يُقلّل سيفرول ER من إنتاج حليب الأم. كما وأنّ هذا الدواء بإمكانه الانتقال إلى حليب الأم ويمكن أن يصل إلى طفلك. إذا كان لا بدّ من استعمال سيفرول ER، يجب التوقّف عن الإرضاع. استشيرِي الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السياقة واستعمال الماكينات
من الممكن أن يُسبّب سيفرول ER هلوسات (سماح، رؤية أو الشعور بأشياء غير موجودة). إذا أثر عليك الدواء بهذا الشكل، ممنوع السياقة أو تشغيل مآكينات. تمّ ربط سيفرول ER بالنعاس وحالات النوم الفجائي، خاصّة لدى مرضى باركنسون. إذا كنت تشعر بهذه الأعراض الجانبيّة، يمنع عليك السياقة أو تشغيل مآكينات. يجب عليك إبلاغ طبيبك إذا حدثت لك هذه الأعراض.

3. كيف تستعمل الدواء؟

يجب استعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك أن تفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكّداً فيما يتعلق بالجرعة وبطريقة العلاج بالمستحضر. الجرعة وطريقة العلاج سيحددهما الطبيب، فقط. الجرعة المُتنبّعة عادةً هي: يجب تناول الدواء مرة في اليوم، وفي كل يوم في ساعة ثابتة تقريباً. يُمنع تجاوز الجرعة الموصى بها. يمكن تناول سيفرول ER مع أو من دون طعام. يجب ابتلاع الأقراص كاملة مع الماء. يُمنع مضغ، شطر، أو سحق الأقراص ذات التحرير المطوّل. قد يؤدي مضغ، شطر أو سحق القرص إلى تناول جرعة مفرطة، لأن الدواء قد يتحرر في الجسم بسرعة كبيرة.



خلال الأسبوع الأول، الجرعة اليومية الموصى بها هي سيفرول ER 0.375 ملغ. تُرفع الجرعة كل 5-7 أيام وفق توصيات طبيبك حتى تتم السيطرة على أعراضك (جرعة الصيانة).

جدول مواعيد رفع جرعة سيفرول ER		
عدد الأقراص	الجرعة اليومية (ملغ)	الأسبوع
قرص واحد من سيفرول ER 0.375 ملغ	0.375	1
قرص واحد من سيفرول ER 0.75 ملغ أو	0.75	2

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

قرصان من سيفرول 0.375 ER ملغ		
قرص واحد من سيفرول 1.5 ER ملغ أو قرصان من سيفرول 0.75 ER ملغ أو أربعة أقراص من سيفرول 0.375 ER ملغ	1.5	3

جرعة الصيانة المتبعة هي 1.5 ملغ في اليوم. مع ذلك، يُحتمل أن تُرفع الجرعة التي أنت تتناولها أكثر. عند الحاجة، يستطيع الطبيب رفع جرعتك حتى جرعة قصوى ذات 4.5 ملغ من پرامبيكسول (المادة الفعالة على شكل ملح) في اليوم. يمكن أيضًا أن يكون مقدار جرعة الصيانة أقل من ذلك، قرص واحد من سيفرول 0.375 ER ملغ في اليوم.

مرضى الكلى:

إذا كنت تعاني من مرض في الكلى، قد يوصيك طبيبك بتناول جرعة أولية من سيفرول 0.375 ER ملغ، ليس في كل يوم، بل على التوالي، يوم نعم – ويوم لا، خلال الأسبوع الأول. بعد ذلك، قد يرفع الطبيب وتيرة تناول لتصل إلى قرص واحد من سيفرول 0.375 ER ملغ في كل يوم. إذا دعت الحاجة إلى رفع إضافي للجرعة، يستطيع الطبيب أن يرفع الجرعة بواسطة إضافة سيفرول 0.375 ER ملغ في كل مرة.

إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى، من الممكن أن يغيّر طبيبك هذا الدواء لدواء آخر. إذا حصل خلال فترة العلاج تفاقم في مشاكل الكلى، يجب عليك الاتصال بالطبيب بأسرع وقت ممكن.

إذا غيرت الدواء من سيفرول أقراص بتحرير فوري:

سيحدّد طبيبك جرعة سيفرول ER أقراص بتحرير ممتد بحسب جرعة أقراص سيفرول بتحرير فوري التي تناولتها. يجب تناول أقراص سيفرول (بتحرير فوري) بشكل اعتيادي في اليوم ما قبل التغيير. بعد ذلك، في صباح اليوم التالي، يجب عليك تناول سيفرول ER أقراص بتحرير ممتد والتوقف عن تناول أقراص سيفرول (بتحرير فوري).

إذا تناولت عن طريق الخطأ جرعة أعلى أو إذا قام طفل بابتلاع الدواء عن طريق الخطأ، فتوجّه فورًا إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى الأقرب، وأحضِر عبوة الدواء معك. تناول جرعة مفرطة قد يؤدي إلى حالات تقيؤ، تملل أو أعراض جانبية أخرى التي تظهر في البند 4، "الأعراض الجانبية".

إذا نسيت تناول الدواء

إذا نسيت تناول الدواء، لكن لم تمرّ بعد 12 ساعة من وقت تناول الاعتيادي، يمكن تناول الجرعة التي نسيت تناولها فور تذكر ذلك، ومن ثم الجرعة التالية في وقتها المعتاد. إذا نسيت تناول الدواء، وقد مرّت أكثر من 12 ساعة، يجب تجاوز الجرعة التي نسيت تناولها وتناول الجرعة التالية في وقتها المعتاد. يمنع تناول جرعة مضاعفة من أجل التعويض عن الجرعة التي نُسيّت. يجب المواظبة بالعلاج كما أوصى به الطبيب. حتى إذا طرأ تحسّن على حالتك الصحية، يُمنع التوقّف عن العلاج بالدواء بدون استشارة الطبيب.

إذا توقفت عن تناول الدواء

يُمنع التوقف عن تناول سيفرول ER قبل استشارة طبيبك. إذا كان يتعين عليك التوقف عن تناول الدواء، سوف يخفض طبيبك الجرعة تدريجياً من أجل تقليص خطر حدوث تفاقم في الأعراض.

إذا كنت تعاني من مرض الباركنسون، يُمنع إيقاف العلاج بهذا الدواء بصورة فجائية. إيقاف فجائي للدواء ممكن أن يسبّب تطوّر حالة طبيّة لديك تُدعى المتلازمة الخبيثة لمضادات الذهان (neuroleptic malignant syndrome) التي قد تشكل خطرًا صحيًا خطيرًا. الأعراض تشمل:

- تعدّر الحركة (akinesia – فقدان قدرة الحركة في العضلات)
- تصلّب العضلات
- حمّى
- ضغط دم غير مستقر
- تسارع نبضات القلب (tachycardia)
- ارتباك
- هبوط في مستوى الوعي (مثلًا غيبوبة).

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

إذا أوقفت العلاج أو خفضت جرعة سيفرول ER، من المحتمل أن تتطور لديك حالة طبية تدعى متلازمة الفطام من ناهضات الدوبامين (dopamine agonist withdrawal syndrome - DAWS). تشمل الأعراض اكتئاب، لا مبالاة، قلق، تعب، تعرق أو ألم. إذا كنت تعاني من هذه الأعراض، عليك التوجه إلى طبيبك.

يُمنع تناول الأدوية في الظلام! تحقق من الملصق على الدواء ومن الجرعة الدوائية في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا كنت بحاجة إليها. إذا كانت لديك أسئلة إضافية بالنسبة إلى استعمال الدواء، فاستشر الطبيب أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

كجميع الأدوية، قد يسبب استعمال سيفرول ER أعراضًا جانبية لدى قسم من المستخدمين. لا تصدم عند قراءة قائمة الأعراض الجانبية. من المحتمل ألا تعاني من أيٍّ منها.

أعراض جانبية شائعة جدًا (أعراض تظهر لدى أكثر من مستعمل 1 من بين 10):

- خلل في الحركة - dyskinesia (مثلًا حركات غير سليمة، غير قابلة للسيطرة في الأطراف)
- نعاس
- دوار
- غثيان

أعراض جانبية شائعة (أعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين 100):

- دافع للتصرف بصورة غير اعتيادية.
- هلوسات (سمع، رؤية أو الشعور بأشياء غير موجودة)
- ارتباك
- تعب
- أرق
- تراكم سوائل، خاصة في الساقين (وذمة محيطية)
- صداع
- ضغط دم منخفض
- أحلام غريبة
- إمساك
- اضطرابات بالرؤية
- تقفيؤ
- انخفاض الوزن بما في ذلك انخفاض الشهية

أعراض جانبية غير شائعة (أعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين 1,000):

- دُهان كبريائي (بارانويا) (مثلًا الخوف المفرط للشخص على رفايته الشخصية)
- أفكار وهمية (وهام)
- نعاس متزايد خلال النهار أو نوم فجائي
- فقدان الذاكرة (Amnesia) (اضطرابات في الذاكرة)
- فرط في الحركة وعدم القدرة على البقاء بدون حركة (hyperkinesia)
- زيادة في الوزن
- ردود فعل تحسسية (مثل طفح جلدي، حكة، حساسية مفرطة)
- فقدان للوعي
- * قصور في القلب (مشاكل في القلب التي يمكن أن تؤدي إلى ضيق تنفس أو تورم الكاحل)
- * متلازمة الإفراز غير السليم لهورمون ADH (الهورمون المضاد لإدرار البول)
- تملل
- صعوبات تنفس
- حازوقة (فواق)
- التهاب الرئة
- انعدام القدرة لمقاومة الدافع، الرغبة أو الإغراء في تنفيذ عملية التي يمكن أن تؤدي الآخرين. قد تشمل هذه الأعمال:

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

- دافع قوي للمقامرة بصورة مبالغ بها بالرغم من التداعيات الشخصية للأمر أو التداعيات العائليّة الخطيرة
- اهتمام وتصرّفات جنسيّة مختلفة أو متزايدة التي تقلقك بصورة كبيرة أو تقلق من حولك، مثلاً، رغبة جنسيّة متزايدة
- مشتريات أو مصروفات مبالغ بها وغير قابلة للسيطرة
- * أكل مبالغ به (تناول كمّيات كبيرة من الطعام في فترة زمنيّة قصيرة) أو أكل قهريّ (تناول طعام بكمّيات أكثر من المعتاد وأكثر من المطلوب لسد الإحساس بالجوع)
- هذيان (Delirium) (هبوط في الوعي، ارتباك، فقدان العلاقة مع الواقع)

أعراض جانبية نادرة (أعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين 10,000):

- هوس (اهتياج نفسي، مزاج عال أو إثارة مفرطة)
- انتصاب تلقائي للفضيب

أعراض جانبية وتيرتها غير معروفة (أعراض لم تُحدد وتيرة انتشارها):

- بعد إيقاف العلاج أو خفض جرعة سيفرول ER: ممكن حدوث اكتئاب، لا مبالاة، قلق، تعب، تعرّق أو ألم (والتي تُدعى أيضاً متلازمة الفطام من ناهضات الدوبامين أو DAWS).

أخبر طبيبك إذا كنت قد واجهت أي من هذه السلوكيات؛ سيناقد معك طرق لإدارة أو لتقليل الأعراض.

بالنسبة للأعراض المُشار إليها ب * فإن تقييم تواترها بصورة دقيقة غير ممكن نظراً لأنّ هذه الأعراض الجانبية لم تُشاهد في أبحاث سريريّة بين 2,762 متعالج الذين تمّ علاجهم ب بيرامبيكسول. فئة تواتر هذه الأعراض الجانبية لم تكن كما يبدو أعلى من فئة "أعراض جانبية غير شائعة".

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقم أيّ من الأعراض الجانبية، أو إذا عانيت من عرض جانبي لم يُذكر في النشرة، عليك استشارة الطبيب.

التبليغ عن الأعراض الجانبية

يمكن إبلاغ وزارة الصحة بالأعراض الجانبية عبر الضغط على رابط "الإبلاغ عن الأعراض الجانبية بسبب العلاج الدوائي"، الموجود في الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il)، الذي يوجهك إلى استمارة على الإنترنت للإبلاغ عن الأعراض الجانبية أو عبر الدخول إلى الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. كيف يخزن الدواء؟

- تجنّب التسمّم! يجب حفظ هذا الدواء، وكلّ دواء آخر، في مكان مغلق، بعيداً عن متناول أيدي ومجال رؤية الأولاد و/أو الأطفال، وهكذا تتجنّب التسمّم. لا تسبّب التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.
- يُمنع تناول الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) الظاهر على العبوة الخارجيّة. تاريخ انتهاء الصلاحية ينسب إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.
- شروط التخزين: يجب التخزين في العبوة الأصليّة للوقاية من الرطوبة، بدرجة حرارة تحت الـ 25°C.
- يُمنع إلقاء الأدوية في سلّة المهملات أو في مياه الصرف الصحيّ. اسأل الصيدليّ بالنسبة إلى كيفية التخلص من أدوية التي لم تعد بحاجة إليها. هذه الوسائل تساعد في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية

- بالإضافة إلى المادّة الفعّالة، يحتوي الدواء، أيضاً:

Maize starch, hypromellose 2208, carbomer 941, colloidal anhydrous silica, magnesium stearate

- كيف يبدو الدواء وماذا تحوي العبوة:
سيفرول 0.375 ER وسيفرول 0.75 ER هي أقراص مستديرة، محدّبة من الجهتين مع أطراف مائلة، بلون أبيض حتى مائل إلى الصفرة (أفوايت). على إحدى جهات القرص مطبوع شعار شركة بورينجر إنجلهايم، "BI" وعلى الجهة الثانيّة مطبوع الرمز "P1" (سيفرول 0.375 ER) و"2P" (سيفرول 0.75 ER).
سيفرول 1.5 ER هي أقراص ذات شكل بيضوي، محدّبة من الجهتين، بلون أبيض حتى مائل إلى الصفرة (أفوايت). على إحدى جهات القرص مطبوع شعار شركة بورينجر إنجلهايم، "BI" وعلى الجهة الثانيّة مطبوع الرمز "P3".

Sifrol ER	Updated Patient Information Leaflet
0.375,0.75,1.5 mg	Oct 2024

- الأفراس مرزومة في شرائط. كل رزمة تشمل 10 أو 30 قرصًا بتحرير ممتد. قد لا يتم تسويق جميع أحجام الرزم. اسم صاحب التسجيل، المستورد وعنوانه: بورينجر إنجلهايم إسرائيل م.ض.، مدينت هيهوديم 89، ص.ب. 4124، هرتسليا بيتواح 4676672.
- تم تحرير هذه النشرة في تشرين الأول 2024.
- رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الرسمي في وزارة الصحة:
سيفرول 0.375 ER – 144-95-33088-00
سيفرول 0.75 ER – 144-96-33089-00
سيفرول 1.5 ER – 144-97-33090-00
- لتبسيط قراءة هذه النشرة وتسهيلها ورد النص بصيغة المذكّر. مع هذا فالدواء معدّ لكلا الجنسين.