

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة

(مستحضرات) - 1986

يسوّق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

فلاجيل معلق

المادة الفعالة وكيميائها:

يحتوي كل 1 ملل على:

ميترونيدازول بنزوات 40 ملغ

يساوي بالقيمة لـ ميترونيدازول 25 ملغ

Metronidazole benzoate 40 mg

Corresponding to Metronidazole 25 mg

تحتوي كل ملعقة قياس (5 ملل) على:

Metronidazole 125 mg

المواد غير الفعالة - أنظر الفقرة 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء"

والفقرة 6.

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء.

تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي.

وُصف هذا الدواء للعلاج من أكلجك. لا تعطيه للأخرين، فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

1) لأي غرض مخصص الدواء؟

يُستعمل الدواء لعلاج التلوثات الناتجة عن المتحولات الزحارية (أميبا)، داء اللامبيات، المشعّرات الطفيلية، الجراثيم اللاهوائية أو الجراثيم الحساسة لـ ميترونيدازول.

يحتوي الدواء على مادة فعالة بإسم ميترونيدازول التي تنتمي إلى فصيلة الأدوية المسماة مضادات حيوية.

تعمل المادة على قتل الجراثيم والطفيليات التي تسبب التلوث في جسمك.

في حالات معينة، هناك حاجة بإعطاء علاج دوائي بنفس الوقت للزوج، حتى ولو لم تظهر لديه/ها أعراضاً - الرجاء استشر الطبيب.

الفصيلة العلاجية: مضاد للجراثيم، مضاد حيوي مضاد للطفيليات من فصيلة الـ 5 - نيتروإيميدازول.

رمز J01XD01 – P01AB01 :ATC

2) قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال الدواء إذا:

- كنت حساساً (ألبرجي) للمادة الفعالة ميترونيدازول أو لدواء ينتمي لفصيلة الإמידازولات (فصيلة المضادات الحيوية التي ينتمي إليها ميترونيدازول) أو لكل واحد من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء (أنظر الفقرة 6).

تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء:

قبل العلاج بـ فلاجيل معلق، إحك للطبيب إذا وُجدت لديك:

- إضطرابات عصبية،

- إضطرابات نفسية،

- إضطرابات في الدم،

- أصبت بالتهاب الإشباهي في الماضي أثناء العلاج بـ ميترونيدازول.

إذا كنت مقيلاً على إجتياز فحص دم، إحك للطبيب أو للممرضة اللذين يجريان الفحص بأنك تتناول فلاجيل معلق. من شأن فلاجيل معلق أن يؤثّر على نتائج فحوص دم معيّنة.

راجع الطبيب على الفور في حالة ظهور واحد أو أكثر من الأعراض التالية أثناء العلاج بـ فلاجيل:

بدأً من المقدار الدوائي الأول، هناك خطورة لحدوث رد فعل تحسسي خطير ومفاجئ (صدمة تأقية، وذمة وعائية) الذي قد يسبب الأعراض التالية: ضغط في الصدر، دوار، غثيان أو إغماء، أو دوار عند الوقوف (أنظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية"). في حال حدوث هذه الأعراض، توقف عن إستعمال الدواء لأن حياتك قد تكون في خطر وتوجه إلى الطبيب فوراً.

إذا لاحظت، في بداية العلاج، إحمراً في كافة أنحاء الجسم مع بثور، تتراقق بسخونة، ينبغي الإشتباه في حدوث ظاهرة جدية تُسمى بثار ططحي عام (الغثاسية)، أخبر طبيبك فوراً، حيث أن الأمر يتطلب وقف العلاج. رد الفعل هذا يعني أنه لا يجوز أبداً تناول ميترونيدازول مرة أخرى، بغضه أو بمشاركة نفس الدواء مع مادة فعالة أخرى.

عليك الإنتباه إلى علامات محتملة أو إلى تفاقم في الإضطرابات العصبية مثل صعوبة تنسيق الحركات، دوار (الشعور بأن "الرأس يدور")، إرتباك، إختلاجات، صعوبة في الكلام أو المشي (إرتجاج، حركات لا إرادية للعينين، وكذلك إلى إضطرابات أخرى في اليدين وراحتي القدمين مثل الوخز، الشعور بالوخز، الشعور بالبرد، خدر ونقص حاسة اللمس. هذه الإضطرابات عادة قابلة للعكس عند التوقف عن العلاج. لذلك، من المهم التوقف عن العلاج بالدواء ورؤية الطبيب على الفور (أنظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية").

بدأً من المقادير الدوائية الأولى للعلاج، قد يطرأ تغيير على سلوكك ويعرضك للخطر، خاصة إذا كانت لديك مشاكل نفسية في الماضي. إذا حدث هذا الأمر، توقّف عن تناول الدواء وراجع الطبيب (أنظر الفقرة 4 "الأعراض الجانبية").
بلُغ عن حالات لتسمم كبدي خطير أو فشل كبدي حاد، بما في ذلك حالات وفاة، لدى متعالجين لديهم متلازمة الكوكاين (Cockayne syndrome) مع أدوية تحتوي على ميترونيدازول.

إذا كنت تعاني من متلازمة الكوكاين، يتوجب على طبيبك مراقبة وظائف كبدك في أوقات متقاربة، خلال فترة العلاج بـ ميترونيدازول وأيضاً بعد ذلك. إحك لطبيبك فوراً وتوقف عن تناول ميترونيدازول إذا تطورت لديك الأعراض التالية:

ألم في البطن، فقدان الشهية للطعام، غثيان، تقيؤ، سخونة، ضعف، إرهاق، يرقان، بول داكن، براز بلون الطين أو حكة.

الفحوص والمتابعة:

إذا عانيت من إضطرابات في الدم في الماضي، أو كنت تتلقى مقداراً دوائياً مرتفعاً و/أو لوقت طويل، فقد يوجهك طبيبك لإجراء فحوص دم دورية من أجل فحص تعداد الدم الكامل لديك.

أخبر الطبيب أو مختبر الفحص بأنك تتناول هذا الدواء إذا كنت بحاجة إلى إجتياز فحص مخبري، نظراً لأن تناول ميترونيدازول قد يؤثّر على بعض نتائج الفحوص المخبرية (فحص للولبية) عن طريق إعطاء إجابة إيجابية غير صحيحة (مثلاً في فحص نيلسون).

التفاعلات/التفاعلات بين الأدوية:

إذا كنت تتناول، أو إذا تناولت مؤخراً، أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، إحك للطبيب أو للصيدلي عن ذلك. بالأخص إذا كنت تتناول:

- أدوية تحتوي على الكحول بسبب خطورة حدوث أعراض جانبية مثل إحمراز الوجه، الشعور بالحرارة، تقيؤ ونظم قلب سريع،
- بوسولفان (يوصى به لعلاج أنواع معينة من إضطرابات الدم وكتحضير لزراعة نخاع عظمي)،
- ديسولفيرام (يستعمل لمنع الإنسحاب عند متعالجين لديهم تعلق بالكحول)،
- أي دواء يمكن أن يؤدي إلى إضطرابات في نظم القلب (يسمى أيضاً إطالة مقطع QT، عرض الذي يمكن ملاحظته في التخطيط الكهربائي للقلب (ECG))، مثل أدوية معينة لإضطراب النظم، مضادات حيوية معينة، وأدوية التي تستعمل كخط علاج أول للذهان (التي تشمل أوهام، هلوسة، ذهان خيالي، أو إضطرابات في التفكير)،
- مضادات الإختلاجات التي تُسرّع إنتاج إنزيمات (enzyme-inducing anticonvulsants)، التي تستعمل لعلاج نوبات صرع،
- ريفامبيسين (يوصى به لعلاج تلوثات جرثومية معينة، مثل السل)،
- ليتيوم (يستعمل لعلاج أمراض نفسية)،
- 5 - فلورويوراسيل (دواء للسرطان)،
- مميعات الدم التي يتم تناولها عبر الفم وتسمى مضادات للقيّامتين K، التي يتم وصفها لمنع تشكل خثرات دموية.

إستعمال الدواء وإستهلاك الكحول:

يجب الإمتناع عن شرب الكحول خلال فترة العلاج بهذا الدواء بسبب خطورة حدوث أعراض جانبية مثل إحمراز الوجه، الشعور بحرارة، تقيؤ ونظم قلب سريع.

الحمل والإرضاع:

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنك حامل أو تخطين للحمل، فإستشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

إذا كان الامر ضرورياً، يمكن تناول هذا الدواء خلال فترة الحمل. مع ذلك، يجب عليك دائماً إستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناوله.

يجب الإمتناع عن الإرضاع أثناء تناول هذا الدواء.

السياقة وإستعمال الماكنتا:

عليك الأخذ بالحسبان، خاصة إذا كنت تقود أو تستعمل ماكنتا، بأن هناك خطورة لحدوث دوار (الشعور بأن "الرأس يدور")، إرتباك، هلوسة (رؤية أو سماع أشياء غير موجودة)، تقلصات (إختلاجات) أو إضطرابات مؤقتة في الرؤية (مثل تشوّش أو إزدواج الرؤية) التي تتعلق بـ فلاجيل معلق. إذا حدثت هذه الأعراض، فلا تقد المركبة أو تشغل الماكنتا.

معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء:

يحتوي فلاجيل معلق على سكروز، إيثانول، صوديوم وباراهيدروكسي بنزوات.

يحتوي هذا الدواء على سكروز. على المتعالجين الذين يعانون من مشاكل وراثية نادرة لعدم تحمل الفركتوز، صعوبة إمتصاص جلوكوز-چلاكتوز أو قصور في إنزيم سوكرز - إيزوملتاز أو أبتنأولوا هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على 3 غرام سكروز في كل ملعقة قياس. يجب أخذ ذلك في الحسبان عند الإستهلاك اليومي لدى المتعالجين الذين يتبعون نظاماً غذائياً منخفض السكر أو لديهم مرض السكري.

يحتوي هذا الدواء على إيثانول (كحول) V/V 1%، أي، حتى 40 ملغ إيثانول في كل ملعقة قياس، حيث تعادل قيمته 12 ملل بيرة أو 5 ملل من النبيذ لكل مقدار دوائي. إن إستعمال هذا المستحضر ضار لمن يعاني من إدمان الكحول. يجب أخذ ذلك في الحسبان لدى النساء الحوامل أو المرضعات، لدى الأطفال ولدى مجموعات معرضة لخطورة أكبر مثل متعالجين يعانون من مرض كبدي أو من الصرع.

يحتوي الدواء هذا الدواء على أقل من 1 ميليومل صوديوم (23 ملغ) لكل مقدار دوائي، أي عملياً "خال من الصوديوم".

يحتوي الدواء على باراهيدروكسي بنزوات وقد يسبب ردود فعل تحسسية.

3) كيفية إستعمال الدواء؟

يجب إستعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك الإستيضاح من الطبيب أو من الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط. من المهم إنهاء كامل مدة العلاج. المقدار الدوائي ومدة العلاج يتعلقان بمرضك.

المقدار الدوائي الإعتيادي هو عادة:

للأمبيات:

كبار - 1.50 غرام ميترونيدازول لليوم، مقسمة لـ 3 مقادير دوائية.

الأطفال - 30-40 ملغ ميترونيدازول لكلغ وزن جسم لليوم، مقسمة لـ 3 مقادير دوائية.

مدة العلاج - 7 أيام متتالية.

الوحدات المشعّرة:

- نساء (الوحدات المشعّرة في الإحليل والمهبل) - علاج لمدة 10 أيام يشمل: 0.50 غرام ميترونيدازول لليوم بالإعطاء عبر الفم، مقسم لمقدارين دوائيين؛ قرص مهبلي واحد لليوم.

في حال عدم توفر شكل الإعطاء لأقراص مهبلية فسوف يدرس الطبيب علاجاً بديلاً. يجب في نفس الوقت أيضاً معالجة الشريك في العلاقات الجنسية، بدون علاقة - لظهور علامات تلوث وحتى ولو كانت الفحوص المخبرية سلبية.

- الرجال (الوحدات المشعّرة في الإحليل):

0.50 غرام ميترونيدازول لليوم بالإعطاء عبر الفم، مقسم لمقدارين دوائيين، لمدة 10 أيام.

في حالات نادرة جداً يقضي الأمر رفع المقدار الدوائي إلى 0.750 غرام أو 1 غرام ميترونيدازول.

لئد المليبات:

الكبار - 0.750 غرام حتى 1 غرام ميترونيدازول لليوم لمدة 5 أيام متتالية.

أطفال بعمر 2 حتى 5 سنوات - 250 ملغ ميترونيدازول لليوم.

أطفال بعمر 5 حتى 10 سنوات - 375 ملغ ميترونيدازول لليوم.

أطفال بعمر 10-15 سنوات - 500 ملغ ميترونيدازول لليوم.
لإلتهاب غير محدد في المهبل:

500 ملغ (2 X 250 ملغ) ميترونيدازول مرتين في اليوم لمدة 7 أيام.

يجب في نفس الوقت أيضاً علاج الشريك في العلاقات الجنسية.

للبكتيريا اللاهوائية:

كبار - 1 غرام حتى 1.5 غرام ميترونيدازول لليوم .

أطفال - 30-20 ملغ ميترونيدازول لكلغ وزن جسم لليوم.

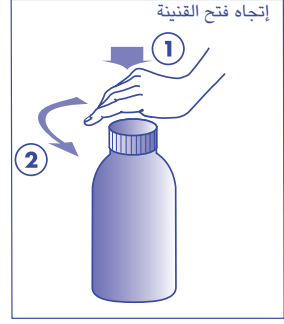
لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

يجب خض المعلق قبل بدء الإستعمال.

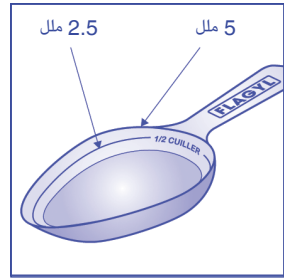
يتوجب عليك إستعمال ملعقة القياس المرفقة في العلبة لقياس الكمية الصحيحة من الدواء. لا يجوز إستعمال ملعقة منزلية لقياس كمية الدواء. تختلف الملائق المنزلية من ناحية الحجم ومن الجائز ألا تحصل على كمية الدواء الصحيحة.

تعليمات تناول الدواء:

1. من أجل فتح القنينة، إضغط نحو الأسفل وقم بتدوير الغطاء المقاوم للفتح من قبل الأطفال، كما هو موصوف في الرسم أدناه:



2. يُعطى هذا الدواء بواسطة ملعقة قياس للإعطاء عبر الفم حيث تتوفر مع القنينة في العلبة. ملعقة القياس هذه مخصصة للإستعمال فقط لإعطاء فلاجيل معلق عبر الفم. إستعمل ملعقة القياس هذه للإعطاء عبر الفم وذلك لقياس المقدار الدوائي الذي يجب تناوله من ميترونيدازول. الحجم الإجمالي لملعقة القياس المليئة حتى النهاية هو 5 مل، أو مقدار دوائي قدره 125 ملغ من ميترونيدازول. بالإمكان إعطاء 2.5 مل، أو مقدار دوائي قدره 62.5 ملغ من ميترونيدازول، عن طريق إستعمال ملعقة القياس الدوائية حتى العلامة "1/2" لملعقة ("1/2 CULLER"). بالإمكان إعطاء كميات أخرى من ميترونيدازول بواسطة ملعقة القياس هذه. مثلاً: من أجل إعطاء مقدار دوائي قدره 250 ملغ من ميترونيدازول، إملأ ملعقة القياس حتى النهاية، أعط هذا المقدار الدوائي، وكرر العملية. مخطط ملعقة القياس:



ملعقة قياس واحدة مليئة حتى النهاية (5 مل) تحتوي على 125 ملغ ميترونيدازول. نصف واحد من ملعقة قياس مليئة حتى العلامة "1/2" لملعقة ("1/2 CULLER") (2.5 مل) يحتوي على 62.5 ملغ ميترونيدازول.

3. بعد كل إستعمال، أغلق قنينة المعلق، إغسل جيداً بالماء ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم وجففها. قم فوراً بإعادة ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم إلى العلبة وخذن بعيداً عن متناول أيدي الأطفال. لا تفصل أبداً ملعقة القياس للإعطاء عبر الفم عن الأشياء الأخرى في علبة الدواء (القنينة، العلبة، نشرة المستهلك). الأشخاص الذين يخضعون للدليزة - الدليزة تُخرج فلاجيل معلق من الدم. إذا كنت تتجاز دليزة، فيجب تناول فلاجيل معلق بعد علاج الدليزة. الأشخاص ذوي مشاكل في الكبد - من الجائز أن يوصيك الطبيب بإستعمال مقداراً دوائياً أخفض من المعتاد أو بوتيرة أقل من المعتاد. الفحوص والمتابعة - من الجائز أن يرغب الطبيب بإجراء فحوص في حال تناولك للدواء لأكثر من 10 أيام. إذا تناولت بالخطأ مقداراً دوائياً أكبر أو إذا بلغ طفل بالخطأ من الدواء، توجه فوراً إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى وأحضر معك علبة الدواء. إذا نسيت تناول الدواء في الوقت المطلوب، يجب تناول مقداراً دوائياً حال تذكرك. ولكن إذا كان تقريباً الوقت المخصص للمقدار الدوائي التالي، فوّت هذه المقدار الدوائي وتناول المقدار الدوائي التالي في الوقت الإعتيادي وإستشر الطبيب. لا يجوز تناول مقداراً دوائياً مضاعفاً لتعويض على المقدار الدوائي المنسي. يجب المواظبة على العلاج حسب توصية الطبيب. إذا لم تتحسن حالتك الصحية.

لا يجوز تناول أدوية في العمّة! يجب تشخيص طابع الدواء والتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية حول إستعمال هذا الدواء، إستشر الطبيب أو الصيدلي.

4) الأعراض الجانبية

- كما بكل دواء، إن إستعمال فلاجيل معلق قد يسبب أعراضاً جانبية لدى بعض المستعملين. لا تندهب من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز أن تعاني أياً منها.
- إضطرابات في الجهاز الهضمي:
- إضطرابات هضمية غير جديدة، مثل ألم في البطن، غثيان، تقيؤ، إسهال، إلتهاب اللسان وجفاف في الفم، إلتهاب في الفم، إضطرابات في حاسة التذوق، فقدان الشهية للطعام.
 - pancreatitis (إلتهاب البنكرياس)، قابل للعكس بعد التوقف عن العلاج، تغير لون أو مظهر اللسان (من شأنه أن يحصل بسبب الفطريات).

- التأثيرات على الجلد والأنسجة المخاطية:
- هبات من الحرارة مع إحمرار الوجه، حكة، طفح يترافق أحياناً بسخونة، طفح جلدي، إنتفاخ تحسسي مفاجئ في الوجه والرقبة (وذمة وعائية)، صدمة تحسسية يمكن أن تشكل خطراً على الحياة (أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء").
 - حالات نادرة جداً لإحمرار ينتشر في كافة أنحاء الجسم مع بثور/قيح (pustules)، يترافق بسخونة (generalized exanthematous pustulosis) (أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء").
 - طفح يترافق بحويصلات مع تقشر الجلد الذي قد ينتشر في كافة أنحاء الجسم ويشكل خطراً على الحياة (toxic epidermal necrolysis) (أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء").

- طفح ثابت من الدواء: بقع دائرية وحمرات لطفح جلدي مع الشعور بحكة وحرق، حيث يترك علامات ذات لون ومن الجائز أن تظهر في نفس الأماكن إذا تم بدء العلاج بنفس الدواء مرة أخرى.

إضطرابات في الجهاز العصبي:

- تضرر عصبي في الأطراف (إعتلال عصبي حسي محيطي)، مع تأثيرات على اليدين وراحتي القدمين مثل الوخز، الشعور بنخز، الشعور بالبرد، خدر وتدني بحاسة اللمس، صداع، دوام (الشعور بأن "الرأس يدور")، إختلاجات، إرتباك، إضطرابات عصبية، تسمى إعتلال الدماغ أو متلازمة دماغية، مع أعراض تشمل إرتباك، إضطرابات في الوعي، إضطرابات سلوكية، صعوبة في تنسيق الحركات، مشاكل في التعبير، إضطرابات في التوازن، حركات لا إرادية للعينين، إرتجاف. هذه الإضطرابات عادة قابلة للعكس عند التوقف عن العلاج وقد ترتبط بالتغيرات في مسح الـ MRI. بلُغ عن حالات وفاة نادرة جداً (أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء").
- إلتهاب السحايا غير الجرثومي.

إضطرابات نفسية:

- هلوسة، إضطرابات في الشخصية (جنون العظمة، هذيان) والتي قد تترافق بأفكار أو أفعال إنتحارية (أنظر الفقرة 2 "تحذيرات خاصة تتعلق بإستعمال الدواء")، الميل للإكتئاب.
- إضطرابات بصرية:
- إضطرابات مؤقتة في الرؤية مثل تَشَوُّش الرؤية، رؤية مزدوجة، قصر نظر، تدني الرؤية، تغيرات في رؤية الألوان، تضرر أو إلتهاب في العصب البصري.

إضطرابات في الدم:

- إنخفاض تعداد الصفيحات الدموية بشكل شاذ، تعداد منخفض بشكل شاذ أو إنخفاض كبير بعدد خلايا دم بيضاء معينة (قلة العدلات).

إضطرابات قلبية:

شيوخ غير معروف (لا يمكن تقييم الشيوخ من المعطيات المتوفرة): إضطرابات في نظم القلب (يسمى أيضاً إطالة مقطع QT، عرض الذي يمكن ملاحظته في التخطيط الكهربي للقلب [ECG]، خاصة عند إستعمال فلاجيل معلق مع أدوية أخرى التي قد تؤدي إلى إضطرابات في نظم القلب.

تأثيرات على الكبد:

- إرتفاع في إنزيمات الكبد (ناقلات الأمين، فوسفاتاز كلوي)، حالات نادرة جداً لتضرر جدي للكبد (تترافق أحياناً بيرقان)، وخاصة حالات فشل الكبد الذي يتطلب الزرع.

معلومات إضافية:

- بول بلون ضارب إلى الحمرة-بني الذي يسببه الدواء.

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

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>

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 إنتقضاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر. يجب التخزين في مكان محمي من الضوء، بدرجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية.

بعد الفتح لأول مرة، بالإمكان الإستعمال لمدة حتى 8 أيام، بحيث يكون مخزناً بدرجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية. لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو إلى القمامة المنزلية. إسال الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. بعد إنتهاء العلاج، خذ كافة العلب المفتوحة (بما في ذلك ملعقة القياس والقنينة) إلى الصيدلي الذي يقوم بدوره بالتخلص منها كما ينبغي. تساعد هذه الوسائل في الحفاظ على البيئة.

6) معلومات إضافية

يحتوي الدواء بالإضافة للمادة الفعالة أيضاً على:

Ready-to-use sucrose solution/sucrose powder, Ph. Eur., ethanol 96%, aluminium magnesium silicate, saccharin sodium, sodium dihydrogen phosphate dihydrate, methyl parahydroxybenzoate, concentrated lemon essence, deterperated orange essence, propyl parahydroxybenzoate, purified water.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

المعلق أبيض - مائل إلى الرمادي وبرائحة البرتقال-الليمون. المستحضر معبأ ضمن قنينة زجاجية ومغلق بغطاء مقاوم للفتح من قبل الأطفال. مرفقة ملعقة قياس، حجم العلبة: 120 ملل.

لا تحتوي هذه النشرة على كافة المعلومات عن الدواء. إذا توفرت لديك أي سؤال أو إذا لم تكن واثقاً من شيء ما، الرجاء مراجعة الطبيب.

صاحب الإمتياز والمستورد وعنوانه: سانوفي - أفنتيس إسرائيل م.ض، ص.ب. 8090، نتانيا.

تم إعادها في تشرين الأول 2022 بموجب تعليمات وزارة الصحة.

رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة: 104-56-22129.

من أجل سهولة وتبوين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكور. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.