



نشرة طبية للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة  
(مستحضرات) 1986

## پراقالپ ۱۰، ۲۰، ۴۰ أقراص

هذا الدواء ملزم بوصفة طبيب

اقرأ/ي النشرة بإمعان حتى نهايتها قبل استعمالك للدواء

أقرت وزارة الصحة صيغة هذه النشرة ومحتواها فحسب وخصص من قبلها

التركيب:

كل قرص پراقالپ ۱۰ يحتوي على:

Pravastatin Sodium 10 mg وبالإضافة يحتوي على ۲۹ ملغ لكتوز.

كل قرص پراقالپ ۲۰ يحتوي على:

Pravastatin Sodium 20 mg وبالإضافة يحتوي على ۵۸ ملغ لكتوز.

كل قرص پراقالپ ۴۰ يحتوي على:

Pravastatin Sodium 40 mg وبالإضافة يحتوي على ۱۱۶ ملغ لكتوز.

المواد غير الفعالة:

Microcrystalline cellulose; Lactose; Magnesium oxide;

Croscarmellose sodium; Magnesium stearate

الفصيلة العلاجية: ينتمي پراقالستين إلى مجموعة من الأدوية المسماة «ستاتينات». تثبيط استاتينات نشاط الإنزيم HMG-CoA ريدوكتاز.

تأثيرات الدواء الطبيعية:

١- تخفيض نسب الكوليسترول، LDL-C، والتريجليسيريدات، وزيادة نسبة HDL-C

٢- لدى مرضى لديهم نسبة عالية من الكوليسترول بدون شواهد لمرض قلب إكليلي، فإن پراقالستين يقلل الخطورة لإحتشاء عضلة القلب ويقلل من متوسط العمر.

٣- لدى مرضى مصابين بتصلب الشرايين ومعدل الكوليسترول لديهم (عادي) أو مرتفع، پراقالستين يقلل من معدل خطورة الوفيات العام ومعدل الوفيات من أمراض القلب ويقلل من خطورة حدوث نوبة قلبية؛ لدى مرضى لديهم نسبة عالية من الكوليسترول، پراقالستين يقلل الخطورة لحدوث نوبة صدرية.

متى لا يجوز لك استعمال المستحضر؟

لا يجوز استعمال هذا الدواء عندما تكونين في فترة الحمل أو الرضاعة.

لا يجوز الإستعمال إذا وجدت حساسية لأحد مركبات الدواء.

لا يجوز الإستعمال إذا كنت تعاني/ن من مرض كبدي نشط أو من ارتفاع متواصل وغير مشخص في نتائج فحص الأداء الوظيفي للكبد.

لا يجوز لك استعمال هذا الدواء قبل إستشارة الطبيب مقدماً:

إذا كنت تعاني/ن أو إذا عانيت في الماضي من خلل في وظيفة الكبد، الكلى، ضغط دم منخفض، ثلوث حاد، فطريات، إختلاجات غير متحكم فيها، إذا كنت تعاني/ن من إصابة أو إذا اجتزت عملية جراحية صعبة أو إذا كنت مفرط/ة في شرب المشروبات الروحية.

إذا كنت تتناول/ين أو تنوي/ن البدء بتناول أدوية لخفض نسبة الكوليسترول من فصيلة الفيبرات.

تحذيرات:

يجب إجراء فحوص للكوليسترول والأداء الوظيفي للكبد قبل بدء العلاج بهذا الدواء. على النساء في سن الخصوبة إستعمال وسائل منع الحمل الملائمة أثناء فترة العلاج بهذا الدواء.

إذا أصبحت حاملاً أثناء فترة العلاج بهذا الدواء، يجب مراجعة الطبيب حالاً.

إذا كنت بخطورة متزايدة لظهور سكري (قيم فحوص نسب السكر في الدم محدودة، زيادة ملحوظة في الوزن، نسبة النسم في الدم عالية أو ضغط دم عال) هناك حاجة متابعة طبيب وفحوص دم دورية أثناء فترة العلاج بالدواء.

يحتوي المستحضر على الكلتوز الذي قد يسبب الأليرجيا للأشخاص الحساسين له. يجب إبلاغ الطبيب عن أي حساسية لديك لطعام أو عقاقير قبل استعمالك للدواء.

**تغذبات بين-تروفتية:** אם היך נוטלת/ת תרופה נוספת, או אם סיימת זה עתה טיפול בתרופה אחרת, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, על־ך לדווח לרופא המטפל כדי למנוע סיכונים או אי-יעילות הנובעים מתגובות בין-תרופתיות, במיוחד לגבי תרופות מהקבוצות הבאות: תרופות לדיכוי המערכת החיסונית (כגון ציקלוספורין), תרופות להורדת רמת הכולסטרול מקבוצת הפיברטים ותרופות נגד קרישת דם (למעט וורפרין), ריסנואיר, לופינאזיר, דרונאזיר (תרופות לטיפול באיידס).

**תופעות לוואי:** בנוסף לפעילות הרצויה של התרופה בזמן השימוש בה עלולות להופיע תופעות לוואי, כגון: בחילה, שלשול, כאב ראש, נפיחות, כאבי בטן, סחרחורת, דיכאון, הפרעות בשינה, אובדן זיכרון, בלבול, הפרעות בתפקוד המיני, סוכרת או עלייה ברמות הסוכר בדם.

**תופעות לוואי המהיבות התייחסות מיוחדת:** במקרים נדירים דווח על בעיות בכבד (המאופיינות בעייפות או חולשה בלתי רגילים, איבוד תיאבון, כאב בבטן העליונה, שתן כהה, הצהבת העור ו/או העיניים) בזמן הטיפול בתרופה; פנה/י לרופא מיד! נריו או פריחה בעור (נדיר): הפסק/י הטיפול ופנה/י לרופא. כאב שרירים וחולשה מלווה בחום, מחלת יריאה אוינטרסטיציאלית המאופיינת בקשיי נשימה, שיעול טורדני או ירידה כללית במצב הבריאות (כגון: עייפות, אובדן משקל וחום) (נדיר): המשר/י בטיפול ופנה/י לרופא מיד!

בכל מקרה שבו היך מרגישה/ת תופעות לוואי שלא צוינו בעלון זה, או אם חל שינוי בהרגשתך הכללית על־ך להתייעץ עם הרופא מיד.

**מינון:** לפי הוראות הרופא בלבד. אין לעבור על המנה המומלצת. **תרופה זו אינה מיועדת בדרך כלל לתינוקות וילדים מתחת לגיל 18.**

יש להשתמש בתרופה זו בזמנים קצובים כפי שנקבע על-ידי הרופא המטפל. אם שכחת לטול תרופה זו בזמן קצוב יש לטול מנה מיד כשזכורת, אך בשום אופן אין לטול שתי מנות ביחד! יש להקפיד על דיאטה ולדת מולסטרול בתקופת הטיפול בתרופה זו. **שימי לב:** במידה והיך מוטפלת/ים גם בכולסטיראמיין אין לטול פרבסטטין שעה לפני או ארבע שעות אחרי נטילת כולסטיראמיין.

**אופן השימוש:** אין ללעוס! לבלוע את התרופה עם מעט מים. מומלץ לטול את התרופה בערב.

במידת הצורך ניתן לחצות או לכתוש את הטבלית.

**איך תוכל/י לסייע להצלחת הטיפול?**

על־ך להשלים את הטיפול שהומלץ על-ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך אין להפסיק את הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם רופא.

**מנע/י הרעלה:** תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם של ילדים ו/או תינוקות ועל-ידי כך תמנע/י הרעלה. אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה, פנה/י מיד לאחד מיון של בית-חולים, והבא/י אריות התרופה איתך.

**אין לגרום להקאה:** בחולה מפורשת מרופא תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך, בחולה אחרת/ת היא עלולה להזיק. **אל תתו/י תרופה זו לקרוביך, שכניך או מכריך. אין לטול תרופות בחושך!** יש לבדוק את התוויות והמנה בכל פעם שחוקר נוטלת/ת תרופה. יש להרכיב משקפיים אם היך זקוק/ה להם.

**אחסנה:** יש לאחסן מתחת ל- 25°C ובמקום מוגן מאור. גם לפי נהגי הארצה/האחסנה המומלצים, תרופות שנשמרות לתקופה מוגבלת בלבד. נא לשים לב להארכת התפוגה של התשורה בכל מקרה של ספק.

על־ך להוועץ ברוקח שסיפק לך את התרופה. אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה.

**מס' יושר תרופה:** פרבליפ 10: 132 80 31134 00

פרבליפ 20: 132 79 31135 00

פרבליפ 40: 132 78 31136 00

יצרן: תרימה בע"מ, קיבוץ מעברות,

עבור אוניפארם בע"מ, ת.ד. 21429 תל-אביב.

אוניפארם בנימין

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקחים  
(תכשירים) התשמ"ו – 1986

## פרבליפ 40;20;10

טבליות

תרופה זו חייבת במרשם רופא

קרא/י בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמש/י בתרופה פורמט עלון זה נקבע ע"י משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על-ידי

**הרכב:**

כל טבלית של פרבליפ 10 מכילה:

10 mg Pravastatin Sodium ובנוסף מכילה 29 מ"ג של לקטוז.

כל טבלית של פרבליפ 20 מכילה:

20 mg Pravastatin Sodium ובנוסף מכילה 58 מ"ג של לקטוז.

כל טבלית של פרבליפ 40 מכילה:

40 mg Pravastatin Sodium ובנוסף מכילה 116 מ"ג של לקטוז.

**מרכיבים בלתי פעילים:**

Microcrystalline cellulose; Lactose; Magnesium oxide;

Croscarmellose sodium; Magnesium stearate

**קבוצה תרופית:** פרבסטטין שייך לקבוצת תרופות הנקראות "סטטינים". הסטטינים מעכבים את פעילות האנזים HMG-CoA רדוקטאז.

**פעילות רפואית:**

1. הורדת רמות הכולסטרול, ה- LDL-C והטריגליצרידים, והעלאת רמת ה- HDL-C.

2. בחולים עם רמת כולסטרול גבוהה ורמות נמוכות למחלת לב כלילית, פרבסטטין מפחית את הסיכון לולטם שריר הלב ומאריך את תוחלת החיים.

3. בחולים עם טרשת עורקים ורמת כולסטרול ממוצעת (נורמלית) או גבוהה, פרבסטטין מפחית את הסיכון לתמותה כללית ולתמותה ממחלת לב ומפחית את הסיכון להתקף לב; בחולים עם רמת כולסטרול גבוהה, פרבסטטין מפחית את הסיכון לאירוע של תעוקת חזה.

**מתי אין להשתמש בתכשיר?**

אין להשתמש בתרופה כאשר היך בהריון או מיניקה.

אין להשתמש אם יודעה רגשות לאחד ממרכיבי התרופה.

אין להשתמש אם היך סובלת/ת ממחלת כבד פעילה או מעלייה מתמדת ובלתי מוסברת בתוצאות בדיקות תפקודי הכבד.

**אין להשתמש בתרופה מבלי להוועץ ברופא לפני התחלת הטיפול:**

אם היך סובלת/ת או סבלת בעבר מליקוי בתפקוד הכבד, הכליה, לחץ דם נמוך, זיהום חריף, פטרת, פירוסיס בלתי מבוקרים, אם היך סובלת/ת מחבלה או עברת ניתוח מקשה או אם היך מרבה בשתיית משקאות חריפים. אם היך נוטלת/ת או מתכוונת/ת להתחיל לטול תרופות להורדת רמת הכולסטרול מקבוצת הפיברטים.

**אזהרות:** לפני תחילת הטיפול בתרופה זו יש לערוך בדיקות כולסטרול ותפקודי כבד.

על נשים בגיל הריון הפוריות להשתמש באמצעי מניעה נאותים בתקופת הטיפול בתרופה.

אם נכנסת להריון בתקופת הטיפול יש לפנות לרופא מיד.

אם היך נמצאת/ת בסיכון מוגבר לפיתוח סוכרת (ערכי בדיקת רמות סוכר בדם גבוהים, עודף משקל, שממעותי, רמת שומנים גבוהה בדם או לחץ דם גבוה) יש אורך במעקב רופא ובדיקות דם תקופתיות בתקופת הטיפול עם התרופה.

התכשיר יכול לקטוז ועלול לגרום לתגובה אלרגית אצל אנשים הרגשיים ללקטוז. אם היך רגיש/ה למונן כלשהו או לתרופה כלשהי, על־ך להוועץ על כך לרופא לפני נטילת התרופה.





PATIENT PACKAGE INSERT IN ACCORDANCE WITH  
THE PHARMACISTS' REGULATIONS (PREPARATIONS) - 1986

## PRAVALIP 10; 20; 40 Tablets

The dispensing of this medicine requires a doctor's prescription. Read this package insert carefully in its entirety before using this medicine.

The format of this leaflet was determined by the Ministry of Health and its content was checked and approved.

**Composition:** Each Pravalip 10 tablet contains: Pravastatin Sodium 10 mg and also 29 mg lactose.

Each Pravalip 20 tablet contains: Pravastatin Sodium 20 mg and also 58 mg lactose.

Each Pravalip 40 tablet contains: Pravastatin Sodium 40 mg and also 116 mg lactose.

**Inactive ingredients:** Microcrystalline cellulose; Lactose; Magnesium oxide; Croscarmellose sodium; Magnesium stearate

**Therapeutic group:** Pravalip belongs to a group of medicines called statins. The statins inhibit HMG-CoA reductase activity.

### Therapeutic activity:

- Lowering of the levels of cholesterol, LDL-C and triglycerides, and increasing the level of HDL-C.
- In patients with a high cholesterol level and without evidence of coronary heart disease, pravastatin reduces the risk of myocardial infarction and prolongs life expectancy.
- In patients with atherosclerosis and an average (normal) or high cholesterol level, pravastatin reduces the overall mortality risk, including mortality from heart diseases, as well as the risk of heart attack; in patients with a high cholesterol level, pravastatin reduces the risk of angina pectoris.

### When should the preparation not be used?

Do not use this medicine if you are pregnant or breastfeeding. Do not use this medicine if you are sensitive to any of its ingredients.

Do not use this medicine if you are suffering from active liver disease or from a constant, unexplained elevation in liver function test results.

### Do not take this medicine without consulting a doctor before starting treatment:

If you are suffering, or have suffered in the past, from impaired function of the liver, the kidneys, from hypotension, acute infection, mycosis, uncontrolled seizures, if you are suffering from an injury, have undergone serious surgery, or if you drink large amounts of alcohol. If you are taking or planning to start taking cholesterol-lowering medicines of the fibrate group.

**Warnings:** Before starting treatment with this medicine, the following tests should be performed: cholesterol and liver function.

Women of childbearing potential should use reliable contraception during treatment with this medicine.

If you become pregnant while under treatment with this medicine, refer to your doctor immediately.

If you are at increased risk of developing diabetes (borderline values of blood sugar test levels, significant overweight, high blood lipid levels or high blood pressure), a doctor's follow-up and periodic blood tests are necessary during treatment with the medicine.

If you are at increased risk of developing diabetes (borderline values of blood sugar test levels, significant overweight, high blood lipid levels or high blood pressure), a doctor's follow-up and periodic blood tests are necessary during treatment with the medicine.

The preparation contains lactose and may cause an allergic reaction in patients sensitive to lactose.

If you are sensitive to any type of food or medicine, inform your doctor before commencing treatment with this medicine.

**Drug interactions:** If you are taking another drug concomitantly, or if you have just finished treatment with another medicine, including non-

prescription medicines and food supplements, inform the attending doctor in order to prevent hazards or lack of efficacy arising from drug interactions. This is especially important for medicines belonging to the following groups: drugs that suppress the immune system (e.g. cyclosporine), cholesterol-lowering drugs from the fibrate group and anticoagulants (excluding warfarin), ritonavir, lopinavir, darunavir (medicines for treatment of AIDS).

**Side effects:** In addition to the desired effect of the medicine, adverse reactions may occur during the course of taking this medicine, for example: nausea, diarrhea, headache, flatulence, abdominal pain, dizziness, depression, sleep disturbances, memory loss, confusion, disturbances in sexual function, diabetes or increased blood sugar levels.

### Side effects that require special attention:

In rare cases liver problems (characterized by unusual tiredness or weakness, loss of appetite, upper abdominal pain, dark urine, yellowing of the skin and/or eyes) have been reported during the treatment with the medicine: refer to the doctor immediately!

Skin irritation or rash (rare): stop treatment and refer to the doctor. Muscle pain and weakness accompanied by fever, interstitial lung disease characterized by breathing difficulties, bothersome cough or general decline in health status (e.g. fatigue, weight loss and fever) (rare): continue treatment and refer to the doctor immediately! In the event that you experience side effects not mentioned in this leaflet, or if there is a change in your general health, consult your doctor immediately.

**Dosage:** Dosage is according to doctor's instructions only.

Do not exceed the recommended dose.

This medicine is not usually intended for administration to infants and children under 18 years of age.

This medicine is to be taken at specific time intervals as determined by the attending doctor. If you forget to take this medicine at the specified time, take the dose as soon as you remember, but never take a double dose to compensate for a missed one!

Take care to eat a low-cholesterol diet during the period of treatment with this medicine.

**Attention:** If you are also being treated with cholestyramine, take pravastatin one hour before or four hours after taking cholestyramine.

**Directions for use:** Do not chew! Swallow the medicine with a small amount of water. It is advisable to take this medicine in the evening. If necessary, the tablet can be halved or crushed.

### How can you contribute to the success of the treatment?

Complete the full course of treatment as instructed by the doctor. Even if there is an improvement in your health, do not discontinue use of this medicine without consulting your doctor.

**Avoid poisoning!** This medicine, and all other medicines, must be stored in a safe place out of the reach of children and/or infants, to avoid poisoning. If you have taken an overdose, or if a child has accidentally swallowed the medicine, proceed immediately to a hospital emergency room and bring the package of the medicine with you. Do not induce vomiting unless explicitly instructed to do so by a doctor! This medicine has been prescribed for the treatment of your ailment; in another patient it may cause harm. Do not give this medicine to your relatives, neighbors or acquaintances. Do not take medicines in the dark! Check the label and the dose each time you take your medicine. Wear glasses if you need them.

**Storage:** Store below 25°C and in a place protected from light. Even if kept in their original container and stored as recommended, medicines may be kept for a limited period only. Please note the expiry date of the medicine! In case of doubt, consult the pharmacist who dispensed the medicine to you.

Do not store different medications in the same package.

**License number:** Pravalip 10: 132 80 31134 00  
Pravalip 20: 132 79 31135 00  
Pravalip 40: 132 78 31136 00

**Manufacturer:** Trima Ltd., Kibbutz Maabarot, For Unipharm Ltd., P.O.B. 21429, Tel Aviv.

unipharm ltd.

**التفاعلات بين الأدوية:** إن كنت تتعاطى/ن دواءً إضافياً أو إذا أنهيت العلاج الآن بدواء آخر، بما في ذلك أدوية تصرف بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، فيجب إعلام الطبيب المعالج، وذلك لتفادي الأخطار أو عدم النجاعة الناتجة عن التفاعلات بين العقاقير، خاصة الأدوية التي تنتمي إلى المجموعات التالية:

أدوية لتثبيط جهاز المناعة (مثل: سيكلوسبورين)، أدوية لتخفيف نسبة الكوليسترول من فصيلة الفيبرات وأدوية مضادة لتخثر الدم (يستثنى من ذلك أارفارين، ريتونافير، لوبينافير، دارونافير (أدوية لمعالجة الإيدز).

**الأعراض الجانبية:** إضافة إلى التأثيرات الطبية المرغوبة للدواء، فقد تظهر أثناء فترة استعماله بعض الأعراض الجانبية، مثل: غثاش، إسهال، صداع، انتفاخ، آلام البطن، دوار، إكتئاب، اضطرابات في النوم، فقدان ذاكرة، ارتباك، اضطرابات في الوظيفة الجنسية، السكري أو ارتفاع في نسب السكر في الدم.

### الأعراض الجانبية التي تقتضي اهتماماً خاصاً:

في حالات نادرة يُبلغ عن مشاكل في الكبد (التي تتميز بإرهاق أو ضعف عام غير عادي، فقدان الشهية للطعام ألم في القسم العلوي من البطن، بول غامق، إصفرار الجلد و/أو العينين) أثناء العلاج بالدواء: راجع/ي الطبيب حالاً!

تهيج أو طفح في الجلد (نادراً): توقف/ي عن العلاج وراجع/ي الطبيب.

آلام في العضلات وضعف عام يرافقه سخونة، مرض رئوي خلالي - يتجلى بصعوبات في التنفس، سعال مزعج أو تدهور عام في الحالة الصحية (مثل: إرهاب، فقدان وزن وسخونة) (نادراً): استمر/ي في العلاج وراجع/ي الطبيب حالاً!

أما إذا ظهرت لديك أعراض جانبية لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا طرأ أي تغيير على شعورك العام، عليك عندئذ استشارة الطبيب حالاً.

**الجرعة الدوائية:** يستعمل الدواء حسب تعليمات الطبيب فقط.

في حالات نادرة يُبلغ عن مشاكل في الكبد (التي تتميز بإرهاق أو ضعف عام غير عادي، فقدان الشهية للطعام ألم في القسم العلوي من البطن، بول غامق، إصفرار الجلد و/أو العينين) أثناء العلاج بالدواء: راجع/ي الطبيب حالاً!

تهيج أو طفح في الجلد (نادراً): توقف/ي عن العلاج وراجع/ي الطبيب.

آلام في العضلات وضعف عام يرافقه سخونة، مرض رئوي خلالي - يتجلى بصعوبات في التنفس، سعال مزعج أو تدهور عام في الحالة الصحية (مثل: إرهاب، فقدان وزن وسخونة) (نادراً): استمر/ي في العلاج وراجع/ي الطبيب حالاً!

أما إذا ظهرت لديك أعراض جانبية لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا طرأ أي تغيير على شعورك العام، عليك عندئذ استشارة الطبيب حالاً.

**الجرعة الدوائية:** يستعمل الدواء حسب تعليمات الطبيب فقط.

في حالات نادرة يُبلغ عن مشاكل في الكبد (التي تتميز بإرهاق أو ضعف عام غير عادي، فقدان الشهية للطعام ألم في القسم العلوي من البطن، بول غامق، إصفرار الجلد و/أو العينين) أثناء العلاج بالدواء: راجع/ي الطبيب حالاً!

تهيج أو طفح في الجلد (نادراً): توقف/ي عن العلاج وراجع/ي الطبيب.

آلام في العضلات وضعف عام يرافقه سخونة، مرض رئوي خلالي - يتجلى بصعوبات في التنفس، سعال مزعج أو تدهور عام في الحالة الصحية (مثل: إرهاب، فقدان وزن وسخونة) (نادراً): استمر/ي في العلاج وراجع/ي الطبيب حالاً!

أما إذا ظهرت لديك أعراض جانبية لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا طرأ أي تغيير على شعورك العام، عليك عندئذ استشارة الطبيب حالاً.

**إرشادات الاستعمال:** لا يجوز المضغ؛ يبلغ الدواء مع القليل من الماء.

يوصى بتناول الدواء مساءً، بالإمكان شطر القرص إلى نصفين أو سحقه إذا لزم الأمر.

**كيف تستطيع/ين أن تساهم/ي في نجاح العلاج؟**

يجب إكمال العلاج الموصى به من قبل الطبيب. لا تتوقف/ي عن استعمال هذا الدواء بدون تعليمات من الطبيب حتى ولو طرأ تحسن على حالتك الصحية.

**تجنب/ي التسمم:** يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي الأطفال و/أو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم.

إذا أفرطت في تناول الجرعة الدوائية أو إذا بلع الطفل/ة خطأ من هذا الدواء، عليك التوجه إلى المستشفى حالاً مصطحباً/ة عبوة الدواء.

لا تسحب/ي التقيط بدون تعليمات صريحة من الطبيب!

هذا الدواء وصف لعلاج مرضك، وقد يسبب الضرر لمرض آخر.

لا تعط/ي من الدواء إلى أقاربك، جيرانك أو معارفك.

لا تتناول/ي الدواء في العتمة؛ يجب تخصيص طابع الدواء والتأكد من الجرعة الدوائية في كل مرة تتناول/ين فيها دواء.

ضع/ي النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

**التخزين:** يجب التخزين دون 25 درجة مئوية وفي مكان محمي من الضوء.

تبقى الأدوية صالحة لفترات محدودة فقط، حتى ولو ظلت في عبوتها الأصلية وتم حفظها بموجب تعليمات التخزين. الرجاء ملاحظة تاريخ انتهاء صلاحية المستحضر المدونة على العبوة، في حالة النكش؛ عليك استشارة الصيدلي الذي صرف لك هذا الدواء. لا يجوز تخزين أدوية مختلفة في نفس العبوة.

رقم سجل الدواء: ١٠٠٠ ٣١١٣٤ ٨٠ ١٣٢

١٣٢ ٧٩ ٣١١٣٥ ٠٠ ٢٠٠

١٣٢ ٧٨ ٣١١٣٦ ٠٠ ٤٠٠

المنتج: تريما م.ض، كيبوتس معبروت،

من أجل يونيفارم م.ض،.ص/ب./ ٢١٤٢٩ تل - أبيب.

