

دواعى الاستعمال داء السكري من النمط الثاني

ينبغي استَخْدام أقراص أكترَّس فقط في للرضى الذين لا يستجيبون بشكل كاف إلى أي من العلاجات التالية ويشتبه بإصابتهم بمقاومة الانسولين: ١٠.١- حمية غذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية وحدها

٣- استخدام السلفونيل بوريا بالإضافة إلى حمية غذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية

٣- استخدام مثبطات الغلوكوسيدار- α بالإضافة إلى حمية غذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية

٤- استخدام مركبات البايجوانيد بالإضافة إلى حمية غذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية

١. استخدام الانسولين، بالإضافة إلى الحمية الغذَّائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية

الاحتباطات لدواعى الاستعمال بنبغي أن يقتصر أخذ أقراص أكتوس للمرضى الذين تم تأكيد تشخيص إصابتهم بمرض السكري، تجدر الإشارة إلى أنه بالإضافة إلى مرض السكري، هناك بعض الأمراض مثل تحمل الجلوكور غير الطبيعي وسكر البول الإيجابي التي تشتمل على أعراض شبيهة بمرض السكري (السكري البولي، وظائف الغدة الدرقية

الجرعة وطريقة الاستعمال برت وسرية المستحدي . عندما تستخدم أقراص أكتوس، بالإضافة إلى الحمية الغذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية وحدها أو في الجمع بين الحمية الغذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية والسلفونيل يوريا أو مثبطات الغلوكوسيداز-α أو مركبات البايجوانيد

للبالغين. عادة ١٥-٣٠ ملغم من البايوغليتازون مرة واحدة يوميا عن طريق آلفم قبل أو بعد وجبة الإفطار. قد يتم تعديل الجرعة على النحو الملائم وفقا لجنس المريض وعمره

والأعراض ضمن الحد الأعلى ٤٥ ملغم. ". عندماً تستخدم أقراص أكتوس في الجمع بين الحمية الغذائية و/أو ممارسة التمارين الرياضية والانسولين

للبالغين، يتم إعطاء بايوغليتازون ه أً ملغم مرة واحدة يوميا عن طريق الفم قبل أو بعد وجبة الإفطار. قد يتم تعديل الجرعة على النحو لللائم وفقا لجنس الريض وعمره والأعراض ضمن الحد الأعلى ٢٠ ملغم.

الاحتباطات للحرعة وطريقة الاستعمال

. تم تسجيل حالات إصابة بوذمة عند النساء بنسبة أعلى، لذلك من المستحسن البدء ب ١٥ ملغم مرة واحدة يوميا والإنتباه إلى تكون وذمات. ٢. وقد لوحظت الوذمات عند زيادة الجرعة من ٢٠ ملغم إلى ٤٥ ملغم مرة واحدة يوميا، يرجى الإنتباه إلى تكون الوذمات في حالة زيادة الجرعة إلى ٤٥ ملغم. ٢. بما أنه قد لوحظت الوزمات بنسب أعلى بالجمع مع الاتسولين، فإنه يوصني بالبدء ب ١٥ ملغم مرة واحدة يوميا، وينبغي زيادة الجرعة بعناية مع مراقبة وثيقة

لتكون وذمة أو أعراض وعلامات فشل القلب. الوظائف الفسيولوجية تنخفض في كبار السن بشكل عام. ولذلك، من المستحسن البدء ب ١٥ ملغم مرة واحدة يوميا.

، المرضى المصابين بقصور في القلب أو تاريخ من فشل القلب [في الدراسات على الحيوانات، قد لوحظ زيادة في وزن القلب، وذلك على الأرجح بسبب تغيير تعويضي ناتج عن زيادة في حجم البلازما، وفي الحالات السريرية تم الإبلاغ عن حالات تفاقم أو حدوث فشل في القلب.]

، المرضى الذين يعانون من ارتفاع شديد في مستوى الكيتونات، في حالة غيبوية السكري أو مقدمات الغيبوبة، أو مع مرض السكري من النمط الأول [ويصبح من الضروري تعديل سريع لارتفاع السكر في الدم عن طّريق حقن سوائل عن طّريق الوريد أو الانسولين.]

'. المرضى الذين يعانون من خلل شديد في وظائف الكبد [هذا الدواء قد يتراكم في الجسم لأنه يتم استقلابه أساسا في الكبد.]

، المرضى الذين يعانون من اختلال وظيفي كلوي حاد ، المرضى الذين يعانون من التهابات حادةً، قبل أو بعد عملية، أو مع صدمة خطيرة [وفي هذه الحالات يجب السيطرة على ارتفاع نسبة السكر في الدم عن طريق الانسولين.

· المرضى الذين لديهم تاريخ من فرط الحساسية لأي من مكونات هذا الدواء.

١. النساء الحوامل أو أن تكون هناك احتمالية أن تكون حاملا.

. إعطاء أكتوس بحذر: (ينبغى إعطاء أقراص أكتوس بحذر مع المرضى التاليين:)

(١) المرضى أو الأمراض التالية:

") الرضى الذين يعانون من أمراض القلب: مثل احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اعتلال عضلة القلب وأمراض القلب الناتجة عن ارتفاع ضغط الدم مما قد يتسبب في فشل القلب [زيادة في حجم البلازما مما قد يتسبب في إحداث فشل القاب] (انظر ٢. احتياطات هامة وأثار جانبية هامة سريريا.) ) خلل وظيفًي كبدي أو كلُّوي، (انظِّر مضادات الاستعمال).

) قصور الغدة النخامية أو قصور الغدة الكظرية [قد يحدث انخفاض في مستوى السكر في الدم.]

٤) سوء التغذية والجوع وعدم انتظام تناول الطعام ونقص كمية الغذاء، أوَّ ضعف عام [قد يحدث انخفاض في مستوى السكر في الدم.] ٥) حركة العضلات المتطرفة [يحدث انخفاض في مستوى السكر في الدم.]

") الذين يشربون الكحول بشكل مفرط [يحدث أنخفاض في مستوى السكر في الدم.]

٧) المرضى المسنين (راجع الاستخدام عند كبار السن،)

(٢) المرضى الذين يتلقون أدوية أخرى خافضة لمستوى السكر (انظر التفاعلات الدوائية والآثار الجانبية الهامة سريريا.)

(١) بما أن الوذمة على الأرجم بسبب زيادة في حجم البلازما في الدم قد تحدث في فترة قصيرة من الزمن، ويمكن أن يحدث فشل القلب أو يتفاقم، ينبغي إيلاء ما يلي

هتمام دقيق. (انظر مضادات الاستعمال و (١. إعطاء أكتوس بحدر.))

١) يجب عدم إعطاء أكتوس للمرضى المصابين بقصور في القلب أو تاريخ من فشل القلب. ٢) يجب منابعة المرضى الذين يأخذون أكتوس بشكل دقيقً، إذا لوحظ تكون وذمة، زيادة وزن الجسم بشكل مفاجئ، وأعراض قصور القلب، وما إلى ذلك، ينبغى اتخاذ

التدابير المناسبة مثل وقف أقراص أكتوس وإعطاء مدرات البول (الفوروسيميد، البغ). ) ينبغي إعطاء التعليمات للمرضى بأن يتنبهوا الى أية وذمة، وزيادة وزن الجسم بشكل مفاجئ أو التغييرات في الأعراض التي تحدث أثناء أخذ أقراص أكتوس،

والتوقَّف عن أخذ الدواء فورا واستشارة الطبيب.

(٢) بما أنه من المكن حدوث تغيير في تخطيط القلب وزيادة في نسبة القلب، ينبغي أن يكون هناك مراقبة دقيقة مثل تخطيط القلب بشكل دوري، إذا الوحظ أي شذوذ، ينبغي إعطاء الدواء بشكل حدْر، مثل وقف مؤقت أو تخفيض للجرعة. (انظر الآثار الجانبية الأخرى.) [٣] من المكن أن يتسبب أكتوس بانخفاض في مستوى السكر في الدم عندما يستخدم بصورة متزامنة مع الأدوية الأخرى الخافضة للسكر. في استخدام هذه العقاقير

مع ما يصاحب ذلك، ينبغي إعطاء توضيح كأمل المرضى على أعراض نقص سكر الدم والتدابير المضادة لها، ويجب أن يتم تنبيه المرضى إلى مثل هذه الأعراض، (انظر التفاعلات الدوائية والآثار الجانبية الهامة سريريا.)

(٤) في الدراسات الويائية التي أجريت خارج بلد المنشأ في المرضى الذين يعانون من مرض السكري، لوحظ احتمال زيادة خطر الاصابة بسرطان المثانة في المرضى الذين تلقوًا بايوغليتازون. خطر الإِصابة قد يزداد على المدى الطويل من الاستخدام. ولذلك، ينبغي توخيُّ الحدّر بالنسبة للنقاط التاليَّة. (انظر الاحتياطات الأخرى.) ١) يجب عدم إعطاء أقراص أكتوس للمرضى الذين يعانون من سرطان المثانة، ينبغى أن إعطاء أقراص أكتوس بعناية للمرضى الذين لديهم تاريخ سابق من سرطان المثانة، وذلك مع المراعاة التامة لفوائد ومخاطر البايوغليتازون،

٢) قبل بدء العلاج، يجب إعطاء المريض أو عائلته شرحا وافيا لخطر الاصابة بسرطان الثانة. يجب ان يعطى المريض تعليمات لاستشارة الطبيب فورا عند ملاحظة أي علامة أو أعراض من الدم في البول، وآلام في التبول، وما إلى ذلك.

٢) ينبغي القيام بفحص دوري، مثل تحليل البول، خلال أخذ أقراص أكتوس، وينبغي اتخاذ التدابير المناسبة عندما يلاحظ أي شذوذ. أيضاء ينبغي مواصلة ملاحظة التغيرات بعد التوقف عن تناول أقراص أكتوس،

ه) ينبغي أن يتم النظر في إعطاء أقراص أكتوس فقط عندما لم يتم الحصول على النتائج المطلوبة في المرضى الذين يخضعون للعلاج بالحمية الغذائية و/أو التمارين الرياضية التي هي العلاج الأساسي لمرض السكري.

٦) عندما تستخدم أقراص أكتوس، يجب أن تكون محدودة المرضى الذين يشتبه من أنهم يعانون من مقاومة الانسولين، (V) ينبغي قياس مستويات السكر في الدم والبول خلال إعطاء أقراص أكتوس بشكل دوري لتحديد تأثير هذا الدواء. إذا كان التأثير غير كاف بعد تناوله لدة ٢ أشهر،

[٨] خَلاَّلُ إعْمًاء الدواء، قد يصبح إعطاؤه غير ضروري أو قد يحتاج المريض إلى تخفيض الجرعة. وبالإضافة إلى ذلك، قد يتم خفض التأثير أو الحرمان من التأثير بسبب إفراط المريض أو بسبب مضاعفات من الإصابة وما إلى ذلك. وُلِذَّاكَ يِنبِغَى إيلاء الاهتمام لتناول الطعاء، وزن الجسم، نسبة السكر في الدم، وجود عدوى، وما إلى ذلك. يجب دائما الحذر في الحكم على مدى ملاءمة العلاج، الجرعة،

واختيار الأدوية، الخ. ٩) هناك بعض الحالات للتفاقمة من اعتلال الشبكية الناتج من السكري مع الانخفاض السريع في مستوى السكر في الدم. وينبغي إيلاء اهتمام لهذا العرض بما أنه تم

الإبلاغ عن ذلك مع أقراص أكتوس.

[١٠] لم تثبت سلامة استخدام أقراص أكتوس على جرعة يومية ٤٥ ملغم بشكل متزامن مع مثبطات غلوكوسيداز—α (هناك عدد قليل من التجارب السريرية من هذا

(۱۱) لم تتبُّت سلامة استخدام أقراص أكتوس بشكل متزامن مع مثبطات غلوكوسيداز 🗅 والسلفونيل يوريا (وقد لوحظ ميل متزايد من حدوث ردود الفعل السلبية في التجارب السريرية.)

(۱۲) لم تثبت سلامة استخدام أقراص أكتوس على جرعة يومية 50 ملغم بشكل متزامن مع مركبات البايجوانيد (هناك عدد قليل من التجارب السريرية من هذا القبيل.) الاستخدام مع كبار السن

الوظائف الفسيولوجية تتخفض في كبار السن بشكل عام، ولذلك، من المستحسن إعطاء أكتوس بحذر كالبدء ب ١٥ ملغم مرة واحدة يوميا مم رصد وثيق لحالة المرض مم الانتباه الى تطوير ردود الفعل السليبا الاستخدام أثناء الحمل أو الولادة أو الرضاعة

(١) ينبغي عدم إعطاء أكتوس للنساء الحوامل أو للنساء التي هناك احتمالية أن يحملن [لم تثبت سلامة هذا الدواء للنساء الحوامل. في دراسة إعطاء الدواء خلال فترة توالد الأعضّاء في الفئران، لوحظ ارتفاع معدل وفيات الأجنة وانخفاض معدل البقاء على قيد الحياة من حديثي الولادة في المجموعات التي أخذت ٤٠ ملغم/كغ أو أكثر. في دراسة مماثلة في الأرانب، واحد في كل من الوفيات وحالات الإجهاض من الحيوان الأم وارتفاع معدل وقيات الأجنةً، قد لوحظ في المجموعات التي أخذت ٢٠٠٠ ملغم كم (٢) ينبغي تجنب إعطّاء أكتوس للنساء ألمرضعات، ومع ذلك، إذا لا غني عن إعطاء ألدواء، ينبغي وقف الإرضاع. [تم الإبلاغ عن انتقالَ الدواء إلى حليب الأم في الفئران.] الاستخدام عند الأطفال

لم تثبت سلامة استخدام أقراص أكتوس عند الأطفال (لا تتوفر تجربة سريرية). احتياطات أخرى

(١) في دراسات إعطاء بايوغليتازون من خلال أنبوب تغذية لمدة ٢٤ شهرا في الفئران والجرذان، لوحظ ورم المثانة في الجرذان الذكور في المجموعات التي أخذت ٢٠٦ ملغم/ كلغ/يوم أو أكثر.

(٢) في تحليل مؤقت لدراسة وبائية أجريت في الخارج على المرضى الذين يعانون من مرض السكري، فإن التحليل الكامل لا يظهر فارقا كبيرا في مخاطر الاصابة بسرطان المَّانة (نسبة الخطر ٢٠٠٣ [فاصل النَّقة ٥٣/ ٩ / ٣٠-٥٠٠])، و لكن التّحليل الطبقي أشار إلى زيادة في مخاطر الاصابة بسرطان المثانة عن المّرضى الذين تلقوا بايوغليتارون لدة سنتين أو أكثر (نسبة الخطر ٤. ١ [فاصل اللّقة ٥٣/ ٢٠ , ١٣٠]

يضا، في دراسة وباثية أخرى، ازداد خطر الاصابة يسرطان المثانة بشكل ملحوظ في المرضى الذبن كانوا يتناولون بايوغليتازون (نسبة الخطر ٢٠٢٧ [فاصل الثقة ٨٥٪ ه . . ( - 7 أ . أ )]. وبالإضافة إلى ذلك، كانت هناك زيادة في مخاطر الاصابة بسرطان الثانة في المرضى الذين تلقوا بايوغليتازون لسنة أو لفترة أطول (نسبة الخطر ٢٠٠٤ . ١ فاصل الثقة ٥٩٪ ٢٠٠٢ –٥٧٠١)،

(٣) وقد لوحظ زيادة عدد وحجم الورم في القولون بعد إعطاء دواء مماثل (تروجليتازون أو روزيجليتازون) إلى الفئران عن طريق الفم. ٤) وقد لوحظ تكون أو زيادة سوه وذمة البقعة الصفراء الناتجة من السكري بعد استخدام أدوية الثيازوليدين مثل أكتوس، إذا حدث انخفاض حدة البصر، ينبغي النظر في ا حتمال وذمة البقعة الصفراء.

التأثيرات الجانبية قد لوحظت ردود الفعل السلبية، بما في ذلك التغير في البيانات المُحتبرية، في ٢٦٤ (٣٠, ٣٦٪) من أصل ١٣٦٨ مريض آخذوا ١٥ ملغم، ٣٠ ملغم أو ٤٥ ملغم من بايوغليتازون مرة واحدة يوميا في التجارب السريرية أجريت حتى وقت الموافقة على الدواء في اليابان. وقد لوحظت الوزمة أكثر تكرارا بين النساء، وبالإضافة مم الانسولين [أقراص أكثوس وحده، وبالإضافة مَّم أدوية السكري الآخري باستثناء الانسولين: ذكور ٦٠ // (٣١/٥٢)، والنساء ٢٠ (١/ /٤٢/٧٢)، بالإضافة مم الانسولين: الذكور ٦٠ // (٢١/٣)، والنساء ٩ . ٨٨٪ ((٣٨/١٨)]، ونسبةً الوذمة في المرضى الذين يعانون من مضاعفات السكري تميل إلى أن تكون أعلى بالقارنة مع المرضى بدون مضاعفات السكري [المرضى الذين يعانون من أعتلال الشبكية السكري: ٤٠٠٤ (٤٤ / ٣٣٤)، المرضى الذين يعانون من الاعتلال العصبي السكري: ٤٠.٨ (٣٤٢/٣٩)، المرضى الذين يعانون من اعتلال

وقد لوحظت أعراض نقص سكر الدم بشكل متكرر أكثر مم الانسولين [أقراص أكتوس وحده، وبالإضافة لأدوية السكرى الأخرى باستثناء الانسولين: ٧٠, ٧ (٨/٣٠٨/٨)، يًالاضافة مع الأنسولين: ٣٠.٣٢٪ (٢٠/٠٠)). وقد لوحظت ردود القعل السلبية، بما في ذلك تغيرات في البيانات المخبرية في ٥٥٦ (٣٠٢٠٪) من أصل ٣٤٢١ مُريض في دراسات مراقبة الدواء في مرحلة ما بعد التسويق (اعتبارا من نهاية فترة إعادة النظراً، تم العثور على ردود الفعل السلبية الذكورة أدناه في التجارب السريرية المذكورة

أثار حانبية هآمة سريريا . بما أنه من للمكن أن يحدث فشل للقلب أو أن يتفاقم الفشل، ينبغي أن تكون هناك مراقبة وثيقة خلال تناول أقراص أكتوس. إذا لوحظ وذمة، أو زيادة وزن الجسم بشكل مفاجئ، أو أعراض/ علامات فشل القلب (ضيق في التنفس، والخفقان، وزيادة نسبة القلب، الانصباب الجنبي، وغيرها) ينبغي أن تؤخذ التدابير المناسبة، مثل التوقف عن تتأول أقراص أكتوس أخذ مدرات البول، وما إلى ذلك،، على وجه الخصوص، ينبغى إيلاء الاهتمام الدقيق لعلامات فشل القلب عندما تستخدم أقراص أكتوس في

المرضى الذين يعانون أمراض القلب مع المخاطر المحتملة لفشل القلب أو أن تستخدم بالإضافة للانسولين. (انظر ١. إعطاء أكتوس بحذر و ٢. أحتياطات هامة.) ٢. قد تحدث وذمة وربماً يرجع ذلك إلى الزيادة في حجم البلازما (٨,٨/، و ٣٦٨/١٦٢ مريضا)، وينبغي بذل مراقبة وثبقة، وإذا الاحظت وذمة، ينبغي اتخاذ التدابير المناسبة، مثل تخفيض الجرعة أو الترقف عن تتأول أقراص أكترس. عندما لا تتحسن هذه الأعراض مع هذه التدابير، يتبغى النظر في أخذ مدرات البول (الفوروسيميد، الخ) إذا الزم الأمر. وقد لوحظت الوذمة اكثر تكرارا بين النساء، و بالإضافة مع الانسولين، أو في المرضى الذين يعانون من مضاعفات مرض السكري، وكانت هناك العديد من حالات الوذمة التي حدثت بعد زيادة الجرعة من ٣٠ ملغم إلى ٥٤ ملغم مرة واحدة في اليوم. (انظر الاحتياطات للجرعة وطريقة الاستعمال.)

ا. القصور الكيدي، برافقه زياداًت كبيرة في AST (GOT)، ALT (GPT)، AL- ، وما إلى ذلك، أو قد يُحدث اليرقان (١/ ١٠)، ولذلك، يتبغى اختبار وظائف الكيد دوريا إذا لزم الأمر، أي في المرضى الذينّ يعانون من خلل وظيفي كيدي كامن، إذا لوحظ اختلاف عن المستوى الطبيعي، ينبغي اتخاذ التدابير الّناسية، مثل التوقف عن

٤. قد تُحدثُ أعراض نقّص مستوى السكر في الدم عندما يستخدم أكتوس بصورة متزامنة مع أدوية السكري الأخرى (١, ١ - <٥٪)، إذا الوحظت أعراض انخفاض سكر الدم، يتبغى إعطاء أكتوس بصورة حدْرة، مثَّل وقف مؤقت أو تخفيض جرعة الدواء، عادة يتم إعطاء السكروزُ إذا لوحظت أعراض انخفاض سكر الدم بعد تناوله الدواء، ومع ذلك، يَتَبغَى أن يعطى الطوكور إذا لوحظت أعراض انخفاض سكر الدم مع الاستخدام المتزامن مع مشطأت الغلوكوسيدار- lpha. وقد لوحظت أعراض انخفاض سكر

 . زيادة انصلال الربيدات، تتمثل في الام في العضلات، وضعف، وزيادة (CK (CPK))، وقد بزداد الميوجلوبين في الدم واليول (غير معروف النسب). في مثل هذه الحالة، ينبغي وقف تناول أقراص أكتوس، وينبغي اتخاذ التدابير المناسبة، أبما أنة من المكن حدوث التهاب رنوي خلالي (النسب غير معروفة) ينبغي إجراء اختبارات مثل الصور بالأشعة السينية للصدر، صورة مقطعية للصدر أو مؤشر الصل مباشرة بعد ملاحظة الحمى، والسعال،ّ وضيقاً النفس أو أصوات الصدر غيّر الطبيعية وما إلى ذلك. إذا لوحظ اختلاف عن الطبيعي، ينبغي وقف أقراص أكتوس واتخاذ

٧. تم الإبلاغ عن انتكاس من قرحة في المعدة. الآثار الجانبية الأخرى

	%∘≤	/,\	7.,1>	النسبة غير معروفة
الدموية (ملاعظة ١)		فقر الدم ونقص الكريات البيض، أو الصفيحات		
القلب والأوعية الدموية		زيادة ضغط الدم، وزيادة نسبة القلب (الاستة)، تخطيط قلب غير طبيعي الاستة)، والخفقان، والإحساس بضغط في الصدر، أو		
		الهبات الساخنة في الوجه		
فرط الحساسية <sup>(ملاطة ٢)</sup>		الطفح الجلدي والأكزيما أو حكة		
لجهاز الهضمي		الغثيان / التقيق والمغص، وحرقة وألم في البطن، والشعور بتضخم البطن، والإسهال والإمساك، وزيادة الشهية، أو		
		فقدان الشهية		
كيدي (ملاحظة ٥)		AST(GOT), ALT(GPT), AL-P, or γ-GTP زيادة		
النفسية العصبية		الدوخة، والصداع، والنعاس، والشعور بالضيق، والضعف، أو الخدر		
اخرى	زیادة LDH و (CPK (cxiai)	زيادة BUN أو البوتاسيوم، وانخفاض البروتين الكلي أو الكالسيوم، وزيادة الوزن، زيادة بروتين البول، أو ضيق في النتفس	ألم مفصلي أو الهزة، تفاقم اعتلال الشبكية بسبب الانخفاض السريع في نسبة السكر في الدم	كسور العظام (ملاحقة ٦)

ملاحظة ١) ينبغي أن يتم فحص الدم بشكل دوري (مرة واحدة عن كل ٢ أشهر).

ملاحظة ٢) انظر ٢٠ احتماطات هامة. ملاحظة ٣) في مثل هذه الحالة، ينبغي وقف أكتوس.

ملاحظة ٤) النّسب: زيادة (GOT) A AST (GOT) ريضا)، وزيادة (ALT (GPT) ينسبة ٤٠٠٪ (٢٧٢/١٢)، وزيادة AL- ٧٤٠٪ (٢٧٢/١١)، (1, 1777/17) / . . 10 V-GTP aidio

ملاحظة ٥) زيادة LDH (١٣، ٥/، ١/٢١/٧١ مريضا) أو (CK (CPK) CK (CPK) تد تحدث. عند ملاحظة هذه التغيرات، ينبغي مراقبة وثيقة وإعادة الفحص. ملاحظة ٦) قد أوحظ زيادة نسبة كسور العظام لدى النشاء في الدراسات السريرية الأجنبية.

التفاعلات الدوائية الاحتياطات بالنسبة للتناول المتزامن للأدوية (ينبغي اتخاذ الحذر للتناول المتزامن للأدوية).

الأدوية	العلامات، والأعراض، والعلاج، وطريقة العمل، الخ.
ادوية السكري:	• بما أن أعراض انخفاض مستوى سكر الدم قد تحدث عند استخدام أقراص أدوية السكري
السلفونيل يوريا: جليمبيرايد، غليبينكلاميد، جليكلازايد، تولبوتاميد، الخ.	مع أكتوس المدرجة في العمود الأيمن، ينبغي أن يعطى هذا الدواء بحذرعند الاستخدام
سلقونیل أمید: جلیبورول	المتزامن مع أي من الأدوي المذكورة، مثل البدء بأقل جرعة.
البايجوانيد: الميتقورمين هيدروكلوريد بوقورمين هيدروكلوريد	<ul> <li>عند ملاحظة أعراض انخفاض مستوى السكر في الدم مع استخدام مثبطات الغلوكوسيداز –</li> </ul>
ناتیجلیناید و میتیجلیناید	α، ينبغي أن يعطى الجلوكور بدلا من سكر القصب.
مثبطات الغلوكوسيداز− α	
الانسولين	
الاستخدام المتزامن لأدوية السكرى والأدوية التي تزيد أو تقلل من عمل الأدوية	عندما تعطى مزيد من أقراص أكتوس في وقت واحد، بالإضافة إلى ما يصاحب ذلك من
الخافضة للسكر؛	بين تلك المدرجة يمينا، ينبغي إيلاء الاهتمام لتفاعلات الأدوية المدرجة في الاحتياطات من
<ul> <li>الأدوية التي تزيد عمل الأدوية الخافضة للسكر: حاصرات β، مركبات حمض</li> </ul>	هذه الأدوية الخافضة لمستوى السكر في الدم. وينبغي أيضا إيلاء المزيد من الاهتمام للتأثير
الساليسيليك، ومشتقات الفايبريت، الوارفارين، الخ.	الإضافي الذي قد ينجم نتيجة تأثير تحسن مقاومة الآنسولين.
<ul> <li>الأدوية التي تقلل عمل الأدوية الخافضة للسكر:: الأدرينالين، هرمون الغدة</li> </ul>	
الدرقية، الغ.	
الأدوية التي تفعل CYP2C8 مثل ريفامبيسين	أفادت التقارير أن AUC للبايوغليتازون قد انخفضت بنسبة 65٪ في الاستخدام المتزامن مع
-	ريفامبيسين. ولذلك، عندما تستخدم أقراص أكتوس مع ريفامبيسين، ينبغي مراقبة مستوى
	Street 1312 and 1512 and 15 do not 25 and 15 do not

ظروف التخزين حفظ بدرجة حرارة ما بين ١٥-٣٠ مئوية، بعيدا عن الرطوبة. الأشكال الصيدلانية

الأقراص «عبوة ۳۰» بايوغليتازون (هايدروكلورايد) ١٥ ملغم/قرص أكتوس ١٥ ملغم: بابوغلیتازون (هایدروکلوراید) ۲۰ ملغم/قرص أكتوس ٣٠ ملغم:

بالوغليتازون (هايدروكلورايد) ٤٥ ملغم/قرص أكتوس ٤٥ ملغم: المواد المضافة: لأكتوز، كارميلوز الكالسيوم، هيدروكسي بروبيل سيليلوز، ستيرات الغنيسيوم،

# مجلس وزراء الصحة العرب واتحاد الصيادلة العرب

## إن هذا دواء

ه الدواء مستحضر يؤثر على صحتك وإستهلاكه خلافاً للتعليمات يعرضك للخطر.

، إتبع بدقة وصفة الطّبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعلّيمات الصيدلاني الذي صرفها لك. أن الطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وبنفعه وضرره.

لا تقطع مدة العلاج المُحددة لك من تلقاء نفسك.

لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.



لا تترك الأدوية في متناول الأطفال 2INACT.I-AF-11/2011



Takeda

بترخيص من: شركة تاكندا الده ائنة الـــ