

زينتال^ع

ألبيندازول معلق

التركيب النوعي والكمي

يحتوي كل ٥ مل على ١٠٠ ملجم ألبيندازول. (انظر قائمة مواد السواغ)

دواعي الاستعمال العلاجية

- الدودة الدبوسية (السرمدية الدودية);
- الدودة المدورة (الصفرة الخراطيني);
- دودة الأنيلوستوما (الشصية) (الإنكلستوما الاثنى عشرية والفئাকে الأمريكية);
- الدودة السوطية (المسلكة الشعرية الذيل);
- الدودة الخيطية (الأسطوانيات البرازية);
- الدودة الشريطية (الشريطية العزلاء والشريطية سوليوم); يجب أن يتم اللجوء إلى العلاج باستعمال ألبيندازول فقط في حالات الإصابة بطفيليات حساسة لألبيندازول;
- داء الجيارديا (الجيارديا المعوية أو الاثنى عشرية) في الأطفال;
- داء الشعيرينات (الشعرينة الحلزونية).

الجرعة وطريقة تناول

الجرعة:

مدة العلاج	الجرعة اليومية	دواعي الاستعمال
جرعة مفردة يجب أن تتكرر بعد سبعة أيام.	الأطفال من سن عام إلى عامين: ٢٠٠ ملجم، أي ١٠ مل (نصف زجاجة سعة ٢٠ مل) من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪. البالغون والأطفال أكبر من عامين: ٤٠٠ ملجم، أي زجاجة سعة ٢٠ مل من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪. يجب فرض تدابير نظافة صارمة ويجب علاج كل من هم في محيط الأسرة.	الدودة الدبوسية
جرعة مفردة ***	الأطفال من سن عام إلى عامين: ٢٠٠ ملجم، أي ١٠ مل (نصف زجاجة سعة ٢٠ مل) من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪. البالغون والأطفال أكبر من عامين: ٤٠٠ ملجم، أي زجاجة سعة ٢٠ مل من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪.	الدودة المدورة دودة الأنيلوستوما الدودة السوطية
جرعة واحدة يومية لمدة ٣ أيام متعاقبة. ***	البالغون والأطفال أكبر من عامين: ٤٠٠ ملجم، أي زجاجة سعة ٢٠ مل من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪.	الدودة الخيطية الدودة الشريطية (المصاحبة) لطفيليات أخرى
جرعة واحدة يومية لمدة ٥ أيام متعاقبة.	الأطفال: ٤٠٠ ملجم، أي زجاجة سعة ٢٠ مل من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪.	داء الجيارديا
جرعة في الصباح وجرعة في المساء لمدة تتراوح من ١٠ إلى ١٥ يوماً تبعاً لشدة الأعراض وسرعة بدء العلاج.	الأطفال: ١٥ ملجم/كجم/اليوم مقسمة على جرعتين يومياً. البالغون: ٨٠٠ ملجم، أي زجاجتين سعة ٢٠ مل من المعلق عن طريق الفم بتركيز ٢٪. مرتين يومياً.	داء الشعيرينات

*** خاصة في حالة الديدان الخيطية والديدان السوطية والديدان الشريطية، إذا كانت نتيجة فحص الطفيليات في البراز إيجابية بعد ٣ أسابيع من العلاج، فيجب إعطاء جرعة العلاج مرة ثانية.

طريقة تناول:

عن طريق الفم لا يلزم استخدام المسهلات أو الصوم قبل العلاج.

موانع الاستعمال

- يجب عدم إعطاء ألبيندازول أثناء الحمل أو للنساء اللواتي يرحجن حملهن.
- ويحظر استعمال ألبيندازول مع العرضي المعروف عنهم تاريخ فرط الحساسية لألبيندازول أو أي من المكونات الداخلة في الجرعة.

تحذيرات واحتياطات

لتجنب إعطاء ألبيندازول في المراحل المبكرة من الحمل، ينبغي أن تبدأ النساء ممن في سن الحمل العلاج أثناء الأسبوع الأول من الدورة أو بعد إجراء تحليل حمل وتكون نتيجته سلبية.

قد يكشف العلاج بألبيندازول الوجود المسبق لداء الكيسات المعدنية العصبية، خاصة في المناطق التي تزداد فيها عدوى الدودة الشريطية. قد يصاب المرضى بأعراض عصبية مثل النوبات الصرعية وزيادة الضغط داخل القحف وعلامات بؤرية نتيجة تفاعل التهابي بسبب موت الطفيل في المخ. قد تحدث أعراض عيب العلاج مباشرة، ويجب البدء فوراً بإعطاء العلاج المناسب باستخدام الستيرويدات ومضادات التشنج. يحتوي معلق ألبيندازول على حمض البنزويك الذي يسبب تهيجاً خفيفاً للجلد والعينين والغشاء المخاطي. وقد يزيد خطر البرقان في الأطفال حديثي الولادة.

التفاعلات

وردت تقارير تفيد بأن كلًا من سيميبتدين وبرازيكتانيل وديكساميثازون تزيد من مستويات تركيز مستقلب ألبيندازول في البلازما، وهو المستقلب المستول عن التفاعلية الجهازية للمنتج.

أما ريتونايفير وفينيتيون وكربامازيبين وفينوباريتال فلها قد تقلل من تراكيزات المستقلب النشط لألبيندازول في البلازما؛ وهو ألبيندازول سلفوكسيد. والعلاوة الإكلينيكية لهذا غير معروفة، ولكن قد يؤدي ذلك إلى تقليل الفعالية، خاصة في علاج عدوى الدودة الطفيلية الجهازية. ويجب ملاحظة العرضي لمعرفة الفعالية وقد يتطلب الأمر نظام جرعة بديلاً أو علاجات بديلة.

الحمل والرضاعة

الحمل

يجب عدم إعطاء ألبيندازول أثناء الحمل أو للنساء اللواتي يرحجن حملهن (انظر موانع الاستعمال).

الرضاعة

لا توجد بيانات وافية متاحة حول البشر والحيوانات بخصوص استعمال ألبيندازول أثناء الرضاعة.

القدرة على أداء مهام تتطلب إصدار أحكام أو قدرات حركية أو معرفية

لم تتم ملاحظة الآثار العكسية على القدرة على القيادة وتشغيل الماكينات.

التفاعلات المضادة

تم استخدام البيانات المستمدة من الدراسات الإكلينيكية المفصلة لتحديد مدى تكرار حدوث التفاعلات من شائعة جدًا إلى نادرة غير مرغوبة. كذلك، تم تسجيل مرات تكرار حدوث جميع التفاعلات الأخرى غير المرغوبة (أي التي تحدث بمعدل >1/1000) بشكل رئيسي بعد طرح المنتج في الأسواق. كما أنها تشير إلى معدل التقارير الواردة أكثر من درجة تكرار حدوثها بدقة.

تم استخدام الاصطلاح التالي كمرجع لتصنيف مدى تكرار الحدوث:

آثار شائعة جدًا: ≤ 1/10، آثار شائعة: ≤ 1/100 و > 1/1000، آثار نادرة: ≤ 1/1000 و > 1/10000، آثار نادرة جدًا: > 1/10000

اضطرابات الجهاز المناعي

آثار نادرة: تفاعلات فرط الحساسية بما في ذلك الطفح والحكة والشرى

اضطرابات الجهاز العصبي

آثار غير شائعة: الصداع والدوخة

اضطرابات المعدة والأمعاء

آثار غير شائعة: أعراض الجهاز المعدي المعوي العلوي (مثل ألم أعلى البطن أو ألم بالبطن والغثيان والقيء) والإسهال.

اضطرابات الكبد والمرارة

آثار نادرة: ارتفاع إنزيمات الكبد

اضطرابات الجلد والأنسجة تحت الجلد

آثار نادرة جدًا: الحمامي متعدد الأشكال ومتلازمة ستيفنز-جونسون

تجاوز الجرعة

يجب اتخاذ المزيد من الإجراءات العلاجية كما تقتضي الضرورة الإكلينيكية أو حسبما يوصي به المركز القومي للسموم، حينما كان متأكدًا.

قائمة المواد الداخلة في التركيب:

سليكات الألومنيوم ماغنيسيوم، وكربوكسي ميثيل سلولوز الصوديوم، وجلسرين وبوليسوربات ٨٠، وسوربيتان مونولوربات، وسوربات بوتاسيوم، وحمض بنزويك، وحمض سوربيك، وسيليكون مضاد الرغوة ١٥١٠، وسكارين صوديوم، ونكهة البرتقال، ونكهة الفانيليا، ونكهة الفاكهة، وماء مقطر

فترة الصلاحية:

تاريخ انتهاء الصلاحية مدون على العبوة.

احتياطات خاصة للتخزين:

يتم التخزين في درجة حرارة أقل من ٣٠ درجة مئوية مع حماية المنتج من الضوء.

جهة التصنيع: Farmaclair, Hérouville-Saint-Clair, France.

زيننيل علامة تجارية مسجلة لصالح مجموعة شركات GlaxoSmithKline.

© حقوق النشر لمجموعة شركات GlaxoSmithKline لعام ٢٠٠٨. جميع الحقوق محفوظة.

رقم إصدار GDS: ١٣، تاريخ الإصدار: ٢٣ يوليو ٢٠١٠

ان هذا الدواء

- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافاً للتعليمات يعرضك للخطر.
- اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.
- فالطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وبنفعه وضرره.
- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
- لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.

لا تترك الأدوية في متناول أيدي الأطفال

مجلس وزراء الصحة العرب
و اتحاد الصيادلة العرب

 GlaxoSmithKline