

FUROXEM® 20

Furosémide 20mg/2ml

Solution injectable IM/IV

FORME ET PRESENTATION :

- Solution injectable IM/IV.

- Boîte contenant 5 ampoules de 2 ml.

COMPOSITION :

Furosémide1 g

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau P.P.I.

q.s.p.100 ml

Excipients à effet notoire : sodium.

CLASSE PHARMACO- THERAPEUTIQUE :

Diurétique de la Sème.

INDICATIONS :

- Hypertension accompagnée d'une atteinte viscérale menaçant le pronostic vital à très court terme (urgence hypertensive), notamment lors de :

- encéphalopathie hypertensive,
- décompensation ventriculaire gauche avec œdème pulmonaire.

- Urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, astyolie.

- Rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique.

- Radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au FUROXEM®.

- Peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

CONTRE- INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT JAMAIS être utilisé en cas d' :

- hypersensibilité au furosémide ou à l'un des excipients.

- insuffisance rénale aiguë fonctionnelle.

- encéphalopathie hépatique.

- obstruction sur les voies urinaires.

- hypovolémie ou déshydratation.

- hypokaliémie sévère. (voir Effets indésirables).

- hyponatrémie sévère.

- hépatite en évolution et insuffisance hépatocellulaire sévère chez l'hémodialysé et l'insuffisant rénal sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) en raison du risque d'accumulation du furosémide dont l'élimination se fait alors principalement par voie biliaire.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium (voir Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre FUROXEM® 20:

- Si vous souffrez de pré-diabète ou de diabète (taux de sucre dans le sang anormalement élevé).

- Si vous souffrez de goutte (taux d'acide urique dans le sang trop élevé).

- Si vous avez une maladie grave du foie.

- Si vous avez une maladie grave des reins.

- Si vous avez une tension artérielle basse.

- Si vous avez une maladie inflammatoire touchant notamment la peau (lupus érythémateux disséminé).

- Si vous êtes une personne âgée, si vous prenez d'autres traitements médicamenteux susceptibles de causer une chute de la pression artérielle ou si vous présentez d'autres problèmes

médicaux impliquant un risque de diminution de la pression artérielle.

Pendant le traitement, votre médecin instaurera un contrôle médical et des analyses de sang afin de surveiller le bon déroulement du traitement.

Si ce médicament est utilisé chez les nouveau-nés et les prématurés : l'utilisation prolongée de ce médicament à forte dose peut nécessiter des échographies rénales (examen médical permettant de visualiser le rein).

Si ce médicament doit être utilisé chez une personne âgée souffrant de démenées, soignée par de la rispéridone (médicament pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement), vous devez prévenir le médecin car cette association doit être utilisée avec précaution.

Exposition au soleil ou aux UV : prévenez votre médecin si vous avez une réaction exagérée de la peau après une exposition au soleil ou aux UV (photosensibilité) car l'arrêt du traitement peut être nécessaire.

Ce médicament contient du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire «sans sodium».

Sportifs : L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment du lithium y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : l'administration du FUROXEM® doit être évitée chez la femme enceinte et ne jamais être prescrite au cours des œdèmes physiologiques de la grossesse.

Allaitement : Il est préférable de ne pas allaiter en cas de traitement par furosémide.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

- Formation de caillots de sang dans un vaisseau sanguin notamment chez les personnes âgées.

- Chez un nombre indéterminé de patients, rétention d'urine dans la vessie en cas de blocage de l'écoulement de l'urine (obstruction des voies urinaires).

- En cas de maladie grave du foie (insuffisance hépatique), possibilité de survenue fréquente de troubles du cerveau (encéphalopathie hépatique).

- Cas peu fréquents de réactions au niveau de la peau d'origine allergique ou non, démangeaisons associées ou non à l'apparition sur la peau de taches en relief, à l'image d'une piqûre d'ortie (urticaire), réactions bulleuses, pemphigoïde bulleuse (affection de la peau caractérisée par la présence de bulles), peu fréquemment réaction exagérée de la peau après exposition au soleil et aux UV (photosensibilisation), rougeur sur la peau et les muqueuses (érythème polymorphe), et chez un nombre indéterminé de patients éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Stevens-

Johnson, syndrome de Lyell), pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (éruption fébrile aiguë due au médicament) et réaction d'hypersensibilité médicamenteuse se manifestant par une éruption cutanée généralisée, une fièvre élevée, des troubles des éléments du sang (augmentation du nombre de certains globules blancs) et pouvant présenter une atteinte du foie, des reins, des poumons et du cœur (syndrome de DRESS).

- Autres signes de réactions allergiques : rarement, fièvre, augmentation de certains globules blancs (hyperéosinophilie), réactions allergiques potentiellement graves notamment malaise brutal avec baisse importante de la tension artérielle, accélération du rythme cardiaque et difficulté à respirer (réactions anaphylactiques et/ou anaphylactoïdes).

- Peu fréquemment, des petites taches rouges-violettes sur la peau (purpura), rarement une inflammation et une altération des vaisseaux sanguins (vascularite).

- Rarement, des fourmillements (paresthésie).

- Des troubles digestifs tels que, peu fréquemment, des nausées, et rarement, vomissements et diarrhées.

- Très rarement, des atteintes du foie ou du pancréas.

- Rarement, une atteinte du rein (néphropathie interstitielle).

- Peu fréquemment, une atteinte de l'audition en particulier chez les personnes qui ont une maladie des reins (insuffisance rénale ou syndrome néphrotique), ou qui utilisent également certains médicaments antibiotiques notamment de la famille des aminosides, ou qui ont reçu des doses très élevées de ce médicament, notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée. Peu fréquemment, des cas de surdité (pouvant être irréversibles) ont été rapportés.

- Des modifications visibles lors d'une prise de sang peuvent apparaître :

• Une diminution fréquente de la quantité de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Une diminution fréquente de la quantité de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Une diminution très fréquente du volume total de sang dans le corps (hypovolémie) avec une baisse importante de la tension artérielle lors du passage de la position assise à la position debout, pouvant s'accompagner de vertiges et/ou malaise (hypotension orthostatique).

• Une diminution du nombre de globules blancs (neutropénie dans de rares cas, agranulocytose dans de très rares cas), une diminution du nombre de globules blancs, de globules rouges et de plaquettes (aplasie médullaire dans de très rares cas), dans des cas peu fréquents une diminution des plaquettes dans le sang (thrombopénie).

• Une augmentation discrète fréquente du taux d'acide urique dans le sang (uricémie) qui peut causer une crise de goutte.

• Une augmentation de l'urée dans le sang chez un nombre indéterminé de patients.

• Une augmentation très fréquente de la créatinine dans le sang.

• Une augmentation très fréquente des graisses (triglycérides) et fréquente du cholestérol dans le sang.

• Une augmentation du taux de sucre dans le sang.

• Des modifications très fréquentes de la quantité des sels minéraux et d'eau dans votre corps pouvant conduire à une déshydratation.

• Une diminution du potassium dans le sang associée à une

diminution du chlorure dans le sang et trouble acido-basique ainsi qu'une augmentation de sécrétion d'aldostérone (syndrome pseudo-
Barter) chez un nombre indéterminé de patients,

- Chez un nombre indéterminé de grands prématurés, des cas de dépôt de sels de calcaire dans les reins (calcifications rénales) ont été observés lors du traitement par de fortes doses de furosémide injectable.

- Fréquence indéterminée : accélération ou intensification d'une maladie inflammatoire touchant notamment la peau (lupus érythémateux disséminé), vertiges, évanouissements et pertes de conscience, maux de tête : cas d'atteinte sévère des muscles (souvent dans un contexte de diminution importante du potassium dans le sang)

- Chez un nombre indéterminé de patients, douleur à l'endroit où ce médicament vous a été injecté, si vous avez reçu ce médicament dans un muscle.

SIGNALER OBLIGATOIREMENT A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QU'IN'EST PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

Une hypovolémie par déshydratation avec troubles électrolytiques peut être observée en cas de surdosage. Le traitement consiste en une compensation des pertes.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte :

2 à 3 ampoules par jour par voie IV lente ou par voie IM.

• Traitement de l'urgence hypertensive : la dose sera adaptée de manière à ce que la baisse de pression artérielle ne dépasse pas 25% du niveau initial dans l'heure suivant l'institution du traitement injectable ; en effet, une chute trop abrupte de pression peut entraîner une ischémie myocardique, cérébrale ou rénale).

• Traitement d'œdème aigu du poumon, l'injection peut être renouvelée devant un résultat insuffisant.

Enfant :

• 0,5 à 1 mg/kg par jour.

• L'utilisation par voie orale de la forme injectable facilite l'administration du furosémide chez le nourrisson et le petit enfant.

SE CONFORMER OBLIGATOIREMENT AUX PRESCRIPTIONS DE VOTRE MEDECIN.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

TABLEAU C

Médicament autorisé N° : 9093331

CECI EST UN MÉDICAMENT

Le médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin, le mode d'emploi et les instructions du pharmacien.

- Le médecin et le pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.

- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.

- N'en reprenez pas les doses sans consulter votre médecin.

- Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants.

CONSEIL DES MINISTRES ARABES DE LA SANTE



Titulaire/Exploitant/Fabricant

LABORATOIRES UNIMED

Z.I. Kalla Kebra - BP-38 - 060/TUNISIE

Tél. : (+216) 73 342 669

Fax : (+216) 73 342 472

Site Web : www.unimed.com.tn

Edition : 04

Date : 07 / 2018

14FUR101

فيروكسام[Ⓜ] 20

فوروسيميد 20 مغ / مل 2

محلول للحقن داخل العضلة أو الوريد

الشكل :
محلول للحقن داخل العضلة أو الوريد.
علية تحتوي على 5 وحدات ذات 2 مل.
التركيبة :
فوروسيميد
سواغات: كلوريد الصوديوم، هيدروكسيد الصوديوم، ماء للحقن كافي
لـ:
سواغ ذو أثر ملحوظ: الصوديوم.

الصفن العلاجي :

مدر البول العروى.

دواعي الإستعمال :

- ارتفاع ضغط الدم المصاحب لضعف حشوي مهدد للحياة خلال مدة وجيزة (حالة طارئة لإرتفاع ضغط الدم) خاصة عند :
- اعتلال دماغي إثر ارتفاع ضغط الدم.
- انهيار المعالوضة بطني يساري مع وذمة رئوية.
- حالات الطوارئ القلبية : وذمة رئوية حادة، توقف الانقباض.
- احتباس حاد للصوديوم من أصل قلبي، كلوي، تشمعي.
- أشعة المسالك البولية السفلية و اختبار الغسل بالفيروكسام[Ⓜ]
- يمكن استعماله في العناية المركزة للأطفال.

موانع الإستعمال :

- لا يمكن أبدا إستعمال هذا الدواء في حالة :

- فرط الحساسية للفوروسيميد أو لأحد عناصر هذا الدواء.

-قصور كلوي وظيفي حاد.

-اعتلال دماغي كيدي.

-انسداد السبل البولية.

-نقص حجم الدم أو تجفاف.

-نقص حاد ليوتاسيوم الدم (انظر فترة تأثيرات غير مرغوب فيها).

-نقص حاد لصوديوم الدم.

-التهاب الكبد المتطور و قصور حاد في الخلايا الكبدية لدى المرضى الذين يقومون بنصفية الدم و الذين يعانون من قصور كلوي شديد (تصفية الكرياتينين > 30 مل/دقيقة) تجنبيا لخطر تراكم الفوروسيميد الذي يقع التخلص منه أساسا عبر السبل الصفراوي.

لا ينصح بهذا الدواء عادة أثناء الحمل خاصة عند ارتباطه بالليثيوم (انظر فترة التفاعلات الدوائية).

التحذيرات و احتياطات الإستعمال :

تحدث إلى طبيبك قبل تناول فيروكسام[Ⓜ] ، محلول للحقن في أمبولة:

- إذا كانت لديك مؤشرات ما قبل السكري أو كنت مصابا بالسكري أو قبل السكري (نسبة السكر في الدم مرتفعة بشكل غير طبيعي).
- إذا كنت تعاني من النقرس (ارتفاع مستوى حمض اليوريك في الدم).
- إذا كنت تعاني من مرض كيدي خطير.
- إذا كان لديك مرض كلوي خطير.
- إذا كنت تعاني من انخفاض في ضغط الدم .
- إذا كان لديك مرض التهابي بما في ذلك الجلد (الذئبة الحمامية الجهازية).

- إن كنت من كبار السن، إذا كنت تتناول أدوية أخرى قد تسبب لديك انخفاض في ضغط الدم، أو إذا كانت لديك مشاكل صحية أخرى قد تقلل لديك ضغط الدم .

أثناء العلاج، سيقوم الطبيب بإجراء فحوصات طبية واختبارات للدم لمراقبة السير الجيد للعلاج.

إذا تم استخدام هذا الدواء لدى حديثي الولادة والخدج : الاستخدام المطول لهذا الدواء بجرعة عالية قد يتطلب صورة للكلى بالأمواج فوق الصوتية (فحص طبي لتصوير الكلية) .

- إذا تم استخدام هذا الدواء لدى الأشخاص المسنين المصابين بالحرف الذين يعانون باستخدام ريسبيريدون (دواء لعلاج بعض المشاكل المزاجية والسلوكية)، يجب أن تخبر طبيبك إذ يجب استخدام هذه التركيبة بحذر.

- التعرض لأشعة الشمس أو الأشعة فوق البنفسجية: أخبر طبيبك إذا كان لديك رد فعل جلدي مبالغ فيه من بعد التعرض لأشعة الشمس أو ضوء الأشعة فوق البنفسجية (حساسية للضوء) إذ أن إيقاف العلاج قد يكون ضروريا.

يحتوي هذا الدواء على الصوديوم. معدل الصوديوم أقل من 1 ميلي مول في كل وحدة ذات 2 مل، أي يعتبر خال من "الصوديوم".

*** الرياضيون :** يجب تجنب الرياضيين أن هذا الدواء يحتوي على مادة فعالة يمكن أن تسبب في ظهور رد فعل إيجابي عند القيام بتحليل مكافحة المخدرات.

التفاعلات الدوائية و تفاعلات أخرى :

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني إذا كنت تتناول أو تتولت مؤخرا أية أدوية أخرى بما في ذلك الليثيوم و الأدوية التي تتناولها دون وصفة طبية.

الحمل و الإرضاع :

الحمل : يمنع حقن الفيروكسام[Ⓜ] للمرأة الحامل و التي تشكر من الولادة الفيزيولوجية المصاحبة للحمل.

الإرضاع : يفضل إيقاف الرضاعة الطبيعية عند تناول الفوروسيميد.

- يجب إستشارة طبيبك أو الصيدلاني قبل إستعمال هذا الدواء إذا كنت حاملا أو تنوي الحمل أو ترضعين طبيعيا.

تأثيرات غير مرغوب فيها

-تشكل جلطات الدم في الأوعية الدموية خاصة لدى كبار السن.

- عند عدد غير محدد من المرضى، احتباس البول في المثانة في حالة عرقلة تدفق البول (انسداد المسالك البولية).

-في حالة مرض خطير في الكبد (فشل كيدي)، إمكانية حدوث اضطرابات دماغية متكررة (اعتلال دماغي كيدي).

-حالة نادرة من ردود الفعل على مستوى الجلد من أصل أرجي أو لا، حكة مصاحبة أو لا لظهور بقع بارزة على الجلد، مثل الطفح القراص (الشرى)، وردود الفعل القحاضي، الفقعان القحاضي (مرض جلدي يتميز بوجود فقاعات)، ونادرا رد فعل مبالغ فيه من الجلد بعد التعرض لأشعة الشمس والأشعة فوق البنفسجية (حساسية)، واحمرار على الجلد والأغشية المخاطية (حماسي عبيدة الأشكال)، و عند عدد غير معروف من المرضى انفجار الفقاعات مع انفصال الجلد مع إمكانية انتشاره بسرعة إلى الجسم كله وتشكيل خطر على المريض (متلازمة ستيفنز جونسون، متلازمة ليل)، بثار طفحي حاد و معمم (طفح جلدي مرققة بحمي حادة بسبب الدواء) و رد فعل أرجي من الدواء يتجلى في طفح جلدي معمم، حمى مرتقعة، اضطرابات في عناصر الدم (عدد متزايد من بعض كريات الدم

البيضاء) ربما بعض امراض الكبد وأمراض الكلى والرئة والقلب (متلازمة دراس).

- علامات حساسية أخرى: نادرا، حمى، وارتفاع عدد بعض كريات الدم البيضاء (فرط اليوزينيات)، ردود فعل حساسية خطيرة منها التورع المفاجئ مع انخفاض حاد في ضغط الدم وتسرع ضربات القلب و صعوبة في التنفس (ردود فعل تاقية و / أو تاقانية).

- غير شائعة: بقع صغيرة حمراء أرجوانية على الجلد (فرغرية)، ونادرا ما يحدث التهاب وتلف الأوعية الدموية (التهاب الأوعية الدموية).

- نادرا: وخز (تمثل).

-اضطرابات الجهاز الهضمي قليلة الحدوث مثل الغثيان ونادرا والقيء والإسهال.

-نادرا جدا: تلف الكبد أو البنكرياس.

-نادرا: تلف الكلى (اعتلال الكلية الخالي).

- غير شائعة: ضعف السمع وخاصة عند الأشخاص الذين يعانون من أمراض الكلى (الفشل الكلوي أو المتلازمة الكلوية)، أوالمرضى الذين يستعملون أيضا بعض المضادات الحيوية بما في ذلك التي تنتمي لعائلة الأمينوغليكوزيد، أو الذين تلقوا جرعات عالية جدا من هذا الدواء، وخاصة عند عدم احترام معدل الحقن الموصى به، كما تم الإبلاغ نادرا عن حالات من الصمم (و التي قد تكون غير قابلة للعكس).

-قد تظهر تغييرات مرئية عند اختبار الدم.

-انخفاض متكرر في كمية البوتاسيوم في الدم (نقص بوتاسيوم الدم).

-انخفاض متكرر في كمية الصوديوم في الدم (نقص صوديوم الدم).

-انخفاض متكرر جدا في الحجم الكلي للدم في الجسم (نقص حجم الدم) مع انخفاض ملحوظ في ضغط الدم خلال فترة الانتقال من وضعية الجلوس إلى وضعية الوقوف، والتي يمكن أن تكون مصحوبة بالدوران و/أو عدم الراحة (انخفاض ضغط الدم الانتصابي).

-انخفاض في عدد خلايا الدم البيضاء (انخفاض في العدلات في حالات نادرة، غياب المحيبات في حالات نادرة جدا)، انخفاض في عدد خلايا الدم البيضاء وخلايا الدم الحمراء والصفائح الدموية (فقر الدم اللاتنسجي في حالات نادرة جدا)، في حالات أخرى غير شائعة انخفاض الصفائح الدموية في الدم (نقص الصفيحات).

-ارتفاع متكرر وغير ظاهر في مستوى حمض اليوريك في الدم التي يمكن أن تسبب نوبة النقرس.

- ارتفاع في اليوريا في الدم عند عدد غير محدد من المرضى.

- ارتفاع متكرر جدا في الكرياتينين في الدم.

-ارتفاع متكرر في الدهون (الدهون الثلاثية) والكوليسترول المتكرر في الدم.

- ارتفاع مستوى السكر في الدم.

-تغييرات متكررة جدا في كمية المعادن والمياه في الجسم والتي يمكن أن تؤدي إلى الجفاف.

-انخفاض البوتاسيوم في الدم مصحوب بانخفاض في كلوريد الدم واضطراب بارضي-قاعدي وكذلك زيادة إفراز الألدوستيرون (متلازمة بارتر الزائفة) عند عددغير محدد من المرضى، - عند عدد غير محدد من الأطفال الخدج جدا، قد لوحظت ترسبات

لأملاح الكالسيوم في الكلى (التكلس الكلوي) خلال فترة العلاج بجرعات عالية من فوروسيميد عن طريق الحقن.

-تردد غير معروف: تسريع وتشديد مرض التهابي يؤثر بشكل خاص على الجلد (الذئبة الحمامية الجهازية)، والدوخة، والإغماء وفقدان الوعي والصداع. حالة وقوع ضرر شديد في العضلات (تأتي في كثير من الأحيان في سياق انخفاض شديد لنسبة البوتاسيوم في الدم) - عند عدد غير محدد من المرضى، حدوث ألم في موضع الحقن، إذا كنت قد تلقيت هذا الدواء في العضل.

يجب إعلام الطبيب أو الصيدلاني في حالة ظهور تأثيرات غير مرغوب فيها و مقلقة غير مذكورة في هذه النشرة.

تجاوز الجرعة :

يمكن ملاحظة نقص في حجم الدم مع اضطراب كهربي في حالة الجرعة الزائدة. يتمثل العلاج في تعويض الخسائر.

المقادير وطريقة الإستعمال :

الكلين :

عند المعالجة السريعة لإرتفاع ضغط الدم : تحدد الكمية حسب انخفاض الضغط الشرياني حيث يجب أن لا يتعدى هذا الإنخفاض 25 % من المستوى الأصلي للضغط وذلك خلال الساعة التي تتبع حقن فيروكسام[Ⓜ] إذ أن الانخفاض المفاجئ للضغط الشرياني يمكن أن يتسبب في إقفار عضلة القلب أو إقفار دماغي أو كلوي.

من 2 إلى 3 وحدات في اليوم و ذلك عبر الحقن البطيء في الوريد أو في العضلة.

عند معالجة الوذمة الحادة للرئة. يمكن تكرار الحقن إذا كانت نتائج العلاج غير مرضية.

الصفلن :

من 0؛5 إلى 1 مغ / كغ / في اليوم.

إن تناول المحلول الدوائي للحقن عن طريق الفم يسهل عملية إمتصاص الفوروسيميد لدى الأطفال الصغار و الرضع.

يجب الإلتزام بدقة بتعليمات الطبيب المباشر.

الحفظ :

يحفظ في الغلاف الخارجي بعيدا عن الضوء.

جدول ج

التأشيرة : 9093331

<p>إن هذا دواء</p>
<p>مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك للخطر. تتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.</p> <ul style="list-style-type: none">- الطبيب و الصيدلاني هما الخبيران بالذ واه و ينفعه و ضرره. - لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك. - لا تكرر صرف الدواء بدون استشارة الطبيب. - لا تترك الأدوية في متناول الأطفال.
<p>مجلس وزراء الصحة العرب</p>

صاحب التسجيل/الممثل/المصنّع

مخابر يونيماد

المملكة الصناعية للغة الكرى

ص.ب: 38 - 4060 تاس

الهاتف: 73 342 669 (+216)

الفاكس: 73 342 472 (+216)

موقع الويب : www.unimed.com.tn



نشرة : 04

تاريخ : 2018 / 07

14FUR101

