

עלון לצרכן לתכשיר וטרנירי
פורמט עלון זה נקבע על ידי משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על ידי התרופה משווקת על פי מרשם רופא וטרנירי בלבד לשימוש בבעלי חיים בלבד

1. שם התרופה הווטרנירית, צורתה וחוקה
קזיטל פלוס וטרנירי, טבליות

2. חומרים פעילים

כל טבליה מכילה
פראזיקואנטל 50 mg
פירנטל 50 mg

(שווה ערך ל- Pyrantel (pyrantel embonate 144 mg
פבנטל 150 mg
Febantel
רשימת החומרים הבלתי פעילים בסעיף 1.3.

3. למה מיועדת התרופה

בכלבים: טיפול בתולעים שטוחות ועגולות מהסוגים הבאים:

תולעים עגולות:

Ascarids: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adult and late immature forms)

Hookworms: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adults)

Whipworms: *Trichuris vulpis* (adults)

תולעים שטוחות:

Tapeworms: *Echinococcus species* (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia species* (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (adult and immature forms).

קבוצה תרפויטית: Anthelmintic (אנתלמינטיק) - תרופה נגד תולעים

4. התוויות נגד

אין להשתמש בו זמנית עם תכשירים המכילים piperazine. אין להשתמש בחיות עם רגישות ידועה למרכיבים הפעילים או לכל אחד מהמרכיבים הבלתי פעילים.

5. תופעות לוואי

במקרים נדירים מאד, נצפו תופעות לוואי במערכת העיכול (שלשול והקאה).

ניתן לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול תרופתי" שנמצא ב"ר הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור:

https://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il

6. חיות מטרה

כלבים

7. צורת המתן ומינון

מתן חד פעמי: למתן דרך הפה בלבד. על מנת להבטיח מתן של מינון נכון, יש צורך לקבוע באופן מדוייק ככל הניתן את משקל הגוף.

המינונים המקובלים הם: 15 מ"ג/ק"ג משקל גוף של febantel, 5 מ"ג/ק"ג משקל גוף של pyrantel (שווה ערך ל- 14.4 מ"ג/ק"ג של pyrantel embonate) ו- 5 מ"ג/ק"ג של praziquantel. מינונים אלו שווים ערך לטבליה אחת לכל 10 ק"ג משקל גוף.

טבלת מינון:

| משקל גוף (ק"ג) | טבליות |
|----------------|---------------------|
| 2.5-1/2 | 1/4 |
| 5.0-2.6 | 1/2 |
| 10.0-5.1 | 1 |
| 15.0-10.1 | 1 1/2 |
| 20.0-15.1 | 2 |
| 25.0-20.1 | 2 1/2 |
| 30.0-25.1 | 3 |
| 35.0-30.1 | 3 1/2 |
| 40.0-35.1 | 4 |
| >40.1 | טבליה אחת ל- 10 ק"ג |

ניתן לתת את הטבליה ישירות לכלב, או להסוות במזון. אין צורך להרעוב את הכלב טרם או לאחר המתן. על הווטרנירי ליעץ בנוגע לצורך ולתכיפות של מתן חוזר.

8. אופן השימוש בתכשיר

ניתן לחלק את הטבליה לחצאים או רבעים שווים.

9. זמן המתנה

לא רלוונטי

10. אזהרות

• אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בחית המטרה פרעושים משמשים כפונדקאים לתולעי סרט מסוג *Dipylidium caninum*. הדבקה בתולעים מסוג זה עלולה לחזור, אלא אם משיגים שליטה במזיקים כגון: פרעושים, עכברים וכו'.

הדבקה בתולעי סרט לא נפוצה בגורים בני פחות משישה שבועות.

עמידות של טפילים לכל סוג של נוגדי תולעים (אנתלמינטיקים) עלולה להתפתח בעקבות מתן תכופ או חוזר של נוגדי תולעים מאותה המשפחה.

• אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה בבעלי חיים

לא ידועות

• אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר במידה והתכשיר נבלע בטעות, יש לחפש עזרה מקצועית ולהראות לרופא את העלון.

על מנת לשמור על היגיינה, לאחר מתן התכשיר ישירות לכלב, או למזון, יש לשטוף היטב את הידיים.

אינזוקוזים מסוכנת לבני אדם. מכיוון שזו מחלה שיש לדווח עליה לארגון בריאות החיות העולמי (OIE), יש לקבל מרשויות הבריאות בישראל הנחיות יחידיות לטיפול, מעקב והגנה על בני אדם.

• אזהרות נוספות

לא ידועות

• הריון והנקה

ל- febantel השפעות טרטוגניות כאשר הוא ניתן במינונים גבוהים בכבשים ובחולדות. לא נעשו מחקרים על כלבות בשלבי ההריון המוקדמים. על הווטרנירי לבצע הערכת סיכון מול תועלת טרם השימוש בתכשיר בזמן ההריון. מומלץ שלא להשתמש בתכשיר במהלך 4 השבועות הראשונים להריון.

אין לעבור על המינון המומלץ כאשר מטפלים בכלבות הרות.

• תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות

אין להשתמש בו זמנית עם תרכובות של piperazine, עקב סיכון לאנטגוניזם באפקט נוגד התולעים בין piperazine ל- pyrantel. שימוש בו זמני עם תרכובות כולירגיות עלול לגרום לרעילות.

• מינון יתר

השילוב של febantel, pyrantel embonate ו- praziquantel נסבל היטב בכלבים. במבחני בטיחות נמצא כי מתן בודד הגבוה פי 5 מהמינון המומלץ או מעליו גרם מדי פעם להקאות.

• חוסר התאמה (incompatibility)

לא ידוע

11. הוראות אחסון

• מנע הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלה.

אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. Date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו החודש.

• תנאי אחסון - מתחת ל- 25°C

12. הוראות בדבר השמדת התכשיר/ שאריות התכשיר בתום השימוש

כל תכשיר וטרנירי רפואי שלא השתמשו בו או כל חומר מיותר שהתקבל משימוש במוצר וטרנירי רפואי יש להשמיד כפסולת רעילה, אין להשליך לביוב.

13. מידע נוסף

• נוסף על החומרים הפעילים התרופה מכילה גם:

- Microcrystalline cellulose
- Lactose monohydrate
- Pork flavour givaudan
- Sodium laurilsulfate
- Magnesium stearate
- Croscarmellose sodium
- Colloidal anhydrous silica

• כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה
טבליה עגולה ושטוחה בצבע צהוב עם קו חציה מצולב בצד אחד והצד השני חלק. קוטר הטבליה: 13 מ"מ.

• גודלי האריזות

התכשיר יכול להגיע באריזות המכילות: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 או 1000 טבליות יתכן ולא כל הגדלים ישווקו

• בעל הרישום

זואטיס ישראל הולדינג ביו, רחוב עתיר ידע 5 כפר סבא

• שם היצרן

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea Co. Galway, Ireland

עלון זה נבדק ואושר ע"י משרד הבריאות בתאריך: 12/2016.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:
157-64-34312-00

נشرة للمستهلك لمستحضر بيطري
أقرت وزارة الصحة صيغة هذه النشرة ومحتواها فحس وُرخص من قبلها يسوق الدواء بموجب وصفة طبيب بيطري فقط للإستعمال لدى الحيوانات فقط

(1) إسم الدواء البيطري، شكله و عياره

كازيتل پلوس بيطري، أقراص

(2) المواد الفعالة

يحتوي كل قرص على
پرازيكوانتيل 50 mg
Praziquantel
پيرانتيل 50 mg
Pyrantel (pyrantel embonate 144 mg (ما يعادل
Febantel 150 mg
فبيانتيل

قائمة المواد غير الفعالة في الفقرة ١٣

(3) لأي غرض مخصص الدواء

لدى الكلاب: لمعالجة الديدان المسطحة والمستديرة من الأنواع التالية:

الديدان المستديرة:

Ascarids: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adult and late immature forms)

Hookworms: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adults)

Whipworms: *Trichuris vulpis* (adults)

الديدان المسطحة:

Tapeworms: *Echinococcus species* (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia species* (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (adult and immature forms).

الفصيلة العلاجية: دواء مضاد للديدان (Anthelmintic)

(4) مضادات الإستطباب

لا يجوز الإستعمال بنفس الوقت مع المستحضرات الحاوية على piperazine. لا يجوز الإستعمال لدى الحيوانات الحساسة للمركبات الفعالة أو لكل واحد من المركبات غير الفعالة.

(5) الأعراض الجانبية

في حالات نادرة جداً، لوحظت أعراض جانبية في الجهاز الهضمي (إسهال وتقيؤ). 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://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il

(6) الحيوانات المُستهدفة

الكلاب

(7) شكل الإعطاء والمقدار الدوائي

يُعطى لمرّة واحدة: للإعطاء عن طريق الفم فقط.

يحتاج الأمر تحديد وزن الجسم بشكل دقيق ما أمكن، وذلك لضمان إعطاء المقدار الدوائي الصحيح. المقادير الدوائية الإعتيادية هي: ١٥ ملغ/كغ من وزن الجسم من فبيانتيل، ٥ ملغ/كغ من وزن الجسم من پيرانتيل (ما يعادل ١٤,٤ ملغ/كغ من پيرانتيل إيمبونات) و- ٥ ملغ/كغ من پرازيكوانتيل. هذه المقادير الدوائية تُعادل قرص واحد لكل ١٠ كغ من وزن الجسم.

قائمة المقادير الدوائية:

| وزن الجسم (كغ) | الأقراص |
|----------------|--------------------|
| ٢,٥-١,٥ | ربع قرص |
| ٥,٠-٢,٦ | نصف قرص |
| ١٠,٠-٥,١ | قرص واحد |
| ١٥,٠-١٠,١ | قرص ونصف |
| ٢٠,٠-١٥,١ | قرصين |
| ٢٥,٠-٢٠,١ | قرصين ونصف |
| ٣٠,٠-٢٥,١ | ثلاثة أقراص |
| ٣٥,٠-٣٠,١ | ثلاثة أقراص ونصف |
| ٤٠,٠-٣٥,١ | أربعة أقراص |
| أكثر من ٤٠,١ | قرص واحد لكل ١٠ كغ |

بالإمكان إعطاء القرص مباشرة للكلب، أو بإخفائه في الطعام. لا حاجة بتجويع الكلب قبل أو بعد الإعطاء. يتوجب على البيطري أن يرشدك بالنسبة لضرورة ووتيرة تكرار الإعطاء.

(8) طريقة إستعمال المستحضر

بالإمكان تقسيم القرص إلى أنصاف أو أرباع متساوية.

(9) فترة الإنتظار

لا ينطبق

(10) تحذيرات

• تحذيرات خاصة تتعلق بالإستعمال لدى الحيوان المُستهدف

تشكل البراغيث مُضيفاً للديدان الشريطية من نوع *Dipylidium caninum*. إن العدوى بهذا النوع من الديدان قد تعود، إلا إذا تمّت السيطرة على الحيوانات الضارة مثل: البراغيث، الفئران والخ.

CONSUMER PACKAGE INSERT FOR A VETERINARY PREPARATION

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

The medicine is dispensed with a veterinarian's prescription only
For animal use only

1. NAME, FORM AND STRENGTH OF THE VETERINARY MEDICINE

Cazitel Plus Veterinary, Tablets

2. ACTIVE INGREDIENTS

Each tablet contains

Praziquantel 50 mg

Pyrantel 50 mg (equivalent to 144 mg pyrantel embonate)

Febantel 150 mg

The list of inactive ingredients is in section 13.

3. WHAT IS THE MEDICINE INTENDED FOR

In dogs: treatment of the following types of tapeworms (cestodes) and roundworms (nematodes):

Roundworms:

Ascarids: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adult and late immature forms)

Hookworms: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adults)

Whipworms: *Trichuris vulpis* (adults)

Tapeworms:

Tapeworms: *Echinococcus species (E. granulosus, E. multilocularis)*, *Taenia species (T. hydatigena, T. pisiformis, T. taeniformis)*, *Dipylidium caninum* (adult and immature forms).

Therapeutic group: Anthelmintic

4. CONTRAINDICATIONS

Do not use concomitantly with preparations containing piperazine.

Do not use in animals with a known sensitivity to the active ingredients or to any of the inactive ingredients.

5. SIDE EFFECTS

In very rare cases, side effects in the digestive system (diarrhea and vomiting) have been observed.

Side effects can be reported to the Ministry of Health by clicking on the link "Report Side Effects of Drug Treatment" found on the Ministry of Health homepage (www.health.gov.il) that directs you to the online form for reporting side effects, or by entering the link:

<https://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il>

6. TARGET SPECIES

Dogs

7. METHOD OF ADMINISTRATION AND DOSAGE

Single administration: for oral administration only.

In order to ensure administration of the correct dosage, the body weight should be determined as accurately as possible.

The usual dosages are: 15 mg/kg body weight febantel, 5 mg/kg body weight pyrantel (equivalent to 14.4 mg/kg pyrantel embonate) and 5 mg/kg praziquantel. These dosages are equivalent to one tablet for every 10 kg body weight.

Dosage chart:

| Body weight (kg) | Tablets |
|------------------|----------------------|
| ½-2.5 | ¼ |
| 2.6-5.0 | ½ |
| 5.1-10.0 | 1 |
| 10.1-15.0 | 1½ |
| 15.1-20.0 | 2 |
| 20.1-25.0 | 2½ |
| 25.1-30.0 | 3 |
| 30.1-35.0 | 3½ |
| 35.1-40.0 | 4 |
| >40.1 | One tablet per 10 kg |

The tablet can be given directly to the dog or concealed in food. There is no need to starve the dog before or after administration.

The veterinarian should consult regarding the need and frequency of repeat administration.

8. HOW TO USE THE PREPARATION

The tablet can be divided into equal halves or quarters.

9. WITHDRAWAL PERIOD

Not applicable

10. WARNINGS

• **Special warnings regarding use in the target animal**

Fleas serve as hosts for the *Dipylidium caninum* type of tapeworm. Worm infestation of this kind can reoccur unless control of pests such as fleas, mice, etc. is reached.

Tapeworm infestation is uncommon in pups less than 6 weeks of age.

Parasite resistance to any type of anthelmintic may develop following frequent or repeated administration of anthelmintics of the same class.

• **Special warnings regarding safety of use of the medicine in animals**

Unknown

• **Special safety warnings relating to the safety of the person administering the preparation**

If the preparation was accidentally swallowed, seek professional help and show the leaflet to the doctor.

In order to maintain hygiene, wash the hands thoroughly after directly administering the preparation to the dog, or to his food.

Echinococcosis is hazardous for humans. As it is a notifiable disease to the World Organization for Animal Health (OIE), specific guidelines on the treatment, follow-up and human protection need to be obtained from the Israeli Health authorities.

• **Additional warnings**

Unknown

• **Pregnancy and lactation**

Febantel has teratogenic effects when administered at high dosages to sheep and rats. No studies have been performed in bitches in early stages of pregnancy. The veterinarian should weigh the risk versus benefit before using this preparation during pregnancy. It is recommended not to use the preparation during the first 4 weeks of pregnancy.

Do not exceed the recommended dosage when treating pregnant bitches.

• **Interactions with other medicines, and other forms of interactions**

Do not use concomitantly with piperazine compounds, due to risk of an antagonistic anthelmintic effect between piperazine and pyrantel.

Concomitant use with cholinergic compounds may cause toxicity.

• **Overdose**

The combination of pyrantel embonate, febantel and praziquantel is well tolerated by dogs. Safety tests have found that a single administration of 5 times or more the recommended dosage occasionally caused vomiting.

• **Incompatibility**

Unknown

11. STORAGE INSTRUCTIONS

• **Avoid poisoning!** This medicine, and any other medicine, should be kept in a safe place out of the reach of children and/or infants in order to avoid poisoning.

• Do not use the medicine after the expiry date (exp. Date) that appears on the package. The expiry date refers to the last day of that month.

• **Storage conditions** - below 25°C.

12. INSTRUCTIONS REGARDING DISPOSAL OF THE PREPARATION/REMNANTS OF THE PREPARATION AFTER USE

Any unused veterinary medical preparation or any waste materials derived from use of a veterinary medical preparation should be disposed of as toxic waste; do not discard into the wastewater.

13. FURTHER INFORMATION

• In addition to the active ingredients, the medicine also contains:

Microcrystalline cellulose

Lactose monohydrate

Pork flavour givaudan

Sodium laurilsulfate

Magnesium stearate

Croscarmellose sodium

Colloidal anhydrous silica

• **What the medicine looks like and the contents of the package**

A round, flat, yellow tablet with a crossed score line on one side and smooth on the other side. Tablet diameter: 13 mm.

• **Package sizes**

The preparation can come in packages containing: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 or 1000 tablets

Not all package sizes may be marketed

• **License holder**

Zoetis Israel Holding B.V., 5 Atir Yeda Steet, Kfar Saba

• **Manufacturer**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea Co. Galway, Ireland

This leaflet was checked and approved by the Ministry of Health in 12/2016.

Registration number of the medicine in the National Drug Registry of the Ministry of Health:

157-64-34312-00

إن العدوى بالديدان الشريطية غير شائعة لدى جراء يقل عمرها عن ستة أسابيع.

قد تتطور مقاومة لدى الطفيليات لأي نوع من مضادات الديدان (anthelmintic).
جزاء تكرر أو معاودة إعطاء مضادات الديدان من نفس الفصيلة.

• **تحذيرات خاصة تتعلق بسلامة استعمال الدواء لدى الحيوانات لا يُعرف.**

• **تحذيرات خاصة تتعلق بسلامة الشخص الذي يتعامل مع المستحضر**
إذا تم بلع المستحضر بالخطأ، فيجب البحث عن مساعدة مهنية وأن تري الطبيب النشرة.

بعد إعطاء المستحضر مباشرة للكلب، أو في طعامه، يجب غسل اليدين جيداً وذلك من أجل الحفاظ على النظافة.

إن داء المشوكات هو خطير لبني البشر. يجب تلقي إرشادات خاصة من قبل السلطات الصحية في إسرائيل من أجل العلاج، المتابعة وحماية بني البشر، لكونه مرض يجب التبليغ عنه لمنظمة صحة الحيوانات العالمية (OIE).

• **تحذيرات إضافية**
لا يُعرف.

• **الحمل والإرضاع**

توجد لـ فيبانتيل تأثيرات مشوهة للجنين عندما يُعطى بمقادير دوائية عالية لدى الخرفان والجرذان. لم تجرى أبحاث على الكلاب في مراحل الحمل المبكرة. يتوجب على البيطري إجراء تقييم للخطورة مقابل الفائدة وذلك قبل استعمال المستحضر خلال فترة الحمل.

يوصى بعدم استعمال المستحضر خلال الـ 4 أسابيع الأولى من الحمل. لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به عند معالجة الكلاب الحوامل.

• **التداخلات مع الأدوية الأخرى، وأنواع أخرى من التداخلات**

لا يجوز الإستعمال بنفس الوقت مع مركبات الـ piperazine. جراء خطورة تضاد بالتأثير المضاد للديدان بين piperazine و-pyrantel.

إن الإستعمال المتزامن مع المركبات ذات التأثير الكوليني قد يسبب التسمم.

• **فرط الجرعة الدوائية**

إن مشاركة بيرانتيل إيمونات، فيبانتيل و-پرازيكوانتيل يتم تحمله بشكل جيد لدى الكلاب. في إختبارات الأمان وجد أن إعطاء مقدار دوائي وحيد أكبر بـ 5 مرات من المقدار الدوائي الموصى به أو أكبر من ذلك سبب التقيؤ في بعض الأحيان.

• **التنافر (incompatibility)**
لا يعرف

١١) تعليمات التخزين

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

• لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنتقضاء تاريخ الصلاحية (exp. Date) الذي يظهر على ظهر العبوة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.

• **شروط التخزين** - بدرجة حرارة تقل عن ٢٥ درجة مئوية.

١٢) تعليمات حول إتلاف المستحضر / ما تبقى من المستحضر في نهاية الإستعمال

يجب إتلاف كل مستحضر بيطري طبي لم يُستعمل أو كل مادة متبقية نتجت عن إستعمال المنتج البيطري الطبي على أنها نفايات سامة، ولا يجوز رميها في المجاري.

١٣) معلومات إضافية

• يحتوي الدواء بالإضافة للمواد الفعالة أيضاً على:

Microcrystalline cellulose

Lactose monohydrate

Pork flavour givaudan

Sodium laurilsulfate

Magnesium stearate

Croscarmellose sodium

Colloidal anhydrous silica

• **كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العبوة**

قرص مستدير ومسطح لونه أصفر ذو خط متقاطع للشطر من جانب واحد والجانب الثاني أملس. قطر القرص: ١٣ ملم.

• **أحجام العبوة**

يمكن أن يتوفر المستحضر بعبء تحتوي على: ٢، ٤، ٦، ٨، ١٠، ١٢، ١٤، ١٦، ١٨، ٢٠، ٢٤، ٢٨، ٣٠، ٣٢، ٣٦، ٤٠، ٤٤، ٤٨، ٥٠، ٥٢، ٥٦، ٦٠، ٧٠، ٨٠، ٨٤، ٩٠، ٩٨، ١٠٠، ١٠٤، ١٠٦، ١٢٠، ١٤٠، ١٥٠، ١٦٠، ٢٠٠، ٢٠٤، ٢٠٦، ٢٥٠، ٢٨٠، ٣٠٠، ٣٠٠، ٥٠٠ أو ١٠٠٠ قرص.

من الجائز ألا تسوق كافة أحجام العبوة

• **صاحب الإمتياز**

زواتيس إسرائيل هولدينج بي.في، شارع عتير يدع ٥ كفار سابا

• **إسم المنتج**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea Co. Galway, Ireland

أقرت وزارة الصحة صيغة هذه النشرة ومحتواها فُحص ورُخص في تاريخ:

٢٠١٦/١٢
رقم سجل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

١٥٧-٦٤-٣٤٣١٢-٠٠