

فلوفارمي®

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

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، الدودة 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 مؤخرًا 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 و الرضاعة:

الحمل و الرضاعة:

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 دائمًا 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 و طريقة 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 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 ظهرت لديك آثار غير مرغوبة تحدث مع طبيبك أو الصيدلي هذا ينطبق أيضا على أي أثر غير مرغوب ليس مدرجا في هذه النشرة

يمكنك أيضا الإبلاغ عن الآثار الغير المرغوبة مباشرة عن طريق المركز الوطني للبيظة بخصوص الادوية والاعتاد الطبي CNPM: www.cnpm.org.dz

5- كيف يتم حفظ فلوفارمي® ؟

يحفظ بعيدا عن متناول 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. 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 معتمدة لـ 30 مل مع ملعقة قياس

5 مل.

صاحب مقرر التسجيل / الصانع / المعين/ المحرر :

ش.ذ.الاتحاد الصيدلاني القسنطيني إنتاج
حي جنان الزيتون حي لاموريسيار رقم 107، قسنطينة - الجزائر

رقم مقرر التسجيل: 25/19/19B005/285

آخر تاريخ تم فيه مراجعة النشرة: افريل 2025

N04FLV391

UPC

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 FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

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

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire :

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 ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à, votre médecin ou votre pharmacien; Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le centre national de pharmacovigilance et de matériovigilance CNPM : www.cnpm.org.dz

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 notoire: 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 / Libérateur :

S.P.A Union Pharmaceutique constantinoise production
Cité Djennet el Zeitoune, rue Lamoricière N° 07A,
Constantine - Algérie

DE N° : 25/19/19B005/285

Date de dernière révision de la notice :

Avril 2025

