

- غثيان
- إسهال
- تقيؤ
- إمساك
- ألم في البطن
- جروح في الفم مع التهاب اللثة (stomatitis)
- تلبك المعدة، اضطرابات هضمية، حرقان (إنزعاج أو آلام في أعلى البطن)
- تساقط الشعر أو خفة الشعر (صلع)
- طفح
- حكة (هراش)
- ألم في الظهر
- تعب (إرهاق)
- إنتفاخ اليدين، الكاحلين أو الرجلين (وذمة محيطية)
- سخونة
- ضعف عام

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

- ألم في البطن، غثيان، تقيؤ وإسهال (علامات لإلتهاب المعدة والأمعاء (gastroenteritis)، الذي هو تلوث في الجهاز الهضمي)
- انخفاض نسبة الكالسيوم في الدم، الذي قد يؤدي أحياناً لتقلصات عضلية
- انخفاض نسبة الفوسفات في الدم
- الشعور بدوران (فيريغو)
- تدمع العينين
- جفاف العينين
- انخفاض نسبة البوتاسيوم في الدم، والذي من شأنه أن يؤدي إلى اضطراب نظم القلب
- طعم غريب في الفم (خلل في حاسة الذوق)
- جفاف الجلد
- إحمرار الجلد (حمامى)
- فقدان لون الجلد على شكل بقع (vitiligo)
- ألم في الحنجرة (ألم في البلعوم)
- جفاف الفم
- نتيجة شاذة لوظيفة الكلية في فحص الدم (ارتفاع نسبة الكرياتينين في الدم)

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

التبليغ عن أعراض جانبية

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) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

كذلك بالإمكان التبليغ لشركة نوفارتيس بواسطة عنوان البريد الإلكتروني التالي: Safetydesk.israel@novartis.com

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 إنقضاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة واللويحة (بليستر). يشير تاريخ إنقضاء الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.
- لا يجوز التخزين بدرجة حرارة تزيد عن 30°C.
- لا يجوز إستعمال الدواء إذا كنت تلاحظ وجود أي ضرر للعلبة أو علامات لعطب.
- لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو للقمامة المنزلية، إسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. تساعد هذه الوسائل في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية

- يحتوي الدواء بالإضافة للمادة الفعالة أيضاً على:

Microcrystalline cellulose; low-substituted hydroxypropylcellulose; crospovidone (type A); magnesium stearate; poly (vinyl alcohol) - partially hydrolyzed; titanium dioxide (E171); talc; colloidal anhydrous silica; lecithin soya (E322); xanthan gum; iron oxide black (E172); iron oxide red (E172).

يحتوي كل قرص على 0.344 ملغ ليسيتين الصويا.

أنظر التحذير في الفصل 2 "قبل إستعمال الدواء"، تحت بند: "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

- كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

أقراص كيسكلي هي أقراص مطلية، مستديرة، مقوّسة ذات جوانب مائلة، بلون بنفسجي مائل لرمادي فاتح، من دون خط للشرط، مطبوع عليها "RIC" في جانب واحد و- "NVR" في الجانب الثاني.

الأقراص معبأة ضمن لويحات. تحتوي العلبة على 21، 42 أو 63 قرصاً مطلياً.

علب كيسكلي التي تحتوي على 63 قرصاً مخصصة للإستعمال من قبل متلقي العلاج الذين يتناولون المقدار الدوائي اليومي الكامل، 600 ملغ ريبوسيكليب (3 أقراص مرة في اليوم).

علب كيسكلي التي تحتوي على 42 قرصاً مخصصة للإستعمال من قبل متلقي العلاج الذين يتناولون المقدار الدوائي اليومي المخفّض، 400 ملغ ريبوسيكليب (قرصين مرة في اليوم).

علب كيسكلي التي تحتوي على 21 قرصاً مخصصة للإستعمال من قبل متلقي العلاج الذين يتناولون المقدار الدوائي اليومي الأكثر إنخفاضاً، 200 ملغ ريبوسيكليب (قرص واحد مرة في اليوم).

من الجائز ألا تسوق كافة أحجام العلب.

- صاحب الإمتياز والمستورد وعنوانه: نوفارتيس إسرائيل م.ض.، ص.ب. 7126، تل أبيب.

- رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة: 160-68-35298.

من أجل سهولة وتهوين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكر. على الرغم من ذلك، فإن بعض الإستطبابات المصادق عليها للدواء مخصصة للنساء فقط.

تم تحريرها في كانون الثاني 2023 بموجب تعليمات وزارة الصحة.