

Tavanic® 5 mg/ml solution for infusion

تافانيك®

5 ملغ/مِلل

محلول للتسريب

ليفوفلوكساسين

ليفوفلوكساسين

ليفوفلوكساسين

اقرأ بنمعن كامل هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

■ احتفظ بهذه النشرة، قد تكون بحاجة لإعادة قراءتها.

■ إن كان لديك أسئلة أخرى، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني.

■ في حال شعرت بأي تأثيرات غير مرغوب فيها، أعلم طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني بذلك. يشمل ذلك أي تأثيرٍ آخر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

على مانا تحتوي هذه النشرة:

- ما هو تافانيك محلول للتسريب وفي أية حالة يستعمل
- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال تافانيك محلول للتسريب
- كيف يستعمل تافانيك محلول للتسريب
- التأثيرات غير المرغوبة المحتملة
- كيف يُحفظ تافانيك محلول للتسريب
- محتويات العبوة ومعلومات أخرى

1. **ما هو تافانيك محلول للتسريب وفي أية حالة يستعمل**

الفئة الدوائية العلاجية

اسم هذا الدواء هو تافانيك محلول للتسريب. تافانيك ملول للتسريب يحتوي على مادة فعالة تسمى ليفوفلوكساسين، وتتنمي الى مجموعة الأدوية المعروفة بإسم المضادات الحيوية. ليفوفلوكساسين مضاد حيوي من زمرة الكينولونات التي تبيد الجراثيم المسببة للإصابات الخمجية في الجسم.

احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة

تحذيرات واحتياطات

راجع طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني قبل اعطائه هذا الدواء إذا

■ كان عمرك 60 سنة أو ما فوق.

■ كنت تستعمل الستيروئيدات القشرية وتُسمى أيضاً ستيروئيدات (راجع بند "الأدوية الأخرى وتافانيك").

■ سبق لك التعرض لنوبة صرع (اختلاجات).

■ سبق وأصبحت بتلف في الدماغ نتيجة سكتة دماغية أو إصابة أخرى في الدماغ.

■ كان لديك اضطرابات في الكلى.

■ كنت تعاني من متلازمة "نقص أنزيم نازعة هيدروجين الغلوكوز—6—فوسفات". قد تكون أكثر عرضة لاضطرابات وخيمة في الدم عند استعمالك هذا الدواء.

■ كان لديك سوابق اضطرابات عقلية.

■ كنت قد سبق وتعرضت لمشاكل في القلب: يجب توخي الحذر مع

استعمال هذا النوع من الدواء إذا كانت فاصلة QT مطولة لديك عند الولادة أو لدى فرد من عائلتك (تلاحظ في التخطيط الكهربائي

للقلب (ECG)، أي تسجيل كهربية القلب)، أو كان لديك اختلال في توازن أملاح الدم (بالأخص مستويات منخفضة من البوتاسيوم أو المغنيسيوم في الدم)، أو كان لديك نظم قلبي بطيء جدا (المسمى "بطء القلب")، أو كان لديك ضعف في القلب (قصور في القلب)، أو سبق وأصبحت بنوبة قلبية (احتشاء عضلة القلب)، أو كنت امرأة أو شخصاً مسناً أو كنت تتناول أدوية أخرى يمكن أن تؤدي الى شذوذات في التخطيط الكهربائي للقلب ECG (راجع بند "الأدوية الأخرى وتافانيك").

■ كنت مصاباً بداء السكري.

■ سبق وتعرضت لأمراض في الكبد.

في حال لم تكن متأكداً إذا كانت إحدى هذه الحالات تنطبق عليك، راجع طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني قبل استعمالك هذا الدواء.

الأدوية الأخرى وتافانيك

عليك بإبلاغ طبيبك أو الصيدلاني في حال كنت تستعمل أو قد استعملت مؤخرًا أو تنوي استعمال دواءٍ آخر، لأن تافانيك يمكن أن يؤثر على كيفية عمل الأدوية الأخرى. كذلك يمكن لبعض الأدوية أن تؤثر على كيفية عمل تافانيك.

بشكل خاص، أعلم طبيبك في حال كنت تستعمل أحد الأدوية التالية، لأن ذلك يمكن أن يزيد من احتمال ظهور تأثيرات غير مرغوبة عند مشاركتها مع تافانيك:

■ الستيروئيدات القشرية وتسمى أيضاً ستيروئيدات – المستعملة لمعالجة الالتهاب. إنك أكثر عرضة للإصابة بالتهاب و/أو بتمزق الوتر.

■ وارفارين – المستعمل لتسييل الدم. قد تصبح أكثر عرضة للنزف، قد يحتاج طبيبك إجراء بشكل منتظم فحوصات دم لكي يتحقق من نوعية تخثر الدم لديك.

■ ثيوفيلين – المستعمل في الاضطرابات التنفسية. إنك أكثر عرضة للإصابة بنوبة صرع (اختلاجات) في حال مشاركته مع تافينيك. ■ مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية (NSAIDs) – المستعملة ضد الألم والالتهاب مثل الأسبرين، الأيبوبروفين، الفلبنوفن، الكيتوبروفن الإندوميثاسين. إنك أكثر عرضة للإصابة بنوبة صرع (اختلاجات) في حال مشاركتهم مع تافينيك.

■ سيكلوسبورين – المستعمل بعد زرع الأعضاء. ذلك قد يزيد من مخاطر تعرضك للتأثيرات غير المرغوبة للسيكلوسبورين.

■ الأدوية التي لها تأثير معروف على نظم القلب. هذه الأدوية تشمل علاجات مستعملة في اضطرابات نظم القلب (مضادات الانظم مثل الكينيدين، الهيدروكينيدين، الديزوبيramid، السوتالول، الدوفيتيليد. تأكد من استعمالك كريم للشمس بمؤشر وقاية مرتفع. ■ ضع دائماً قبعة والبس ثيابا تغطي ذراعيك وساقيك. ■ تجنّب حمامات الشمس.

إذا أعطيت أكثر مما يجب من تافانيك محلول للتسريب

من بعيد الاحتمال أن يُعطى لك طبيبك أو الممرض(ة) أكثر مما يجب من تافانيك. فإن طبيبك أو الممرض(ة) يراقبان تحسن حالتك الصحية ويتحققان من الدواء الذي يعطى لك. لا تتردد في طرح الأسئلة في حال كنت لا تعرف لماذا يُعطى لك تافانيك. إعطاء جرعة مفرطة من تافانيك يمكن أن يؤدي الى ظهور التأثيرات التالية: نوبة صرع (اختلاجات)، الإحساس بتشوش عقلي، دوخة، نقص في الوعي، ارتجاف واضطرابات قلبية – مما يؤدي الى ضربات قلب غير منتظمة والى إحساس بتوعل (غثيان).

إذا فاتتك جرعة من تافانيك محلول للتسريب

لدى المرضى الذين يعالجون بواسطة تافينيك، يمكن أن تعطي تحاليل البول للكشف عن مسكنات الألم القوية المسماة "مواد أفيونية" نتائج إيجابية كاذبة". في حال وصف لك طبيبك تحليلاً للبول، أطلعك بأنك تخضع للعلاج بواسطة تافينيك.

اختبار الكشف عن داء السل

يمكن أن يعطي هذا الدواء نتائج "سلبية كاذبة" في بعض الفحوصات المخبرية للبحث عن البكتيريا المسببة داء السل.

الحمل و الإرضاع

لا تتناولِي هذا الدواء:

■ في حال كنت حاملاً أو احتمال أن تصبحي حاملاً أو تظنين بأنك حاملٌ.

■ في حال كنت ترضعن أو تنوين الإرضاع.

قيادة العربات واستعمال الآلات

يمكن أن تتعرض لتأثيرات غير مرغوية بعد استعمال هذا الدواء، بالأخص الإحساس بالدوخة أو النعاس أو بدوران الرأس (الدوار) أو بتغييرات في الرؤية. بعض هذه التأثيرات يمكن أن تؤثر على قدرتك في التركيز وعلى سرعتك في التفاعل. في حال حدوث ذلك، يجب عدم القيادة أو القيام بأعمال تستلزم تركيزاً عالياً.

تافينيك محلول للتسريب يحتوي على الصوديوم

هذا الدواء يحتوي على 181 ملغ من الصوديوم في كل جرعة من 250 ملغ. يجب أخذها بالاعتبار لدى المرضى الذين يخضعون لنظام غذائي منضبط من الصوديوم.

3. **كيف يستعمل تافانيك محلول للتسريب**

كيف يُعطى تافانيك محلول للتسريب

■ تافانيك محلول للتسريب دواء يُستعمل فقط في المستشفيات.

■ سوف يُعطى لك من قبل طبيبك أو ممرض(ة) عن طريق الحقن في الوريد على مدى مدة محددة (تسمى هذه الطريقة للتسريب الوريدي).

■ المدة المحددة للتسريب لتافانيك 250 ملغ محلول للتسريب يجب أن تكون 30 دقيقة أو أكثر.

■ المدة المحددة للتسريب لتافانيك 500 ملغ محلول للتسريب يجب أن تكون 60 دقيقة أو أكثر.

■ يجب مراقبة معدل ضربات القلب وضغط الشرايين لديك عن كثب، لأن تسرع غير معتاد في ضربات القلب وانخفاض عابر للضغط الشرياني هي تأثيرات غير مرغوية محتملة قد تمت ملاحظتها أثناء التسريب لمضاد حيوي مماثل. يجب إيقاف التسريب فوراً في حال انخفاض ملموس لضغطك أثناء التسريب.

ما هي كمية تافانيك محلول للتسريب التي تُعطى

إن كنت لا تعرف بالتحديد لماذا يُعطى لك تافانيك أو في حال لديك أسئلة تتعلق بكمية تافانيك المعطاة لك، اسأل طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني.

■ كمية تافانيك التي يجب إعطائها لك سوف يقررها طبيبك.

■ حجم الجرعة تعتمد على نوع ومكان العدوى في جسمك.

■ مدة المعالجة تعتمد على مدى شدة العدوى.

للبالغين والأشخاص المسنين

■ الالتهاب الرئوي: 500 ملغ مرة أو مرتين في اليوم.

■ اخماج المسالك البولية، بما في ذلك الكلى والمثانة: 500 ملغ مرة واحدة في اليوم.

■ التهابات البروستات: 500 ملغ مرة واحدة في اليوم.

■ خمج الجذ والأنسجة تحت الجلد، بما في ذلك العضلات: 500 ملغ مرة أو مرتين في اليوم.

للبالغين والمسنين الذين يعانون من اضطرابات كلوية

قد يضطر طبيبك الى اعطائك جرعة أخف.

للأطفال والمراهقين

يجب عدم إعطاء هذا الدواء للأطفال أو للمراهقين.

يجب حماية بشرتك من ضؤ الشمس

تجنب تعرضك لأشعة الشمس المباشرة أثناء فترة المعالجة بواسطة هذا الدواء وخلال اليومين التاليين لإيقاف الدواء، لأن بشرتك سوف تصبح أكثر حساسية للشمس مما يمكن أن يؤدي الى حروق أو تدمير

أو فقاعات هامة في حال لم تتقيد بالاحتياطات التالية:

■ تأكد من استعمالك كريم للشمس بمؤشر وقاية مرتفع.

■ ضع دائماً قبعة والبس ثيابا تغطي ذراعيك وساقيك.

■ تجنّب حمامات الشمس.

إذا أعطيت أكثر مما يجب من تافانيك محلول للتسريب

من بعيد الاحتمال أن يُعطى لك طبيبك أو الممرض(ة) أكثر مما يجب من تافانيك. فإن طبيبك أو الممرض(ة) يراقبان تحسن حالتك

الصحية ويتحققان من الدواء الذي يعطى لك. لا تتردد في طرح الأسئلة في حال كنت لا تعرف لماذا يُعطى لك تافانيك. إعطاء جرعة مفرطة من تافانيك يمكن أن يؤدي الى ظهور التأثيرات

التالية: نوبة صرع (اختلاجات)، الإحساس بتشوش عقلي، دوخة، نقص في الوعي، ارتجاف واضطرابات قلبية – مما يؤدي الى ضربات قلب غير منتظمة والى إحساس بتوعل (غثيان).

إذا فاتتك جرعة من تافانيك محلول للتسريب

لدى طبيبك أو الممرض(ة) تعليمات تتعلق بالوقت الذي يجب فيه إعطائك هذا الدواء. من بعيد الاحتمال أن لا يتم إعطاء الدواء وفقاً للوصفة. غير أنه إذا كنت تظن بأن هناك جرعة قد نسيت، أطلع طبيبك أو الممرض(ة).

في حال اوقفت أخذ تافانيك محلول للتسريب

سوف يستمر طبيبك أو الممرض(ة) بإعطائك تافانيك حتى ولو تحسنت حالتك. في حال الإيقاف المبكر للعلاج، يمكن أن يتفاقم مرضك أو يمكن أن تكتسب البكتيريا مقاومة للدواء.

بعد بضعة أيام من المعالجة بالمحلول للتسريب، قد يقرر طبيبك مواصلة الفترة الباقية من معالجتك بالتحول إلى أقراص هذا الدواء.

إذا كان لديك أسئلة أخرى تتعلق باستعمال هذا الدواء، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني.

4. **التأثيرات غير المرغوبة المحتملة**

مثل كافة الأدوية، يمكن هذا الدواء أن يسبب تأثيرات غير مرغوب فيها، ولكن ذلك لا ينطبق على الجميع. هذه التأثيرات هي بشكل عام خفيفة أو معتدلة وغالباً ما تختفي بعد وقت قصير.

أوقف العلاج بواسطة تافانيك وأعلم فوراً الطبيب أو الممرض(ة) إذا لاحظت أحد التأثيرات التالية:

نادرة جداً (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 10 000)

■ لديك تفاعل تحسّسي. الاعراض قد تشمل: الطفح الجلدي، صعوبات في البلع أو في التنفس، انتفاخ الشفتين أو الوجه أو الحلق أو اللسان.

أوقف العلاج بواسطة تافانيك وأعلم فوراً طبيبك أو الممرض(ة) إذا لاحظت أحد التأثيرات الشديدة التالية – قد تكون بحاجة لمعالجة طبية طارئة:

نادرة (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 1 000)

■ إسهال مائي قد يحتوي على الدم، مع الاحتمال أن يكون مصحوباً بتشنجات في المعدة وحرارة مرتفعة. يمكن أن تكون هذه أعراض علة معوية وخيمة.

■ وجع والتهاب الأوتار أو الأربطة المفصلية مع إمكانية تمزقها. وتر العرقوب هو الأكثر عرضة للإصابة.

■ نوبات صرع (اختلاجات).

نادرة جداً (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 10 000)

■ حروق، تمزيل، أوجاع أو خدر. يمكن أن تكون هذه أعراض لمرض يديعى "الاعتلال العصبي".

غيرها:

■ طفح جلدي شديد قد يشمل ظهور فقاعات أو تقشّر الجلد حول الشفتين والعينين والعم والأنف والأعضاء التناسلية.

■ فقدان الشهية، اصفرار الجلد والعينين، بول غامق اللون، حكاك أو معدة حساسة (بطن). قد تشير هذه الأعراض الي اضطرابات في الكبد ويشكل خاص الى عجز كبدى قد يكون مميّتا.

إذا شعرت بانخفاض في حدة البصر أو بأي مشكلة بصرية خلال فترة استعمالك تافانيك، استشر فوراً طبيب عيون.

أطلع طبيبك في حال تفاقم أحد التأثيرات التالية أو استمرارها لأكثر من بضعة أيام:

شائعة (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 10)

■ اضطرابات في النوم.

■ صداع، شعور بدوخة.

■ إحساس بتوعل (غثيان، قيؤ) وإسهال.

بعض الأنزيمات الكبدية في الدم.

■ فقاعات عند موقع التسريب.

■ التهاب الوريد.

قليلة الشيوع (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 100)

■ تديلات في عدد الجراثيم أو الفطريات الأخرى، عدوى بفطريات تدعى المبيضة، مما قد يستلزم معالجتها.

■ تديلات في عدد كريات الدم البيضاء تلاحظ في نتائج بعض تحاليل الدم (قلة الكريات البيض، كثرة اليوزينيات).

■ إحساس بالإجهاد (القلق)، إحساس بالتخليط، إحساس بالعصبية، إحساس بالنعاس، ارتجاف، إحساس بدوران الرأس (الدوار).

■ لهات (عسر تنفس).

■ تغير في مذاق الأطعمة، فقدان الشهية، عسر الهضم، ألم في منطقة المعدة، انتفاخ (تطبل البطن) أو إمساك.

■ حكاك مع طفح جلدي، حكة شديدة أو شرى، تحرقّ مفرط.

■ آلام مفصلية أو آلام عضلية.

■ نتائج غير معتادة لتحاليل الدم قد تكون ناتجة عن اضطرابات كبدية (ارتفاع البيليروبين) أو كلوية (ارتفاع الكرياتينين).

■ ضعف عام.

نادرة (يمكن أن تصيب لغاية شخص واحد من أصل 1 000)

■ تكوين أورام دموية ونزف بسبب انخفاض تعداد صفيحات الدم (قلة الصفائح).

■ انخفاض عدد الكريات البيضاء (قلة العدلات).

■ استجابة مناعية مبالغ فيها (حساسية مفرطة).

■ انخفاض مستوى السكر في الدم (نقص سكر الدم)، وهذا أمر هام للأشخاص المصابين بداء السكري.

■ رؤية أو سماع أشياء لا وجود لها (هلوسات، بارانويا)، تغير في الرأي وفي التفكير (تفاعلات ذهانية) مع خطر وجود أفكار انتحارية أو الإقدام على الانتحار.

■ إحساس بالاكتئاب، اضطرابات عقلية، هياج، أحلام غير طبيعية أو كوابيس.

■ إحساس بتخميل في اليدين وفي الرجلين (تشوش الحس).

■ اضطرابات في السمع (طنين في الأذن)أو في الرؤية(رؤية غير واضحة).

■ ضربات قلب سريعة غير اعتيادية (تسرع القلب) أو ضغط شرياني منخفض (نقص ضغط الدم).

■ ضعف عضلي . هذا الأمر هام للأشخاص المصابين بالوهن العضلي (مرض نادر في الجهاز العصبي).

■ تغير في وظيفة الكلى وعجز كلوي عرضي قد يكون نتيجة تفاعل تحسسي للكلىية يسمّى التهاب الكلىة الخلالي.

■ حمى.

تأثيرات أخرى غير مرغوب فيها تشمل:

■ انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر دم). قد يؤدي ذلك الى شوح البشرة أو الى اصفرارها بسبب تلف الكريات الحمراء: انخفاض تعداد جميع عناصر الخلايا الدموية (قلة الكريات الشاملة).

■ حمى، احتقان الحلق وإحساس عام بتوعل مستمر. قد يكون ذلك نتيجة انخفاض عدد الكريات البيضاء (ندرة المحببات).

■ خلل في دوران الدم (صدمة شبه تأقية).

■ ارتفاع مستوى السكر في الدم (فرط سكر الدم) أو انخفاض نسبة السكر في الدم مما قد يؤدي الى غيبوبة (غيبوية نقص سكر الدم).

هذا الأمر هام للأشخاص المصابين بداء السكري.

■ تغيرات في حاسة الشم، فقد حاسة الشم أو حاسة الذوق.

■ صعوية في التحرك وفي المشي (عسر الحركة، اضطرابات خارج الهرمية).

■ فقدان عابر للوعي (إغماء).

■ فقدان عابر للبصر.

■ انخفاض أو فقدان السمع.

■ تسرع غير طبيعي لنظم القلب، نظم قلب غير منتظم مهدد للحياة بما فيه توقف القلب، وتغيير في نظم القلب (تدعى "إطالة الفاصلة QT" تلاحظ في التخطيط الكهربائي للقلب، أي تسجيل كهربية القلب).

■ اضطرابات تنفسية أو تنفس مع صغير (تشنج قصبي).

■ تفاعلات تحسسية رئوية

■ التهاب البنكرياس.

■ التهاب الكبد.

■ حساسية زائدة للبشرة ضد الشمس والأشعة فوق البنفسجية (تحسس ضوئي).

■ التهاب الأوعية الدموية التي تنقل الدم في الجسم نتيجة تفاعل تحسّسي (التهاب وعائي).

■ التهاب الأنسجة داخل الفم (التهاب الفم).

■ تمزق العضلات وتلف عضلي (انحلال العضلة المخططة).

■ احمرار وانتفاخ المفاصل (التهاب المفصل).

■ آلام، خصوصاً في الظهر وفي الصدر وفي الأطراف.

■ نوبات بورفيرية لدى الأشخاص المصابين بمرض البرفوريا (داء مستقلبي نادر).

في حال شعرت بأي من التأثيرات غير المرغوب فيها، أعلم طبيبك أو الممرض(ة) أو الصيدلاني بذلك. ذلك ينطبق أيضاً على أي تأثيرٍ آخر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

بعض الأنزيمات الكبدية في الدم.

5. **كيف يُحفظ تافانيك محلول للتسريب**

بعيداً عن متناول أيدي الأطفال وعن بصرهم.

يحفظ ضمن حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية.

يجب حفظ القارورة في عبوتها الخارجية لحمايتها من الضوء.

الوقاية من الضوء أثناء التسريب غير مطلوبة.

بعد فتح القارورة، يجب الغطاء المطاطي) يجب استعمال المحلول فوراً (خلال 3 ساعات) لتفادي أي تلوث جراثومي.

يجب عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العبوة وعلى القارورة بعد كلمة ظذ EXP. تاريخ انتهاء الصلاحية يعني اليوم الأخير من هذا الشهر.

لا تستعمل هذا الدواء في حال لاحظت بأن المحلول هو غير صافر وليس بلون أصفر مخضر، و/أو يحتوي على شوائب.

يجب عدم رمي الأدوية بتاتا في المجاري أو مع النفايات المنزلية.

اسأل الممرض(ة) أو الصيدلاني ما يجب عمله بالأدوية غير المستعملة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

هذه التدابير تسمح بحماية البيئة.

على مانا يحتوي تافانيك محلول للتسريب

المادة الفعالة هي ليفوفلوكساسين. تافانيك محلول للتسريب متوفر على شكلين: 250 ملغ في قارورة زجاجية من 50 ملل و500 ملغ في قارورة زجاجية من 100 ملل. كل مليلتر واحد من المحلول للتسريب

يحتوي على 5 ملغ من ليفوفلوكساسين.

المكونات الأخرى هي: كلوريد الصوديوم، هيدروكسيد الصوديوم، حامض الهيدروكلوريد وماء لمستحضرللحقن.

مظهر تافانيك محلول للتسريب ومحتوى العبوة الخارجية

تافانيك محلول للتسريب هو محلول صافر بلون أصفر مخضر،

خال من الجزيئات. معبأ في قارورة زجاجية.

■ قارورة من 50 ملل متوفرة في عبلة من 1 و5.

■ قارورة من 100 ملل متوفرة في عبلة من 1 و5 و20.

يمكن أن لا تكون كل العبوات مسوقة في بلدكم.

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

حامل رخصة التسويق والمُصنّع
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main,
Germany

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة ومعلومات أخرى

محتوى العبوة وم