

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدالة (مستحضرات) - 1986

يُسوّق الدواء بموجب وصفة طبية فقط

كيسمپتا Kesimpta

محلول للحقن تحت الجلد ضمن قلم جاهز للاستعمال

المادة الفعّالة:

يحتوي كل 0.4 ملل في محقنة جاهزة للاستعمال على 20 ملغ أوفاتوموماب (ofatumumab).
يعادل كل 1 ملل من كيسمپتا 50 ملغ من أوفاتوموماب.

المواد غير الفعّالة ومُسببات الحساسية: انظر الفصل 2، البند "معلومات مهمة عن قسم من مركّبات الدواء" والفصل 6 "معلومات إضافية".

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

وُصِف هذا الدواء لعلاج مرضك. لا تعطيه للآخرين؛ لأنه قد يضرهم، حتى لو بدا لك تشابه بين حالتك الطبية وحالتهم.

1. لم أعد هذا الدواء؟

كيسمپتا معدّ لعلاج البالغين الذين يعانون من التصلّب المتعدد متكرر الانتكاس (RMS - relapsing forms of multiple sclerosis) ومن مرض نشط يُحدد وفق خصائص سريرية أو فحوصات محاكاة.

المجموعة العلاجية: أدوية انتقائية تثبط جهاز المناعة

كيف يعمل كيسمپتا

يعمل كيسمپتا عبر ربط مستقبل يدعى CD20 موجود على سطح خلايا B. خلايا B هي نوع من خلايا الدم البيضاء التي تشكل جزءاً من جهاز المناعة (حماية الجسم). في التصلّب المتعدد يهاجم جهاز المناعة طبقة الحماية التي تغطي خلايا الأعصاب. تشارك خلايا B في هذه العملية. يعثر كيسمپتا على خلايا B ويتخلص منها، وهكذا يقلل احتمال انتكاس المرض، يخفف الأعراض، ويبطئ تقدم المرض.

2. قبل استعمال الدواء

يُمنع استعمال الدواء إذا:

- كانت لديك حساسية (أرجية) لأوفاتوموماب، أو لأحد المركّبات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء (المفصّلة في البند 6).
- قيل لك إنك تعاني من مشاكل خطيرة في جهاز المناعة.
- كنت تعاني من عدوى خطيرة.
- كان لديك سرطان.

تحذيرات خاصة متعلقة باستخدام الدواء

تحدث مع الطبيب قبل استعمال كيسمپتا

- قد يؤدي كيسمپتا إلى إعادة تفعيل فيروس التهاب الكبد B. سيجري الطبيب فحص دم لمعرفة إذا كنت معرضاً لخطر الإصابة بعدوى التهاب الكبد الفيروسي B. إذا تبين من هذا الفحص أنك عانيت من التهاب الكبد B في الماضي أو إذا كنت حاملاً لفيروس التهاب الكبد B، سيطلب منك الطبيب زيارة طبيب اختصاصي.
- قبل بدء العلاج بكيسمپتا، قد يفحص الطبيب جهازك المناعي.
- إذا كنت تعاني من عدوى، قد يقرر الطبيب أنه لا يجوز لك تلقي كيسمپتا أو قد يؤجل علاجك بكيسمپتا حتى تزول العدوى.
- سوف يفحص الطبيب إذا كنت تحتاج إلى لقاحات قبل بدء العلاج بكيسمپتا. إذا كنت تحتاج إلى تلقي لقاح من نوع اللقاح الحي أو اللقاح الحي المضعف، يجب إعطاء اللقاح خلال 4 أسابيع على الأقل قبل بدء العلاج بكيسمپتا. يجب إعطاء أنواع أخرى من اللقاحات خلال أسبوعين على الأقل قبل بدء العلاج بكيسمپتا.

خلال استعمال كيسمپتا

أخبر الطبيب:

- إذا ظهر لديك رد فعل عام مرتبط بالحقن أو رد فعل موضعي مرتبط بموقع الحقن. هذه هي الأعراض الجانبية الأكثر انتشاراً لكيسمپتا ويرد وصفها في الفصل 4. تحدث هذه الأعراض غالباً خلال 24 ساعة بعد حقن كيسمپتا، لا سيما بعد الحقنة الأولى. يجب إعطاء الحقنة الأولى تحت إشراف أحد أفراد الطاقم الطبي.
- إذا كنت تعاني من عدوى. قد تتطور لديك عدوى بسهولة أكبر أو قد تتفاقم عدوى قائمة لديك. السبب هو أن خلايا المناعة التي يركّز عليها كيسمپتا تساعد على محاربة العدوى أيضاً. قد تكون العدوى خطيرة، ومهددة للحياة أحياناً.

- إذا كنت تخطط لتلقي لقاحات أيا كانت. سوف يخبرك الطبيب فيما إذا كان اللقاح الذي تحتاجه هو لقاح حي، حي مضعف أو لقاح من نوع آخر. لا يجوز لك تلقي لقاحات حيّة أو لقاحات حيّة مضعفة خلال العلاج بكيسميتا لأن هذه الخطوة قد تسبب العدوى. قد تكون أنواع اللقاحات الأخرى أقل نجاعة إذا تم إعطاؤها خلال العلاج بكيسميتا.

أخبر الطبيب فوراً إذا كنت تعاني من أحد الأعراض التالية خلال العلاج بكيسميتا، لأنها قد تكون علامات تدل على حالة خطيرة:

- إذا كنت تعتقد أن التصلب المتعدد لديك يتفاقم (مثلاً: ضعف أو تغيير في الرؤية) أو إذا اختبرت أعراضاً جديدة أو استثنائية أيّاً كانت. قد تدل هذه الأعراض على اضطراب دماغي نادر يدعى اعتلال ببيضاء الدماغ متعدد البؤر المتفرقي، الذي يحدث نتيجة عدوى بالفيروس.

الأطفال والمراهقون

هذا الدواء ليس معداً للأطفال والمراهقين دون سن 18 عاماً. ليست هناك معلومات متعلقة بسلامة ونجاعة استعمال الدواء لدى الأطفال والمراهقين دون سن 18 عاماً.

التفاعلات/ردود الفعل بين الأدوية:

- إذا كنت تتناول، أو تناولت مؤخراً، أدوية أخرى، بما فيها أدوية دون وصفة طبية ومكملات غذائية، أخبر الطبيب أو الصيدلي بذلك. لا سيما، عليك إبلاغ الطبيب أو الصيدلي:
- إذا كنت تتناول، تناولت مؤخراً، أو قد تتناول أدوية أخرى تؤثر في جهاز المناعة. السبب هو أن هذه الأدوية قد تكون ذات تأثير إضافي على جهاز المناعة.
- إذا كنت تخطط لتلقي لقاح أيّاً كان (انظر أعلاه "تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء").

الحمل والإرضاع

إذا كنتِ حاملاً أو مرضعة، تظنين أنك حامل، أو تخططين للحمل، عليك استشارة الطبيب قبل استعمال هذا الدواء.

الحمل

عليك الامتناع عن أن تصبجي حاملاً خلال استعمال كيسميتا ولمدة 6 أشهر بعد التوقف عن استعماله.

إذا كان هناك احتمال أن تصبجي حاملاً، عليك استعمال وسيلة منع حمل ناجعة أثناء العلاج وخلال 6 أشهر بعد إيقاف العلاج بكيسميتا. استشيرى الطبيب لمعرفة الإمكانيات المتاحة لك.

إذا أصبحتِ حاملاً أو إذا كنتِ تظنين أنك حامل خلال العلاج أو خلال 6 أشهر بعد الجرعة الأخيرة، أخبرى الطبيب فوراً. سيتحدث معك الطبيب عن المخاطر المحتملة لكيسميتا على الحمل. السبب هو أن كيسميتا قد يقلل عدد خلايا المناعة (خلايا B)، لدى الأم والطفل على حد سواء. يتعين على الطبيب أن يبلغ شركة نوفارتيس عن الحمل لديك. كما يمكنك أيضاً إبلاغ الممثل المحلي لشركة نوفارتيس (انظري الفصل 6) عن الحمل، بالإضافة إلى إبلاغ الطبيب.

الإرضاع

قد ينتقل كيسميتا إلى حليب الأم. تحدثي مع الطبيب عن الفوائد والمخاطر قبل أن ترضعي طفلك خلال استعمال كيسميتا.

إعطاء لقاح للأطفال

استشيرى الطبيب أو الصيدلي قبل إعطاء لقاح لطفلك إذا استعملت كيسميتا خلال الحمل (انظري أعلاه "تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء").

السياقة واستعمال الماكينات

لا يُتوقع أن يؤثر كيسميتا في قدرتك على السياقة وتشغيل الماكينات.

معلومات مهمّة عن قسم من مركبات الدواء

يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 مليمول من الصوديوم (23 ملغ) في كل جرعة، لهذا يُعتبر في الواقع "خالياً من الصوديوم".

3. كيفية استعمال كيسميتا

يجب المداومة دائماً على استعمال المستحضر حسب تعليمات الطبيب. عليك أن تفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكدًا فيما يتعلق بالجرعة وطريقة العلاج بالمستحضر. يُعطى كيسميتا بالحقن تحت الجلد (subcutaneous). يجب إعطاء الحقنة الأولى تحت إشراف أحد أفراد الطاقم الطبي. أقلام كيسميتا الجاهزة للاستعمال معدة للاستخدام لمرة واحدة فقط. لمعلومات مفصلة حول طريقة حقن كيسميتا، انظر "تعليمات استعمال قلم كيسميتا من نوع Sensoready" في نهاية هذه النشرة. يمكن أن تستعمل كيسميتا في كل ساعة من اليوم (صباحاً، بعد الظهر أو مساءً).

ما هي كمية ووتيرة كيسميتا التي يجب استعمالها
الجرعة وطريقة العلاج يُحددهما الطبيب فقط.

يُمنع تجاوز الجرعة الموصى بها من قبل الطبيب.

الجرعة الموصى بها عادة هي:

- جرعة ابتدائية مقدارها 20 ملغ من كيسميتا، تُعطى في يوم العلاج الأول (الأسبوع 0) وبعد أسبوع 1 وأسبوعين (الأسبوع 1 والأسبوع 2). بعد هذه الحقن الـ 3 الأولى، ليست هناك حقنة في الأسبوع التالي (الأسبوع 3).
- بدءا من الأسبوع 4 وبعد ذلك مرة في الشهر، الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ من كيسميتا.

الموعد	الجرعة الدوائية
الأسبوع 0 (يوم العلاج الأول)	20 ملغ
الأسبوع 1	20 ملغ
الأسبوع 2	20 ملغ
الأسبوع 3	لا تُعطى حقنة
الأسبوع 4	20 ملغ
مرة في الشهر بعد ذلك	20 ملغ

كم من الوقت يجب استعمال كيسميتا

عليك متابعة استعمال كيسميتا مرة في الشهر طوال المدة الزمنية التي أوصى لك الطبيب بها.

سيفحص الطبيب حالتك بشكل منتظم لمعرفة إذا كان العلاج يحقق التأثير المرغوب به.

إذا كانت لديك أسئلة حول استعمال كيسميتا، توجه إلى الطبيب.

إذا تناولت عن طريق الخطأ جرعة أعلى

إذا حقنت كمية أكبر من كيسميتا، اتصل بالطبيب فوراً.

إذا نسيت استعمال كيسميتا

بهدف تحقيق الفائدة التامة من كيسميتا، من المهم أن تتلقى الحقن في الموعد.

إذا نسيت حقنة كيسميتا، عليك حقنها لنفسك في أسرع وقت ممكن. لا يجوز أن تنتظر حتى الجرعة التالية المخطط لها. يجب احتساب مواعيد الحقن المستقبلية بدءاً من اليوم الذي حقنت فيه هذه الجرعة وليس استناداً إلى جدول المواعيد الأصلي (انظر أيضاً أعلاه "ما هي كمية ووتيرة كيسميتا التي يجب استعمالها").

إذا توقفت عن استعمال كيسميتا

لا يجوز التوقف عن استعمال كيسميتا أو تغيير الجرعة دون التحدث مع الطبيب.

يجب المداومة على تناول الدواء حسب توصية الطبيب.

حتى إذا طرأ تحسن على حالتك الصحية، لا يجوز لك التوقف عن استعمال الدواء من دون استشارة الطبيب.

قد يكون بعض الأعراض الجانبية مرتبطاً بمستوى منخفض من خلايا B في دمك. بعد إيقاف العلاج بكيسميتا، فإن مستوى خلايا B في دمك يرتفع تدريجياً حتى يصل إلى المستوى السليم. قد تستمر هذه المسيرة عدة أشهر. خلال هذه الفترة الزمنية، ما زال حدوث بعض الأعراض الجانبية الموصوفة في هذه النشرة محتملاً.

يُمنع تناول الأدوية في الظلام! تحقق من الملصق على عبوة الدواء ومن الجرعة الدوائية في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظرات الطبية إذا كنت بحاجة إليها.

إذا كانت لديك أسئلة إضافية حول استعمال هذا الدواء، توجه إلى الطبيب أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

كجميع الأدوية، قد يسبب استعمال هذا الدواء أعراضاً جانبية لدى بعض المستخدمين. لا تفرغ عند قراءة قائمة الأعراض الجانبية. فمن المحتمل ألا تعاني من أيٍّ منها.

تظهر أدناه الأعراض الجانبية المفصلة لكيسميتا. إذا تفاقم أحد هذه الأعراض الجانبية، تحدث إلى الطبيب.

- شائعة جدا** (قد تحدث لدى أكثر من 1 من بين 10 أشخاص)
- عداوى في المسالك التنفسية العليا، مع أعراض مثل ألم في الحنجرة وزكام
 - ردود فعل مرتبطة بالحقن مثل حمى، صداع، آلام في العضلات، قشعريرة، وتعب – تحدث هذه الأعراض غالبا خلال 24 ساعة بعد حقن كيسميتا، لا سيما بعد الحقنة الأولى
 - عداوى في المسالك البولية
 - ردود فعل في موقع الحقن مثل احمرار، ألم، حكة، وتورم في موقع الحقن

- شائعة** (قد تحدث لدى 1 من بين 10 أشخاص)
- انخفاض مستوى بروتين يدعى جلوبيولين مناعي M في الدم، الذي يساعد على حماية الجسم من العدوى
 - هربس في منطقة الفم

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

من الممكن إبلاغ وزارة الصحة بأعراض جانبية من خلال الضغط على الرابط "الإبلاغ عن أعراض جانبية نتيجة العلاج الدوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية في موقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يحولك إلى الإنترنت للإبلاغ عن الأعراض الجانبية، أو عبر دخول الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. كيفية تخزين الدواء؟

تجنّب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء، وكلّ دواء آخر، في مكان مغلق، بعيداً عن متناول أيدي ومجال رؤية الأولاد و/أو الأطفال، وهكذا تتجنّب التسمم. لا تسبب التقبؤ دون تعليمات صريحة من الطبيب. لا يجوز استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) الظاهر على العبوة. تاريخ انتهاء الصلاحية يُنسب إلى اليوم الأخير من ذات الشهر.

شروط التخزين: يجب التخزين في الثلجة (2°C – 8°C). يُمنع التجميد. لا يجوز استعمال هذا الدواء إذا لاحظت أن المحلول يتضمن جزيئات يمكن رؤيتها أو إذا كان عكرا.

6. معلومات إضافية

بالإضافة إلى المادة الفعالة، يحتوي الدواء أيضا على:

Arginine, sodium acetate trihydrate, sodium chloride, polysorbate 80, disodium edetate dihydrate, hydrochloric acid (for pH adjustment) and water for injections.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العبوة

- كيسميتا هو محلول صاف حتى عكر قليلا، عديم اللون حتى أصفر- بني شاحب.
- تحتوي كل عبوة على محقنة واحدة جاهزة للاستعمال لمرة واحدة.

اسم المُستورد وعنوانه: نوفارتيس إسرائيل م.ض.، ص.ب. 7126، تل أبيب.

تمت المصادقة في تموز 2021.

رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الرسمي في وزارة الصحة: 167-85-36656-00

لتبسيط قراءة هذه النشرة وتسهيلها ورد النصّ بصيغة المذكّر. على الرغم من ذلك، الدواء معد لأبناء كلا الجنسين.

تعليمات استعمال قلم كيسميتا من نوع Sensoready

من المهم أن تفهم تعليمات الاستعمال هذه وتتبعها قبل حقن كيسميتا. تحدث مع الطبيب، الصيدلي، أو الممرضة إذا كانت لديك أية أسئلة، وذلك قبل استعمال كيسميتا للمرة الأولى.

تذكّر:

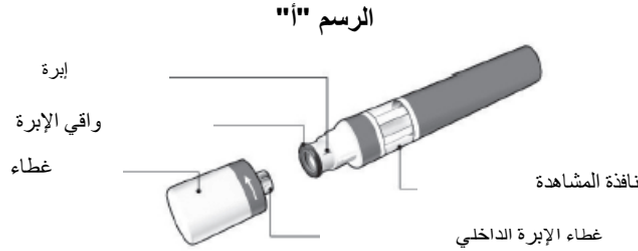
- يُمنع استعمال القلم إذا كان ختم عبوة الكرتون الخارجية أو ختم القلم مكسورا. احتفظ بالقلم في عبوة الكرتون الخارجية محكمة الإغلاق حتى تكون جاهزا لاستعماله.
- لا يجوز خض القلم.
- إذا سقط القلم، لا يجوز استعماله إذا كان يبدو متضررا أو إذا سقط بعد إزالة الغطاء عنه.
- تخلص من القلم المستعمل بعد الاستعمال فورا. يُمنع إعادة استعمال القلم. انظر "كيف علي التخلص من قلم كيسميتا المستعمل من نوع Sensoready" في نهاية تعليمات الاستعمال هذه.

كيف علي تخزين كيسميتا؟

- يجب تخزين عبوة الكرتون الخاصة بالقلم في الثلاجة بدرجة حرارة 2°C حتى 8°C .
- يجب الاحتفاظ بالقلم بعبوة الكرتون الخارجية الأصلية حتى يكون جاهزا للاستعمال حفاظا عليه من الضوء.
- لا يجوز تجميد القلم.

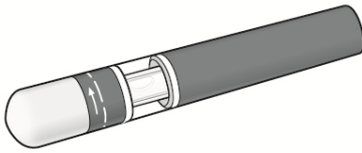
يجب الاحتفاظ بكيسميتا بعيدا عن مجال رؤية ومنتاول أيدي الأطفال.

أجزاء قلم كيسميتا من نوع Sensoready (انظر الرسم "أ"):



قلم كيسميتا من نوع Sensoready بعد إزالة الغطاء. لا يجوز إزالة الغطاء حتى تكون جاهزا للحقن.

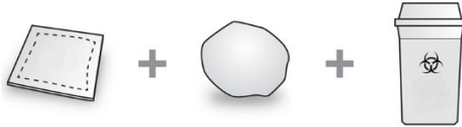
الرسم "ب"



ما الذي تحتاجه للحقن:
متوفر في عبوة الكرتون:

- قلم كيسميتا جديد من نوع Sensoready (انظر الرسم "ب").

الرسم "ج"

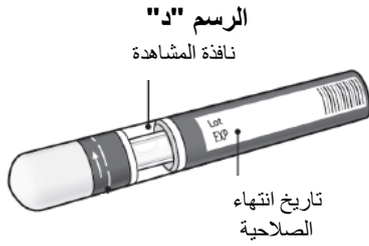


ليس متوفرا في عبوة الكرتون (انظر الرسم "ج"):

- 1 منديل كحولي
- 1 قطعة قطن أو شاش طبي
- حاوية للنفايات الحادة

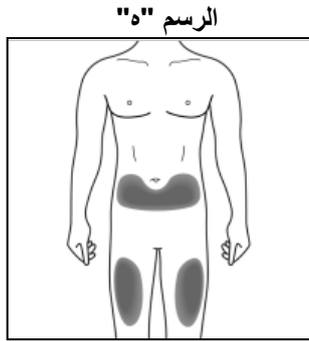
انظر "كيف علي التخلص من قلم كيسميتا المستعمل من نوع Sensoready" في نهاية تعليمات الاستعمال هذه.

قبل الحقن:
أخرج القلم من التلاجة 15 حتى 30 دقيقة قبل الحقن، لكي يصبح بدرجة حرارة الغرفة.



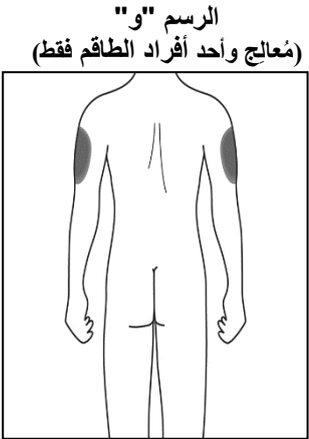
المرحلة 1. فحوصات أمان هامة قبل الحقن (انظر الرسم "د"):

- انظر عبر نافذة المشاهدة. يجب أن يكون السائل شفافا حتى عكرا قليلا.
لا يجوز استعمال السائل إذا كان يتضمن جزيئات يمكن رؤيتها أو إذا كان ضبابيا. قد تشاهد فقاعة هواء صغيرة، هذه الحالة طبيعية.
- افحص تاريخ انتهاء الصلاحية (EXP) الظاهر على القلم الذي بحوزتك. لا تستعمل القلم بعد تاريخ انتهاء الصلاحية. توجه إلى الصيدلي أو إلى أحد أفراد الطاقم إذا لم يستوف القلم الذي بحوزتك أحد الفحوصات المذكورة أعلاه.



المرحلة 2. اختر موقع الحقن:

- الموقع الموصى به هو الجزء الأمامي من الفخذين. يمكن أن تستعمل أيضا منطقة البطن السفلية، ولكن لا تحقن في المنطقة الواقعة ضمن 5 سم حول السرة (انظر الرسم "ه").
- اختر موقعا مختلفا في كل مرة يتعين عليك فيها حقن كيسميتا.
- لا تحقن في مناطق ذات جلد حساس، متضرر، أحمر، متقشر أو صلب. يجب تجنب الحقن في مناطق ذات ندب أو علامات شد أو مواقع ملوثة.



- إذا أعطاك مُعالج أو أحد أفراد الطاقم الحقنة، يمكن حقنها أيضا في المنطقة الخارجية من الذراع العلوية (انظر الرسم "و").



المرحلة 3. نظف موقع الحقن:

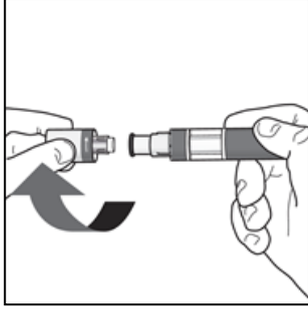
- اغسل يديك بالماء والصابون.
- نظف موقع الحقن بمندبل كحولي وبحركات دائرية. دع المنطقة تجف قبل الحقن (انظر الرسم "ز").
- لا تلمس مجددا موقع الحقن الذي تم تنظيفه قبل الحقن.

الحقن

المرحلة 4. أزل الغطاء:

- يجب إزالة الغطاء فقط بعد أن تكون جاهزا لاستعمال القلم.
- أزل الغطاء عبر تحريكه باتجاه السهم (انظر الرسم "ح").
- تخلص من الغطاء. لا تحاول إعادة الغطاء إلى مكانه.
- استعمل القلم خلال 5 دقائق من نزع الغطاء.

الرسم "ح"

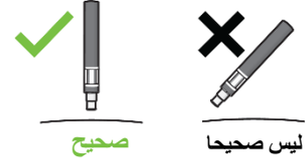
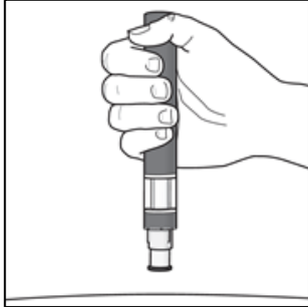


قد تشاهد عددا من قطرات الدواء تخرج من الإبرة.
هذه الحالة طبيعية.

المرحلة 5. أمسك القلم:

- أمسك القلم بزاوية 90 درجة مع موقع الحقن الذي تم تنظيفه (انظر الرسم "ط").

الرسم "ط"



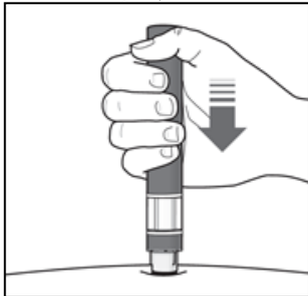
هام: أثناء الحقن، ستسمع نقرتين قويتين:

- تشير النقرة الأولى إلى أن عملية الحقن قد بدأت.
 - تشير النقرة الثانية إلى أن عملية الحقن على وشك الانتهاء تقريبا.
- عليك متابعة الإمساك بالقلم بقوة في موضع الحقن في الجلد حتى تغطي العلامة الخضراء النافذة وتتوقف عن التحرك.

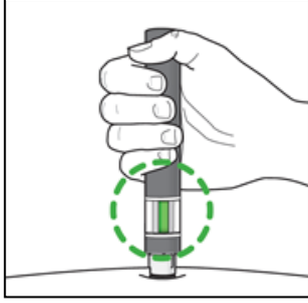
المرحلة 6. بدء الحقن:

- اضغط على القلم بقوة على الجلد لبدء عملية الحقن (انظر الرسم "ي").
- تشير النقرة الأولى إلى أن عملية الحقن قد بدأت.
- واصل الإمساك بالقلم والضغط بقوة على الجلد.
- تشير العلامة الخضراء إلى تقدم عملية الحقن.

الرسم "ي"

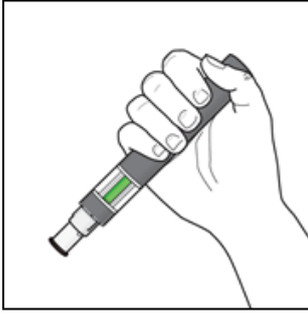


الرسم "ي أ"



المرحلة 7. إنهاء الحقن:

- استمع للنقرة الثانية. تشير هذه النقرة إلى أن عملية الحقن انتهت تقريبا.
- افحص إذا كانت العلامة الخضراء تغطي النافذة وتتوقف عن التحرك (انظر الرسم "ي أ").
- الآن يمكنك إخراج القلم (انظر الرسم "ي ب").



الرسم "ي ب"

د، يعني هذا أنك لم تحصل على كل الجرعة. توجه إلى الطبيب أو الصيدلي إذا لم

الحقن. يمكن أن تضغط باستعمال قطعة قطن أو شاش طبي على موقع الحقن لمدة يمكن أن تغطي موقع الحقن بلاصقة صغيرة، إذا استمر النزيف.

كيف علي التخلص من قلم كيسميتا المستعمل من نوع Sensoready؟

المرحلة 8. التخلص من قلم كيسميتا من نوع Sensoready:

- يجب التخلص من القلم المستعمل في حاوية الأدوات الحادة (أي في حاوية مقاومة للثقب يمكن إغلاقها أو في حاوية شبيهة) (انظر الرسم "ي ج").
- لا تحاول إعادة استعمال القلم إطلاقا.

الرسم "ي ج"



يجب الاحتفاظ بحاوية الأغراض الحادة بعيدا عن مجال رؤية ومتناول أيدي الأطفال.