

سي ١٣ - أوريثا، قرص

وصف: قرص أوريثا مُغنى بـ ٧٥ ملغم من سي ١٣.

داعي الاستعمال: لتشخيص جرثومة هيليكوباكتريلور في المعدة عن طريق فحص زفير، كأداة مساعدة للتشخيص الأولي والمراقبة بعد العلاج بالجرثومة. للاستعمال مع العدة المناسبة (حسب تعليمات الاستعمال الواردة في نشرة العدة).

التركيب: يحتوي كل قرص على ٧٥ ملغم أوريثا سي ١٣.

المواد غير الفعالة:

Sodium Benzoate, NF, Povidone, USP (Kollidon 90F), Microcrystalline Cellulose, NF (Avicel 102), Colloidal Silicon Dioxide, NF (Aerosil 200).

تعليمات الاستعمال:

تحضير المشروب:

- يجب إذابة القرص في ١٥٠-٢٠٠ مللتر من ماء الحنفية مع حامض الليمون الموجود في كيس منفرد ("Citrica").
- يجب الخلط جيداً بواسطة قشة لمدة ٢-٣ دقائق حتى الذوبان الكامل. ولكن، قد تظهر جزيئات صغيرة بعد الخلط.
- بالتبادل، يجوز مزج القرص في ١٥٠-٢٠٠ مللتر من الماء مع ١.٤ غرام حامض ليمون أو عصير البرتقال بدون حامض ليمون.
- يجب شرب المشروب من الكأس بواسطة قشة شرب.
- يجب شرب المشروب خلال دقيقتين.

يرجى الانتباه:

إذا ظهرت جزيئات ملحوظة بعد ٥ دقائق من الخلط، فيجب سكب المشروب وتحضير غيره بواسطة قرص جديد.

يجب شرب المشروب لا يتأخر من ساعتين بعد موعد تحضيره، لأنه الوقت الأقصى لكون المشروب ثابتاً.

توصيات قبل الاستعمال

- يجب عدم الأكل والشرب ساعة واحدة على الأقل قبل شرب المشروب.
- ممنوع الاستعمال خلال أسبوعين قبل الفحص بواسطة أدوية من فصيلة كاببات مضخة البروتون (Proton Pump Inhibitor)، أدوية مضادة للحوية ومستحضرات تحوي البيسموت، حيث أنها تكبت جرثومة الهيليكوباكتريلور وقد تعطي نتيجة سلبية خاطئة.

توصيات لوقت الاستعمال

يجب تنفيذ فحص الزفير خلال ٣٠ دقيقة من شرب المشروب. ممنوع تناول الطعام، الشراب والتدخين خلال هذه الـ ٣٠ دقيقة.

تحذيرات: للاستعمال التشخيصي فقط.

المحلول مخصّص للاستعمال عن طريق الفم كجزء من العملية التشخيصية. في حالة تناول جرعة زائدة، يجب شرب الماء والتوجّه حالاً إلى المركز لعلاج التسمّم. إن نتيجة سلبية لا تنفي وجود الجرثومة حتماً. قد تظهر نتيجة سلبية خاطئة خلال عملية الفحص.

قد تظهر نتيجة إيجابية خاطئة نتيجة وجود جراثيم أخرى، مثل هليكوباكتريل هایلمانني (نادر).

قد تظهر نتيجة سلبية خاطئة لدى مرضى يعانون من عدم حموضة الكلوريد (في العصير المعدي).

إذا كانت هناك علامات طبية لوجود الجرثومة، فيجب إعادة الفحص ثانياً أو استخدام طريقة تشخيص بديلة.

قيود على الفحص:

١. بعد علاج جرثومة الهيليكوباكتريلور، فإن الفحص المتكرر للتأكد من عدم وجودها يجب أن يتنفذ أربعة أسابيع على الأقل بعد هذا العلاج. إذا تمّ التشخيص قبل هذا الموعد فقد تكون النتيجة خاطئة.
٢. المعلومات القائمة عن نجاعة وأمان قيام الفحص لدى مرضى دون ١٨ سنة من العمر ما زالت غير راسخة.
٣. ليست هناك معلومات كافية تسمح بتوصية مرضى مرّوا بعملية جراحية لاستئصال المعدة كلياً أو جزئياً باستعمال الفحص.
٤. ليست هناك معلومات كافية تسمح بتوصية نساء حوامل أو مرضعات باستعمال الفحص.
٥. لم تُثبت الملاءمة بين عدد جراثيم الهيليكوباكتريلور في المعدة وبين قيمة نتيجة الفحص.

أعراض جانبية: إذا شعرت، في أية حالة، بأعراض جانبية، أو إذا طرأ تغيير في شعورك العام، فعليك استشارة الطبيب فوراً.

التخزين: في درجة حرارة الغرفة، تحت ٢٥ درجة حرارة مئوية. لا يجوز استعمال الدواء بعد موعد انتهاء صالحيته المطبوع على العبوة. هذا الموعد ينتسب إلى آخر يوم الشهر المذكور فيه.

رقم تسجيل الدواء: ١٣٠٤٥٣٠٩٤٢٠٢

موقع الإنتاج: تارو صناعة صيدلانية م.ض.

شارع هكيتور ١٤، ص.ب. ١٠٣٤٧، خليج حيفا.

المنتج وصاحب التسجيل: خط الزوال بيوسايننس إسرائيل م.ض.

سارح همعيان ٤، موديجين ٧١٧٧٨٧٢، إسرائيل.

حُدثت صيغة هذه النشرة من قبل وزارة الصحة وفحص مضمونها وصادق عليها من قبلها في أيلول ٢٠١١

تمّ التحديث في أغسطس ٢٠٢١ وفقاً لإرشادات وزارة الصحة