

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصادلة (مستحضرات) - 1986
يُسوّق الدواء وفق وصفة طبيب فقط

فيرزنيو 100 ملغ

أقراص مطليّة

المادة الفعّالة وكميتها:

يحتوي كل قرص على:

أبماسيكليب 100 ملغ abemaciclib 100 mg

فيرزنيو 50 ملغ

أقراص مطليّة

المادة الفعّالة وكميتها:

يحتوي كل قرص على:

أبماسيكليب 50 ملغ abemaciclib 50 mg

فيرزنيو 200 ملغ

أقراص مطليّة

المادة الفعّالة وكميتها:

يحتوي كل قرص على:

أبماسيكليب 200 ملغ abemaciclib 200 mg

فيرزنيو 150 ملغ

أقراص مطليّة

المادة الفعّالة وكميتها:

يحتوي كل قرص على:

أبماسيكليب 150 ملغ abemaciclib 150 mg

موادّ غير فعّالة ومسببات حساسية في المستحضر: انظر البند 2 "معلومات مهمّة عن قسم من مركّبات الدواء" والبند 6 "معلومات إضافيّة".

اقرأ النشرة بتمعّن حتى نهايتها وذلك قبل البدء باستعمال الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافيّة فتوجه إلى الطبيب أو إلى الصيدليّ. هذا الدواء وصف لعلاج مرضك. لا تعطه للآخرين؛ لأنّه قد يضرّ بهم، حتى لو بدا لك تشابه بين مرضك ومرضهم.

1. لم أعدّ الدواء؟

سرطان الثدي المبكرّ

- فيرزنيو بالدمج مع علاج هرمونيّ، معدّ كعلاج مكملّ للبالغين الذين لديهم سرطان الثدي المبكرّ الإيجابي لـ HR (hormone receptor positive) والسليبي لـ (HER2) human epidermal growth factor receptor 2، مع عقد ليمفاوية إيجابية وخطر مرتفع لانتكاس المرض.

لدى النساء قبل سن انقطاع الحيض أو قريبا من سن انقطاع الحيض ولدى الرّجال، يجب دمج علاج هرمونيّ بمثبط أروماتاز مع ناهض للهرمون المنشط للجسم الأصفر luteinizing hormone-releasing hormone (LHRH) agonist.

سرطان الثدي المتقدم أو النقيليّ

- فيريزنيو، بالدمج مع دواء من نوع مُثبِّط أروماتاز غير ستيرويدي (non-steroidal aromatase inhibitor)، معدّ لعلاج البالغين الذين يعانون من سرطان ثدي متقدم أو نقيلي، إيجابي لـ HR (hormone receptor positive) وسليبي لـ human epidermal growth factor receptor 2 (HER2)، كعلاج هرموني أولي.
- فيريزنيو، بالدمج مع فولفيسترانت (fulvestrant)، معدّ لعلاج البالغين الذين يعانون من سرطان ثدي متقدم أو سرطان ثدي نقيلي، إيجابي لـ HR (hormone receptor positive) وسليبي لـ human epidermal growth factor receptor 2 (HER2)، والذين حصل تقدم في المرض لديهم بعد علاج هرموني.
- فيريزنيو كعلاج منفرد معدّ لعلاج متلقي العلاج البالغين الذين يعانون من سرطان ثدي متقدم أو نقيلي، إيجابي لـ HR (hormone receptor positive) وسليبي لـ HER2، الذين حصل تقدم في المرض لديهم بعد علاج هرموني لمرض نقيلي وكذلك علاج كيميائي كعلاج لمرض نقيلي، الذي يشمل تاكسان كعلاج مكمل أو نقيلي. يُمنع إعطاء علاج بفيريذنيو للبالغين تم علاجهم في الماضي بمثبطات الإنزيم كيناز المعتمد على السيكلين 4 و 6 (CDK4، CDK6).

المجموعة العلاجية: مُثبِّط الإنزيم كيناز المعتمد على السيكلين (cyclin-dependent kinase inhibitor).

عند إعطاء علاج فيريزنيو بالدمج مع فولفيسترانت أو تاموكسيفين أو مثبطات أروماتاز يجب أيضا قراءة نشرة المستهلك للدواء الذي وُصِف لك. اسأل الطبيب إذا لم تكن متأكدا.

2. قبل استعمال الدواء

يُمنع استعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (ألبرجي) للمادّة الفعّالة abemaciclib أو لأحد المركّبات الأخرى التي يحتويها الدواء. لقائمة المركّبات غير الفعّالة، انظر البند 6.

تحذيرات خاصّة متعلّقة باستعمال الدواء

قبل بدء العلاج بفيريذنيو أخبر طبيبك عن حالتك الطبيّة، وذلك يشمل إذا:

- كنت تعاني من سخونة، فشحيرة، أو علامات أخرى للعدوى.
- عانيت في الماضي من تخثرات دموية في الأوردة.
- كنت تعاني من مشاكل رئوية أو مشاكل في التنفّس.
- كنت تعاني من مشاكل في الكبد أو في الكلى.

تحذيرات إضافيّة:

- **الإسهال.** الإسهال هو عرض شائع، قد يكون خطيراً في بعض الأحيان. قد يؤدي الإسهال إلى الجفاف أو التلوّث. الوقت الأكثر شيوعاً للإصابة بالإسهال هو خلال الشهر الأول من العلاج بفيريذنيو. إذا كنت تعاني من إسهال خلال العلاج بفيريذنيو، من المحتمل أن يأمرك الطبيب بالتوقف مؤقتاً عن تناول فيريذنيو، إيقاف العلاج نهائياً، أو تقليص الجرعة.
- **تعداد منخفض لخلايا الدم البيضاء (قلة العدلات - Neutropenia).** التعداد المنخفض لخلايا الدم البيضاء (Neutropenia) هو أمر شائع خلال العلاج بفيريذنيو وقد يؤدي ذلك إلى حالات عدوى خطيرة قد تؤدي إلى الوفاة. يجب على الطبيب أن يفحص تعداد خلايا الدم البيضاء قبل وخلال العلاج. إذا بدأ يتطوّر لديك انخفاض في تعداد خلايا الدم البيضاء خلال العلاج بفيريذنيو، قد يأمرك الطبيب بالتوقف مؤقتاً عن تناول فيريذنيو، تقليص الجرعة أو الانتظار قبل أن تبدأ الشهر التالي من العلاج.

- **مشاكل رئوية.** قد يؤدي فيريزيبو إلى التهاب حاد في الرئتين أو قد يشكل خطراً على الحياة أثناء العلاج، ما قد يؤدي إلى الوفاة. إذا حصلت لديك مشاكل في الرئتين خلال العلاج بفيريزيبو، فقد يأمرك الطبيب بالتوقف مؤقتاً عن تناول فيريزيبو، تقليص الجرعة أو إيقاف العلاج نهائياً.
- **مشاكل في الكبد.** قد يؤدي فيريزيبو إلى مشاكل كبد خطيرة. يجب أن يجري الطبيب فحوصات دم لفحص الكبد قبل وخلال العلاج بفيريزيبو. إذا تطورت لديك مشاكل في الكبد خلال العلاج بفيريزيبو، قد يقلص الطبيب الجرعة أو يوقف العلاج.
- **تخثرات دموية في أوردة أو شرايين الرئتين.** قد يؤدي فيريزيبو إلى تخثرات دموية خطيرة قد تؤدي إلى الوفاة. إذا أصبت بتخثرات دموية خلال العلاج بفيريزيبو، فقد يأمرك الطبيب بالتوقف مؤقتاً عن تناول فيريزيبو.
- قد يسبب فيريزيبو تخثرات دموية في الشرايين لدى متلقي العلاج الذين يتلقون العلاجات الهرمونية أيضاً.

لمعلومات إضافية انظر البند 4 "أعراض جانبية".

الأطفال والمراهقون

سلامة وفعالية الدواء للأطفال غير معروفة.

الفحوص والمتابعة

- يتعين على الطبيب أن يجري لك فحوصاً لتعداد كريات الدم البيضاء قبل العلاج وخلال.
- يتعين على الطبيب أن يجري لك فحوص دم لفحص الكبد قبل العلاج وخلال.
- إذا كنت قادرة على الحمل، فيجب على الطبيب أن يجري لك فحص حمل قبل بدء العلاج بفيريزيبو.

تفاعلات/ردود فعل بين الأدوية

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً، أدوية أخرى بما في ذلك الأدوية بدون وصفة طبية والمكملات الغذائية، فأخبر الطبيب أو الصيدلي بذلك. قد يؤثر فيريزيبو على طريقة عمل الأدوية الأخرى، ومن شأن الأدوية الأخرى أن تؤثر على طريقة عمل فيريزيبو والتسبب بأعراض جانبية خطيرة. بشكل خاص، أخبر الطبيب إذا كنت تتناول:

- المثبطات المتوسطة والقوية لإنزيمات CYP3A: تزيد هذه الأدوية من التعرض لفيريزيبو، وقد تؤدي إلى سمية مفرطة. قد يقوم الطبيب بقياس ومراقبة الأعراض الجانبية، ويقلص جرعة فيريزيبو عند الحاجة.
- كيتوكونازول - يجب الامتناع عن تناول الأدوية التي تحتوي على كيتوكونازول خلال العلاج بفيريزيبو.
- محفزات قوية أو متوسطة لإنزيمات CYP3A تخفض مستويات فيريزيبو في الدم وقد تؤدي إلى انخفاض فعالية فيريزيبو. يجب الامتناع عن تناول محفزات قوية أو متوسطة لإنزيمات CYP3A خلال العلاج بفيريزيبو.

اعرف الأدوية التي تتناولها. احتفظ بقائمة لهذه الأدوية لتتمكن من عرضها على الطبيب أو الصيدلي عندما تتلقى دواءً جديداً.

استعمال الدواء والغذاء

يمكن تناول فيريزيبو مع أو بدون طعام. يجب الامتناع عن تناول جريب-فروت ومنتجات تحتوي على جريب-فروت خلال العلاج بفيريزيبو. قد يزيد الجريب-فروت من كمية الدواء في الدم.

الحمل، الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو تخططين أن تحملي، مرضعة أو تخططين للإرضاع، يجب أن تستشيري الطبيب قبل استعمال الدواء.

قد يسبب فيريزيبو الضرر للجنين.

• الحمل

النساء القادرات على الحمل:

- يجب إجراء فحص حمل قبل بدء العلاج بفيريزيبو.

- يجب استعمال وسائل ناجعة لمنع الحمل خلال فترة العلاج بفيرزينيو، ولمدة 3 أسابيع بعد تناول آخر جرعة من فيرزنيو.
- أخبري الطبيب فوراً إذا حملت أو إذا اعتقدت بأنك قد تكونين حاملاً خلال فترة العلاج بفيرزينيو.

• الإرضاع

ليس معروفاً إذا كان فيرزنيو ينتقل إلى حليب الأم. يُمنع الإرضاع خلال العلاج بفيرزينيو، ولمدة 3 أسابيع على الأقل بعد تناول آخر جرعة من فيرزنيو.

• الخصوبة

استناداً إلى أبحاث أجريت على حيوانات في المختبر، قد يُسبب فيرزنيو مشاكل في الخصوبة لدى الرجال. قد يؤثر هذا الأمر على قدرتك على إنجاب الأطفال. استشر طبيباً إذا كان للأمر صلة بك.

السياقة واستعمال الماكينات

من الممكن أن يسبب فيرزنيو دوارة. يُمنع السياقة أو تشغيل ماكينات قبل أن تعرف كيفية تأثير المستحضر عليك.

معلومات مهمة عن قسم من مركبات الدواء

يحتوي فيرزنيو على اللاكتوز

على متلقي العلاج الذين يعانون من عدم احتمال للاكتوز، أن يتبها إلى أن أقراص فيرزنيو تحتوي على لاكتوز. إذا أخبرك الطبيب بأنك تعاني من عدم احتمال لأنواع معينة من السكر، توجه إلى الطبيب قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي فيرزنيو على الصوديوم

يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 مليمول صوديوم (23 ملغ) في القرص، أي أنه يعتبر عملياً "خالياً من الصوديوم".

3. كيف تستعمل الدواء؟

يجب استعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. يجب عليك الفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكدًا فيما يتعلق بالجرعة وطريقة العلاج بالمستحضر. الجرعة وطريقة العلاج سيحددهما الطبيب، فقط. من المحتمل أن يغير الطبيب جرعة الدواء إذا لزم الأمر.

يجب تناول الدواء تقريباً في نفس الساعة يومياً.

يُمنع تجاوز الجرعة الموصى بها.

طريقة تناول: يجب بلع الدواء كاملاً. يُمنع مضغ، سحق أو شطر الأقراص قبل بلعها. يُمنع تناول أقراص فيرزنيو إذا كانت مكسورة، متصدعة أو تالفة.

إذا تناولت عن طريق الخطأ، جرعة أعلى

إذا تناولت جرعة مفرطة أو إذا قام طفل بابتلاع الدواء عن طريق الخطأ فتوجه فوراً إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى، وأحضر عبوة الدواء معك.

إذا نسيت تناول هذا الدواء في الوقت المحدد أو إذا نقيت، يُمنع تناول جرعة مضاعفة للتعويض عن الجرعة المنسية.

تناول الجرعة التالية في وقتها المعتاد واستشر الطبيب.

يجب الاستمرار في العلاج حسب توصية الطبيب.

حتى إذا طرأ تحسن على حالتك الصحية، يُمنع التوقف عن العلاج بالدواء أو تغيير الجرعة بدون استشارة الطبيب.

يُمنع تناول الأدوية في الظلام! تحقق من المصق ومن الجرعة الدوائية في كل مرة تناول 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 فيريزيبو أعراضاً جانبية لدى قسم من المستخدمين. لا تصدم عند قراءة قائمة الأعراض الجانبية. من المحتمل ألا تعاني من أي منها.

يمكن أن يؤدي فيريزيبو إلى أعراض جانبية خطيرة تشمل:

- إسهال هو عرض جانبي شائع، قد يكون خطيراً في بعض الأحيان. قد يؤدي الإسهال إلى الجفاف أو العدوى.
- تعداد منخفض لخلايا الدم البيضاء (قلة العدلات - Neutropenia) هو أمر شائع خلال العلاج بفيريزيبو وقد يؤدي ذلك إلى حالات عدوى خطيرة من الممكن أن تؤدي إلى الوفاة.
- مشاكل في الكبد
- مشاكل رئوية. قد يؤدي فيريزيبو إلى التهاب حاد في الرئتين أو قد يشكل خطراً على الحياة، ما قد يؤدي إلى الوفاة.
- تخثرات دموية في الأوردة، أو في شرايين الرئتين. قد يؤدي فيريزيبو إلى تخثرات دموية خطيرة التي قد تؤدي إلى الوفاة.

يجب التوجه إلى الطبيب فوراً إذا:

- كنت تعاني من براز رخو. ابدأ بتناول دواء لعلاج الإسهال (مثل لوبيراميد). احرص على شرب كمية سوائل أكبر وتوجه للطبيب فوراً.
- كنت تعاني من علامات وأعراض تعداد منخفض لخلايا الدم البيضاء أو حالات عدوى، مثل السخونة والقشعريرة.
- كنت تعاني من إحدى العلامات والأعراض التالية لمشاكل الكبد: شعور متزايد بالتعب، ألم في الجهة اليمنى العليا من منطقة البطن، فقدان الشهية، حالات نزف أو كدمات التي تظهر بسهولة أكبر من المعتاد.
- كنت تعاني من إحدى العلامات والأعراض التالية لتخثر الدم: ألم أو انتفاخ في اليدين أو الرجلين، ضيق تنفس، ألم في الصدر، تنفس سريع، وتيرة قلب سريعة.
- كنت تعاني من أعراض التهاب الرئتين التي تشكل خطراً على الحياة. يجب إبلاغ الطبيب فوراً إذا شعرت بأعراض جديدة لمشاكل في التنفس، أو تفاقم الأعراض الموجودة التي تشمل: اضطرابات التنفس أو ضيق التنفس، سعال مع أو من دون بلغم، ألم في الصدر.

أعراض جانبية تمت مشاهدتها في الأبحاث السريرية

سرطان الثدي المبكر

- الأعراض الجانبية الأكثر انتشاراً لفيريزيبو بالدمج مع تاموكسيفين أو مثبط أروماتاز (أعراض تظهر لدى 20% أو أكثر من متلقي العلاج): إسهال، حالات عدوى، قلة العدلات، تعب، انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء، غثيان، فقر الدم وصداع.
- أعراض جانبية تظهر لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بفيريزيبو بالدمج مع تاموكسيفين أو مثبط أروماتاز:
 - اضطرابات في الجهاز الهضمي: إسهال، غثيان، تقيؤ والتهاب في الطبقة المخاطية في الفم (stomatitis).
 - حالات عدوى وآفات: حالات عدوى.

- اضطرابات عامة: تعب.
 - اضطرابات في الجهاز العصبي: صداع، دوام.
 - اضطرابات في الأيض والتغذية: نقص الشهية.
 - اضطرابات الجلد والأنسجة تحت الجلد: طفح، تساقط الشعر (alopecia).
- أعراض جانبية تظهر لدى أقل من 10% من متلقي العلاج بغيرزنيو بالدمج مع تاموكسيفين أو مثبط أروماتاز: حكة، مشاكل في الهضم (dyspepsia)، ضرر في الأظافر، فرط إنتاج الدموع، ضرر في حاسة التذوق (dysgeusia)، مرض رئوي خلالي (ILD – interstitial lung disease) أو التهاب الرئتين، حالات الانصمام الخثاري الوريدي (VTEs- Venous thromboembolic events).
 - نتائج شاذة في فحوصات المخبرية التي ظهرت لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بغيرزنيو: ارتفاع الكرياتين في الدم، انخفاض تعداد خلايا الدم البيضاء، انخفاض تعداد العدلات في الدم، فقر الدم، انخفاض تعداد الخلايا الليمفاوية في الدم، انخفاض تعداد الصفائح الدموية في الدم، ارتفاع إنزيمات الكبد (AST و ALT) في الدم، مستوى منخفض من البوتاسيوم في الدم (hypokalemia).

سرطان الثدي المتقدم أو النقلي

- الأعراض الجانبية الأكثر انتشاراً لغيرزنيو بالدمج مع مثبط أروماتاز غير ستيرونيدي (أعراض تظهر لدى 20% أو أكثر من متلقي العلاج): إسهال، قلة العدلات، تعب، حالات عدوى، غثيان، ألم في البطن، فقر دم، تقيؤ، تصلع (Alopecia)، قلة الشهية وانخفاض تعداد كرات الدم البيضاء.
- أعراض جانبية ظهرت لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بغيرزنيو بالدمج مع مثبط أروماتاز غير ستيرونيدي:
 - اضطرابات في الجهاز الهضمي: إسهال، غثيان، ألم في البطن، تقيؤ وإمساك.
 - حالات عدوى وإصابات: حالات عدوى.
 - اضطرابات عامة: تعب، مرض شبيه بالإنفلونزا.
 - اضطرابات في الجلد وفي الأنسجة تحت الجلدية: تساقط الشعر (Alopecia)، طفح جلدي، حكة.
 - اضطرابات في الأيض والتغذية: انخفاض الشهية.
 - الفحوص المخبرية: انخفاض في الوزن.
 - اضطرابات في المجاري التنفسية وفي تجويف الصدر: سعال، ضيق تنفس.
 - اضطرابات في الجهاز العصبي: دوام.
- أعراض جانبية إضافية لغيرزنيو بالدمج مع مثبط أروماتاز غير ستيرونيدي: حالات الانصمام الخثاري الوريدي (VTEs- Venous thromboembolic events).
- الأعراض الجانبية الأكثر شيوعاً لغيرزنيو بالدمج مع فولفيسترانت (أعراض تظهر لدى 20% أو أكثر من متلقي العلاج): إسهال، تعب، تعداد منخفض لخلايا الدم البيضاء (قلة العدلات، وقلة الكريات البيض)، غثيان، حالات عدوى، ألم في البطن، فقر الدم، قلة الشهية، حالات تقيؤ وألم رأس.
- أعراض جانبية ظهرت لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بغيرزنيو بالدمج مع فولفيسترانت:

- اضطرابات في الجهاز الهضمي: إسهال، غثيان، ألم في البطن، تقيؤ، التهاب الغشاء المخاطي في الفم (التهاب الفم).
- حالات عدوى وإصابات: حالات عدوى.
- اضطرابات عامة: تعب، وذمة محيطية، حمى.
- اضطرابات في الأيض والتغذية: انخفاض الشهية.
- اضطرابات في المجاري التنفسية وفي تجويف الصدر: سُعال.
- اضطرابات في الجلد وفي الأنسجة تحت الجلدية: تساقط الشعر (Alopecia)، حكة، طفح جلدي.
- اضطرابات في الجهاز العصبي: ألم في الرأس، تضرر حاسة الذوق، دوار.
- الفحوص المخبرية: انخفاض في الوزن.

- أعراض جانبية إضافية لفيرزيبو بالدمج مع فولفيسترات: حالات الخثار الوريدي الانصمامي (VTEs- Venous thromboembolic events).

- الأعراض الجانبية الأكثر شيوعًا لفيرزيبو عند إعطائه كعلاج أحادي الدواء (أعراض تظهر لدى 20% أو أكثر من متلقي العلاج): إسهال، تعب، غثيان، انخفاض في الشهية، ألم بطن، تعداد منخفض لخلايا الدم البيضاء (قلة العدلات - Neutropenia)، تقيؤ، حالات عدوى، فقر دم، صداع وتعداد منخفض لصفائح الدم (Thrombocytopenia).

- أعراض جانبية ظهرت لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بفيرزيبو عند إعطائه كعلاج أحادي الدواء:
 - اضطرابات في الجهاز الهضمي: إسهال، غثيان، ألم في البطن، تقيؤ، إمساك، جفاف في الفم، التهاب الغشاء المخاطي في الفم (التهاب الفم).
 - حالات عدوى وإصابات: حالات عدوى.
 - اضطرابات عامة: تعب، حمى.
 - اضطرابات في الأيض والتغذية: انخفاض الشهية، جفاف.
 - اضطرابات في المجاري التنفسية وفي تجويف الصدر: سُعال.
 - اضطرابات في أنسجة الهيكل العظمي والعضلات: ألم في المفصل (ألم مفصلي).
 - اضطرابات في الجهاز العصبي: صداع، تضرر حاسة الذوق، دوار.
 - اضطرابات في الجلد وفي الأنسجة تحت الجلدية: تساقط الشعر (Alopecia).
 - الفحوص المخبرية: انخفاض في الوزن.

- نتائج استثنائية في الفحوص المخبرية ظهرت لدى 10% أو أكثر من متلقي العلاج بفيرزيبو: ارتفاع الكرياتينين في الدم، انخفاض خلايا الدم البيضاء، انخفاض تعداد العدلات في الدم، أنيميا (فقر دم)، انخفاض تعداد الخلايا للمفاوية في الدم، انخفاض تعداد الصفائح في الدم، ارتفاع في إنزيمات الكبد (ALT و AST) في الدم.

- أعراض جانبية شوهدت بعد التسويق بوتيرة غير معروفة: اضطرابات في جهاز التنفس: مرض رئوي خلالي (ILD – interstitial lung disease) أو التهاب في الرئتين.

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

الإبلاغ عن الأعراض الجانبية

من الممكن تبليغ وزارة الصحة عن أعراض جانبية من خلال الضغط على الرابط "التبليغ عن أعراض جانبية نتيجة لعلاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية في موقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يحولك إلى استمارة عبر الإنترنت للتبليغ عن الأعراض الجانبية، أو عبر دخول الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. كيف يخزن الدواء؟

- تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء، وكلّ دواء آخر، في مكان مغلق، بعيداً عن متناول أيدي ومجال رؤية الأولاد و/أو الأطفال، وهكذا تتجنب التسمم. لا تسبب 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.
- يجب الحفظ في أقل من 30°C.
- يجب الحفظ في العبوة الأصلية.
- يُمنع إلقاء الأدوية في مياه الصرف الصحيّ أو في سلّة المهملات. اسأل الصيدليّ بالنسبة إلى كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد ضمن الاستعمال. تساعد هذه الوسائل في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية

بالإضافة إلى المادة الفعّالة، يحتوي الدواء، أيضاً:

microcrystalline cellulose 102, microcrystalline cellulose 101, lactose monohydrate (lactose hydrate), croscarmellose sodium, sodium stearyl fumarate, silicon dioxide (silica; colloidal hydrate; hydrated silicone dioxide).

200 mg:

color mixture: polyvinyl alcohol, titanium dioxide, macrogol 4000/PEG MW 3350, talc, Iron oxide yellow, iron oxide red.

150 mg:

color mixture: polyvinyl alcohol, titanium dioxide, macrogol 4000/PEG MW 3350, talc, iron oxide yellow.

100 mg:

color mixture: polyvinyl alcohol, titanium dioxide, macrogol 4000/PEG MW 3350, talc.

50 mg:

color mixture: polyvinyl alcohol, titanium dioxide, macrogol 4000/PEG MW 3350, talc, iron oxide yellow, iron oxide red.

كل قرص من فيريزنيو 50 ملغ يحتوي على 0.7 ملغ من الصوديوم و 14 ملغ لاکتوز (ك مونوهيدرات).
كل قرص من فيريزنيو 100 ملغ يحتوي على 1.4 ملغ من الصوديوم و 28 ملغ لاکتوز (ك مونوهيدرات).
كل قرص من فيريزنيو 150 ملغ يحتوي على 2.0 ملغ من الصوديوم و 42 ملغ لاکتوز (ك مونوهيدرات).
كل قرص من فيريزنيو 200 ملغ يحتوي على 2.7 ملغ من الصوديوم و 56 ملغ لاکتوز (ك مونوهيدرات).

كيف يبدو الدواء وماذا تحوي العبوة

فيرزيبو 50 ملغ:

قرص بيضوي الشكل لونه بيج، مع ختم كلمة "Lilly" من جهة واحدة و "50" من الجهة الأخرى. تحتوي كل عبوة على 14 قرصاً في الشريط (البليستر).

فيرزيبو 100 ملغ:

قرص بيضوي الشكل لونه أبيض حتى تقريباً أبيض، مع ختم كلمة "Lilly" من جهة واحدة و "100" من الجهة الأخرى. تحتوي كل عبوة على 14 قرصاً في الشريط (البليستر).

فيرزيبو 150 ملغ:

قرص بيضوي الشكل لونه أصفر، مع ختم كلمة "Lilly" من جهة واحدة و "150" من الجهة الأخرى. تحتوي كل عبوة على 14 قرصاً في الشريط (البليستر).

فيرزيبو 200 ملغ:

قرص بيضوي الشكل لونه كريمي، مع ختم كلمة "Lilly" من جهة واحدة و "200" من الجهة الأخرى. تحتوي كل عبوة على 14 قرصاً في الشريط (البليستر).

اسم صاحب التسجيل وعنوانه:

إيلي ليلي إسرائيل م.ض.، شارع هشيذاف 4، ص.ب. 4246، رعانا 4366411.

اسم المنتج وعنوانه:

Eli Lilly and Company

Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana (IN) 46285, USA

تم تحريرها في تموز 2025.

أرقام تسجيل الدواء في سجل الأدوية الرسمي في وزارة الصحة:

فيرزيبو 50 ملغ: 161-43-35390-00

فيرزيبو 100 ملغ: 161-44-35391-00

فيرزيبو 150 ملغ: 161-45-35392-00

فيرزيبو 200 ملغ: 161-46-35393-00

لتبسيط قراءة هذه النشرة وتسهيلها ورد النص بصيغة المذكّر. مع هذا فالدواء معدّ لكلا الجنسين.