

فلوفارمي®

عن طريق الفم - مستعمل للشرب فلوبندازول
100/2 غ/مل

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل اتخاذ هذا الدواء. إنها تحتوي على معلومات مهمة لعلاجك .
إذا كان لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك أي شك، اسأل طبيبك أو الصيدلي .
• حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى .
• إذا كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات والنصائح، اتصل بالصيدلي .
• إذا ساءت الأعراض أو لا تزال قائمة، استشر طبيبك .
• إذا لاحظت أي آثار جانبية غير المدرجة في هذه النشرة، أو إذا كنت تواجه أي من الآثار الجانبية الخطيرة يرجى إخبار طبيبك أو الصيدلي .

1- ماهو فلوفارمي® وما هي دواعي استخدامه؟

القسم الصيدلاني العلاجي

مضاد للديدان

دواعي الاستعمال:

فلوفارمي® لعلاج الالتهابات الناتجة عن بعض

الديدان الطفيلية في الجهاز الهضمي: الخيطية، والدودة

المستديرة، والدودة السوطية، الشظية.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول

فلوفارمي®

قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء:

إذا أعلمك طبيبك أنه لديك عدم تكافؤ غذائي لنوع من

أنواع السكر يرجى الاتصال بالطبيب قبل تناول هذا

الدواء.

موانع الاستعمال:

بدون موضوع

احتياطات الاستعمال، تحذيرات خاصة:

يحتوي هذا الدواء على بارابين الميثيل الصودي (E219)

وقد تسبب الحساسية.

يحتوي هذا الدواء على السكروز. لا ينصح

استخدامها للمرضى الذين يعانون من عدم تكافؤ غذائي

للسكروز (مرض وراثي نادر).

تداخلات مع أدوية أخرى:

أخذ أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تأخذ أو تناولت مؤخرا أي أدوية أخرى، بما في

ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية،

تحدث مع طبيبك أو الصيدلي.

تداخلات مع الأطعمة أو المشروبات:

بدون موضوع

الاستعمال أثناء الحمل والرضاعة:

الحمل والرضاعة:

كإجراء وقائي، ما لم ينصح خلاف ذلك من قبل الطبيب،

فمن الأفضل تجنب تناول فلوفارمي® أثناء الحمل أو

الرضاعة الطبيعية.

بصفة عامة، خلال الحمل والرضاعة الطبيعية دائما اسأل

طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

التأثير على كفاءة قيادة المركبات أو استخدام الآلات:

بدون موضوع

قائمة السواغات ذات التأثير الملحوظ: السكروز، بارابين

الميثيل الصودي

3- كيف يتم تناول فلوفارمي®؟

الجرعة وطريقة الاستعمال:

الجرعة:

الجرعة هي نفسها بالنسبة للأطفال أو البالغين، يعتمد

ذلك على نوع الدودة:

الدودة الخيطية: 1 ملعقة قياس في جرعة واحدة. سيتم

تجديد هذه الجرعة من 15 إلى 20 يوما من أجل القضاء

نهائيا على أي إصابة.

قياسات صارمة للنظافة الجسدية (تنظيف الأظافر،

الخ...) والملابس ينبغي أن تصاحب العلاج للقضاء

على خطر إعادة عودة الإصابة.

الدودة المستديرة، والالتهابات الدودية السوطية،

الشظية: 1 ملعقة قياس صباحا ومساء لمدة 3 أيام.

فلوفارمي® هي على شكل مستعمل للشرب.

في جميع الحالات يجب الامتثال للوصفة الطبية.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

لا التطهير و لا الصيام مسبقا ضروريان. ليست هناك

حاجة لإتباع نظام غذائي خاص خلال فترة العلاج.

يجب رج القارورة جيدا قبل الاستعمال. يتم تناول

فلوفارمي® باستخدام ملعقة القياس.

الأعراض وتعليمات في حال الجرعة الزائدة:

إذا كنت قد تناولت فلوفارمي® أكثر مما يجب

استشر طبيبك فوراً للسلامة.

تعليمات في حال نسيان جرعة واحدة أو أكثر:

بدون موضوع.

4- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

مثل كل الأدوية، يمكن لفلوفارمي® أن يسبب آثارا

جانبية، لكن لا يحدث ذلك لعامة الناس:

نادرا ما يمكن أن تظهر آلام في البطن، الغثيان أو الإسهال،

خاصة في حالات الإصابة الشديدة بالدودة. في هذه

الحالة، يستمر عادة العلاج بفلوفارمي®

في حالات نادرة، قد يلاحظ الحساسية مثل الشرى،

والطفح الجلدي، احمرار، تورم في الوجه والرقبة (وذمة

وعائية).

إذا لاحظت أي آثار جانبية غير المذكورة في هذه النشرة،

أو إذا أصبحت الآثار الجانبية خطيرة، يرجى إخبار طبيبك

أو الصيدلي

5- كيف يتم حفظ فلوفارمي®؟

يحفظ بعيدا عن تناول الأطفال.

لا تستخدم فلوفارمي® بعد تاريخ انتهاء الصلاحية

المذكور على العبوة

لا يحفظ فوق 3 أشهر بعد فتح القارورة.

إذا لزم الأمر، يجب الحذر من بعض العلامات الواضحة

للتدهور

لا ينبغي التخلص من الأدوية من خلال مياه الصرف

الصحي أو النفايات المنزلية

اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية غير

المستعملة. هذه التعليمات تساعد على حماية البيئة.

6- معلومات إضافية

قائمة كاملة من المواد الفعالة والسواغات:

المادة الفعالة:

فلوبندازول.....2 غ لكل 100 مل

سواغات.....ك.ك.ك. ل. 100 مل

سواغات ذات تأثير ملحوظ : سكروز، بارابين الميثيل

الصودي.

المكونات الأخرى هي:

كاربومار (كاربوبول 974P)، لوريل سولفات الصوديوم،

نكهة الموز ، هيدروكسيد الصوديوم (درجة الحموضة =

6،1-6،5)، ماء نقي.

الشكل الدوائي والمحتوى:

ماهو فلوفارمي® ومحتوى الغلاف الخارجي؟

هذا الدواء هو عبارة عن مزيج مستعمل للشرب.

قارورة زجاجية صفراء معتمة ل 30 مل مع ملعقة قياس

5 مل.

صاحب مقرر التسجيل /الصانع/ المعبئ

،U.P.C، المنطقة الصناعية بالملا،

حصة رقم 7، 25000 قسنطينة - الجزائر

رقم مقرر التسجيل: 19/19B005/285

آخر تاريخ تم فيه مراجعة النشرة: ماي 2019

FLUVERMI®

Voie orale-suspension buvable Flubendazole
2 g/100ml

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE FLUVERMI®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco thérapeutique :

ANTHELMINTHIQUES

Indications thérapeutiques :

FLUVERMI® est utilisé pour le traitement des infestations par certains vers, parasites du tube digestif: oxyure, ascaris, trichocéphale, ankylostome.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUVERMI® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Sans objet.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219) et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire rare).

Interactions avec d'autres médicaments :

• Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Par prudence, sauf avis contraire de votre médecin, il est préférable d'éviter la prise de FLUVERMI® pendant la grossesse ou l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Liste des excipients à effet notable :

saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle sodique .

3. COMMENT PRENDRE FLUVERMI® ?

Posologie, Mode et voie(s) d'administration :

Posologie :

La posologie est identique chez l'enfant et chez l'adulte. Elle dépend du ver infestant:

• **Oxyure** : 1 cuillère-mesure en prise unique. La prise sera renouvelée 15 à 20 jours plus tard afin d'éliminer totalement toute infestation.

Des mesures d'hygiène rigoureuses corporelles (nettoyage des ongles, etc...) et vestimentaires doivent accompagner le traitement pour

éliminer le risque de réinfestation.

• **ascaris, trichocéphalose, ankylostomiase**: 1 cuillère-mesure matin et soir pendant 3 jours.

FLUVERMI® est une suspension buvable.

DANS TOUS LES CAS, CONFORMEZ-VOUS A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Mode d'administration

Voie orale.

Ni purge, ni jeûne préalable ne sont nécessaires. Il n'y a pas lieu de prévoir un régime alimentaire particulier pendant le traitement.

Bien agiter le flacon avant l'emploi. Pour prendre FLUVERMI®, utilisez la cuillère-mesure.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris accidentellement une trop grande quantité de FLUVERMI®, consultez immédiatement votre médecin, par mesure de sécurité.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLUVERMI® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Rarement, peuvent apparaître des douleurs abdominales, nausées ou une diarrhée, en particulier en cas d'infestation importante par les vers. Dans ce cas, poursuivez normalement le traitement par FLUVERMI®

Dans de rares cas, des réactions allergiques à type d'urticaire, éruption cutanée, rougeur, gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke) ont été observées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER FLUVERMI® ?

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser FLUVERMI® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas conserver au-delà de 3 mois après première ouverture du flacon.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

La substance active:

Flubendazole..... 2 g pour 100 ml

EXCIPIENTSqsp pour 100 ml

Liste des excipients à effet notable: saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle sodique

Les autres composants sont:

carbomère (carbopol 974P), laurilsulfate de sodium, arôme banane , hydroxyde de sodium (qs pH = 6,1 - 6,5), eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu :

Qu'est-ce que FLUVERMI® et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable.

Flacon en verre jaune opaque à 30 ml avec une cuillère-mesure de 5 ml.

Détenteur de la décision d'enregistrement/ Fabricant / Conditionneur :

UPC, Zone Industrielle Palma, lot n° 7A, 25000 Constantine – Algérie.

DE N° :19/19B005/285

Date de dernière révision de la notice :
Mai 2019

N01FLV391

