

## نشرة العبوة: معلومات للمستخدم

### زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغففة بالفلم محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بأكملها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها مرة أخرى.
- إذا كان لديك أيّ أسئلة، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
- تم وصف هذا الدواء لأشخاص آخرين، فقد يسبب ضرراً لهم حتى لو بدأ أعراضهم نفس الأعراض التي تعاني منها.

في حالة اشتداد أيّ من الأعراض الجانبية، أو إذا لاحظت أيّ أعراض جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، يرجى إخبار طبيبك أو الصيدلي.

- ١- ما هو زيرتك وما هي دواعي استعماله

- ٢- قبل تناول زيرتك

- ٣- كيفية تناول زيرتك

- ٤- الآثار الجانبية المحتملة

- ٥- كيفية تخزين زيرتك

- ٦- معلومات إضافية

- ٧- ما هو زيرتك وما هي دواعي استعماله

يحتوي زيرتك على المادة النشطة: السيتريزين. تنتهي مادة السيتريزين إلى مجموعة من الأدوية المصداة للحساسية شمسي مضادات الهيستامين.

يُستخدم زيرتك لعلاج الأعراض المرتبطة بأمراض الحساسية، مثل:

- أعراض التهاب الأنف التحسسي المومسي والحراري التي تصيب الأنف والعين.
- طفح وحكة الشري المزمن (الشرى).

- ٢- قبل تناول زيرتك

لا تتناول زيرتك إذا كنت تعاني من الحساسية (فرط الحساسية) من السيتريزين أو الهيدروكسيزين أو مشتقات البيبرازين.

(المكونات النشطة وثيقة الصلة من الأدوية الأخرى)، أو أيّ من مكونات زيرتك الأخرى (المدرجة في القسم ٦).

- إذا كنت تعاني من مرض كلوي حاد (ضعف شديد في وظائف الكلى مع انخفاض معدل تصفية الكرباتينين عن ١٠ مل/ دقيقة).
- ← إذا كنت تعتقد أن أيّ مما سبق ينطبق عليك، لا تتناول زيرتك حتى تستشير طبيبك.

قبل تناول زيرتك، يحتاج أن يعرف طبيبك ما يلي:

- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى (قد يقلل طبيبك جرعتك من زيرتك).
- إذا كنت تواجه صعوبة في النبض أو كنت تعاني من ظروف تجعلك أكثر عرضة لعدم القدرة على إفراج المثانة، مثل إصابة التخاخ الشوكي أو تضخم البروستاتا.
- إذا كنت تعاني من الصرع أو كنت عرضة لخطر التشنجات (نوبات).

← استشر طبيبك إذا كنت تعتقد أن أيّ مما سبق قد ينطبق عليك.

لا ينصح بتناول زيرتك قطرات الفم/ زيرتك محلول فموي من قبل الرضع والأطفال تحت سن عامين.

لا ينصح بتناول زيرتك أقراص مغففة بالفلم من قبل الأطفال تحت سن ٦ أعوام، حيث إن هذه التركيبة لا تسمح بالكيف مع البرغة المناسبة.

انتهاء تناولك زيرتك:

- تجنب تناول الكحوليات أثناء تناول زيرتك.
- قد يؤثر زيرتك على نتائج اختبار حساسية الجلد لديك. إذا كان من المقرر خضوعك لاختبار الحساسية، اسأل طبيبك إذا كان يتوجب عليك التوقف عن تناول زيرتك لمدة أيام قبل الاختبار.

حالات ينبغي الانتهاء لها

يمكن أن يجعل زيرتك بعض الحالات الحالية أسوأ، أو يسبّب تفاعلات الحساسية الشديدة أو احتجاب البول. قد يعاني بعض الأشخاص من افتكار انتشارية عند تناول زيرتك.

يجب عليك الانتهاء إلى أعراض ممبة أثناء تناول زيرتك ، وذلك للحد من خطر حدوث أي مشاكل. راجع "حالات ينبغي الانتهاء لها" في القسم ٤.

الأدوية الأخرى و زيرتك

أخير طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول أيّ أدوية أخرى، أو إذا كنت قد تناولت أيّ أدوية مؤخراً، أو إذا بدأت في تناول أيّ أدوية جديدة. يشمل هذا الأدوية التي تشتريها بدون وصفة طبية. قد تؤثر بعض الأدوية على كيفية عمل زيرتك ، أو تزيد من احتمال تعرشك لآثار جانبية. يمكن أن

يؤثر زيرتك أيضاً على كمية عمل بعض الأدوية الأخرى. تشمل هذه الأدوية ما يلي:

- الأدوية التي تعمل على الدماغ، على سبيل المثال مضادات الهيستامين الأخرى مثل الهيدروكسيزين، والكلسيتين، والأدوية المستخدمة لعلاج الفلق مثل الديازيبين أو الحبوب المنومة مثل الزوليتيديم (قد يتسبب تناول زيرتك بالتزامن مع المواد الأخرى التي تعمل على

الدماغ في حدوث انخفاض اصطياف في مستوى اليقظة وضعف الأداء، انظر "تناول الطعام

والشراب مع زيرتك" أدناه في القسم ٢).

← أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول أيّ من هذه الأدوية.  
تناول الطعام والشراب مع زيرتك

تجنب تناول الكحوليات عند تناول زيرتك. بالنسبة للمرضى الذين يعانون من الحساسية، قد يؤدي تناول زيرتك بالتزامن مع الكحوليات إلى حدوث انخفاض إضافي في مستوى اليقظة وضعف الأداء.

تناول والرضاة الطبيعية

الحمل والرضاة الطبيعية

لا ينصح بتناول زيرتك أثناء الحمل.

- أخبر طبيبك إذا كنت حاملاً أو تخططين لتصبحي حاملاً.

- إذا أصبحت حاملاً أثناء تناول زيرتك، أخبر طبيبك.

قد تنتقل مكونات زيرتك إلى حليب الثدي. إذا كنت ترضعين طفل رضاعة طبيعية، يجب عليك استشارة طبيبك قبل تناول زيرتك.

القيادة واستخدام الآلات

من غير المحمّل أن يؤثر تناول زيرتك بالجرعة الموصي بها على قدرتك على القيادة أو استخدام الآلات. ومن ذلك، قد يشعر بعض المرضى الذين يتناولون زيرتك بالعناس أو التعب أو الضعف (انظر "الآثار الجانبية المحتملة" في القسم ٤).

← لا تقدّس السيارة أو تستخدم الآلات إلا إذا كنت متاكداً من عدم تأثيرك بتناول زيرتك.

يحتوي زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغففة بالفلم على أحدى هيدرات الالكتورز (نقص في إنتظام الاتّاب الالكتوري) الذين يعانون من مشكلات وراثية نادرة من عدم تحمل الجالاكتوز (نقص في إنتظام الاتّاب الالكتوري) أو سوء امتصاص الجلوكوز – الجالاكتوز، عدم تناول هذا الدواء.

يحتوي محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم و قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم

يجب إلا تتناول هذا الدواء المرضى الذين يعانون من مشكلات وراثية نادرة من عدم تحمل الفركتوز. يحتوي محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم و قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم على البارابينات

يحتوي محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم و قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم على ميثيل باراهيدروكسي بنزوات أو بروبيل باراهيدروكسي بنزوات، اللتان قد تتسبّب في تفاعلات حساسية (قد تكون متأخرة).

٣- كيفية تناول زيرتك

ما هي الجرعة التي تحتاج إلى تناولها؟

تناول دائمًا زيرتك وفقاً للجرعة التي أخبرك طبيبك بها بالضبط. استشارة طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متاكدة.

← اتصل طبيبك إذا تفاقمت الأعراض أو لم تتحسن حالتك.

ـ زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغففة بالفلم

الجرعة المعتادة من زيرتك هي قرص واحد ١٠ ملجم، مرتة واحدة يومياً.

محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم

الجرعة المعتادة من محلول زيرتك عن طريق الفم هي ١٠ مل (١٠ ملجم)، مرتة واحدة يومياً.

**الجرعة المعتادة من قطرات زيرتك عن طريق الفم**  
مرة واحدة يومياً.

#### الأطفال من ٦ إلى ١٢ عاماً

**زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
الجرعة المعتادة من قطرات زيرتك هي نصف قرص (٥ ملجم)، مرتبين يومياً.

**محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم**  
الجرعة المعتادة من محلول زيرتك عن طريق الفم هي ٥ مل (٥ ملجم)، مرتبين يومياً.

**قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
الجرعة المعتادة من قطرات زيرتك عن طريق الفم هي ١٠ قطرات (٥ ملجم)، مرتبين يومياً.

**الأطفال من سن عامين إلى ٦ أعوام**

**زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
لا يتضمن بتناول الأقراص المغلفة بالفلم إلا تناول زيرتك من قبل الأطفال تحت ٦ أعوام، حيث إن هذه الترکيبة لا تنسخ بالتكلف مع الجرعة المناسبة.

**محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم**  
الجرعة المعتادة من محلول زيرتك عن طريق الفم هي ٢,٥ مل (٢,٥ ملجم)، مرتبين يومياً.

**قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
الجرعة المعتادة من قطرات زيرتك عن طريق الفم هي ٥ قطرات (٢,٥ ملجم)، مرتبين يومياً.

**المرضى الذين يعانون من أمراض الكلى والكبد:**  
يقرر طبيبك الجرعة الصحيحة من زيرتك حسب المرض ونتائج اختبارات الدم التي أجريت قبل العلاج. يجب على المرضى الذين يعانون من المرحلة النهائية من ضعف وظائف الكلى عدم تناول زيرتك (انظر "لا تتناول زيرتك" بالقسم ٢).

**إذا كان طفلك يعاني من مرض كلوي، يرجى الاتصال بطبيبك أو الصيدلي من أجل تعديل الجرعة وفقاً لذلك.**

**لا تتناول جرعة من زيرتك أكثر من تلك التي أوصى بها طبيبك.** تتوقف مدة العلاج على نوع الشوكوى المرضية ومدتها.

**كيفية تناول زيرتك**

**زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
تناول القرص بأكمله مع كوب من الماء. يمكنك تقسيم القرص على جرعتين متتسابتين.

**محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم**  
يمكن ابتلاع محلول كما هو.

**يتم توفير ملعقة مدرجة لقياس الجرعة بتدريج [٥ مل و ٥ مل] مع العبوة حتى تتمكن من قياس الجرعة بدقة.** في حالة عدم توفر ملعقة مدرجة، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي.

**قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم**  
خفف القطرات بالماء. يجب ابتلاع القطرات المخففة على الفور.

**في حالة نسيان تناول زيرتك**

**لا تتناول جرعة إضافية لتعويض الجرعة الغائبة.** فقط تناول جرعتك التالية في الوقت المعتاد.

**في حالة تناول جرعة كبيرة من زيرتك**، اتصل بطبيبك أو الصيدلي للحصول على المشورة.

**أعرض عليهم عبوة زيرتك إذا كان ذلك ممكناً**

**في حالة تناول جرعة كبيرة من زيرتك ، فقد تكون أكثر عرضة للإصابة بآثار جانبية مثل:**

**الارتياك، والتهيج، والدوخة، والتعب، والصداع، والتوعك، وانتساع حدقة العين، والحكمة، وعدم**

**الراحه، والتهيج، والنوم (الشعور بالنعاس)، والذهول، ومعدل ضربات قلب سريع وغير**

**الطبيعي، ورغبة، واحتباس البول.**

**إذا توقفت عن تناول زيرتك** قد تتعافى في حالات نادرة من الحكة (الحكة الشديدة) وأو الشرى إذا توقفت عن تناول زيرتك .

**٤- الآثار الجانبية المحتملة**

**مثله مثل جميع الأدوية، يمكن أن يتسبب زيرتك في حدوث آثار جانبية، ولكن لا يصاب الجميع بهذه الأعراض.**

**حالات ينبغي الانتباه لها**

**تفاعلات الحساسية الشديدة.** تشمل الأعراض ما يلي:

**الطفح الجلدي البازار مع الحكة (الشرى).**

**التورم، في بعض الأحيان في الوجه أو الفم (ونمة وعائية)، ما يسبب صعوبة في البلع أو التنفس.**

**الهبوط أو فقدان الوعي**

**احتباس البول.** تشمل الأعراض ما يلي:

**الشعور بالآلام عند التبول أو عدم القدرة على التبول.**

**الاكتئاب الانتحاري.** قد تعلق بعض الأشخاص من أفكار انتحارية عند تناول زيرتك.

**إذا تناول بطيبيك على الفور إذا عانيت من هذه الأعراض.** توقف عن تناول زيرتك.

**الآثار الجانبية الشائعة**

**قد تؤثر هذه الآثار على ما يصل إلى شخص واحد من بين كل ١٠ أشخاص:**

**• التورم (النعايس)**

**• الدوخة والصداع**

**• التهاب البلعوم (التهاب الحلق وعدم الراحة عند البلع) والتهاب الأنف (عند الأطفال).**

**• الإسهال (عند الأطفال) والغثيان وجفاف الفم.**

**• الإرهاق**

**الآثار الجانبية غير الشائعة**

**قد تؤثر هذه الآثار على ما يصل إلى شخص واحد من بين كل ١٠٠ شخص:**

**• النحيف**

**الوخر أو خدر في اليدين أو القدمين (التنميل)**

**• الإسهال**

**المعدة**

**• الحكة (الحكة الجلدي) والطفح الجلدي**

**• الوهن (الضعف غير العادي) والتوعك (الشعور بالإعياء بشكل عام)**

**الآثار الجانبية النادرة**

**قد تؤثر هذه الآثار على ما يصل إلى شخص واحد من بين كل ١,٠٠٠ شخص:**

**• تفاعلات الحساسية (فرط الحساسية).**

**• العروانية والارتياك والإكتئاب والهلوسة (رؤبة أو سماع أشياء غير موجودة في الواقع)**

**والألرق (عدم القدرة على النوم).**

**• التشنجات**

**• زيادة معدل ضربات القلب (ضربات القلب سريعة)**

**• وظائف الكبد غير الطبيعية (زيادة كميات إنزيمات الكبد في الدم، والتي قد تظهر في اختبارات الدم).**

**• الشرى**

**• الوذمة (التورم)**

**• زيادة الوزن**

**الآثار الجانبية النادرة للغاية**

**قد تؤثر هذه الآثار على ما يصل إلى شخص واحد من بين كل ١٠,٠٠٠ شخص:**

**• فلة الصفيحات (انخفاض عدد الصفائح الدموية في الدم)**

**• الصدمة الناقلة (انظر "تفاعلات الحساسية الشديدة" في القسم ؛ أعلاه)**

**• التشنجات الالكترونية (اضطرابات الجسم الالكترونية)**

**خل في حاسة التذوق (اضطراب حاسة التذوق أو فقدان القدرة على التذوق)، وخل الحرارة (حركات لا يمكن السيطرة عليها)، وخل التوتر العضلي (تشنج العضلات الالكترونية)،**

**والإغماء (فقدان الوعي)، والرعشة**

**• اضطراب تكيف العين (صعوبة في التركيز)، وعدم وضوح الرؤية، وحركة المقلة الالتفافية (حركات دائرية لارادية بالعين).**

**• الوذمة الوعائية (تفاعلات حساسية خطيرة تسبب تورماً في الوجه أو الحقن)، وبقع صغيرة**

**من التورم وأحمرار الجلد، والتي قد تتحول إلى بثور (الطفح الدوائي الثابت).**

**• عسر التبول (الشعور بالألم عند التبول) (انظر "احتباس البول" في القسم ؛ أعلاه)، وسلس**

**البول (التبول الالكتروني)**

**آثار جانبية أخرى**

**لقد حدثت هذه الآثار، ولكن معدل تكررها بالضبط غير معروف:**

**• زيادة الشهية**

**• الأفكار الانتحارية (انظر "الأفكار الانتحارية" في القسم ؛ أعلاه) والكاوبيس**

- |   |   |
|---|---|
| <p><b>قطارات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم</b><br/>محظول قطرات زيرتك عن طريق الفم هو سائل شفاف عديم اللون، ويحتوي على ١٠ ملجم من ثانوي هيدروكلوريد السيتريزين لكل ١ مل للاستخدام عن طريق الفم.</p> <p><b>الشركة المصنعة</b></p> <p><b>زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغلفة بالفلم التصنيع والإفراج عن التشغيلات عن طريق:</b><br/>UCB Farchim SA<br/>Bulle<br/>Switzerland<br/><b>التعينة الأولية والتعينة الثانوية عن طريق:</b><br/>Aesica Pharmaceuticals S.r.l.<br/>Pianezza (TO)<br/>Italy<br/>محظول زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم و قطرات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم التصنيع عن طريق:<br/>Aesica Pharmaceuticals S.r.l.<br/>Pianezza (TO)<br/>Italy<br/>صالح شركة GlaxoSmithKline Export Limited, UK<br/>العلامات التجارية مملوكة لمجموعة شركات GSK أو مرخص لها.<br/>حقوق النشر © لعام ٢٠٢٠ محفوظة لمجموعة شركات GSK أو مانع التراخيص الخاص بها.<br/>رقم الإصدار: ٠٦، تاريخ الإصدار: ٠٢ أبريل ٢٠١٩<br/>إن هذا دواء</p> <p>- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك و استهلاكه خلافاً للتعليمات بعرضك للخطر.<br/>- اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيادي الذي صرفها لك.<br/>- إن الطبيب والصيادي هما الخبرران في الدواء و بنفعه و ضرره.<br/>- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من نفأة نفأك.<br/>- لا تكرر صرف الدواء بدون استشارة الطبيب.<br/>- لا تترك الأدوية في متناول أيدي الأطفال.</p> | <p><b>مواد السواع ذات التأثير المعروف:</b><br/>- يحتوي كل قرص على ٦٤٠ ملجم من أحادي هيدرات الالكتوز.<br/>- يحتوي كل مل من محلول الفموي على ١ ملجم من ثانوي هيدروكلوريد السيتريزين.<br/><b>مواد السواع ذات التأثير المعروف:</b><br/>- يحتوي كل مل من محلول الصوربيتول بنسبة ٧٠٪ (غير مبورة)<br/>- يحتوي كل مل من محلول على ١٣٥ ملجم من ميثيل باراهيدروكسى بنزووات<br/>- يحتوي كل مل من محلول الفطرات على ١٥ ملجم من بروبيل باراهيدروكسى بنزووات<br/>- يحتوي كل مل من محلول الفطرة الواحدة من محلول على ٥ ملجم من ثانوي هيدروكلوريد السيتريزين. وتحتوي الفطرة الواحدة من محلول على ٥ ملجم من ثانوي هيدروكلوريد السيتريزين<br/><b>مواد السواع ذات التأثير المعروف:</b><br/>- يحتوي كل مل من محلول على ١٣٥ ملجم من ميثيل باراهيدروكسى بنزووات<br/>- يحتوي كل مل من محلول على ١٥ ملجم من بروبيل باراهيدروكسى بنزووات<br/><b>قائمة مواد السواع</b><br/><b>زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغلفة بالفلم</b><br/>ميكروكريستالين سيليلوز، أحادي هيدرات الالكتوز، السيليكا اللامانية الغروانية، ستيرات المغنيسيوم، أوباردي ٧-٠٧٠٠١-١-٧ الذي يتكون من (هيدروكسى بروبيل ميثيل سيليلوز) (E464)، ثانوي أكسيد النيتاتيوم (E171)، ماكروجول (٤٠٠).<br/>محظول زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم محوظل الصوربيتول بنسبة ٧٠٪ (غير مبورة)، بروبيل جلايكول، سكاربن الصوديوم، ميثيل باراهيدروكسى بنزووات، نكهة الموز ٥٤.٣٣٠/A، أسيتات الصوديوم، حمض الأسيتيك التجاري، ماء مطهر.<br/>قطارات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم جليسيرول (٨٥٪)، بروبيلين جلايكول، سكاربن الصوديوم، ميثيل باراهيدروكسى بنزووات، بروبيل باراهيدروكسى بنزووات، أسيتات الصوديوم، حمض الأسيتيك التجاري، ماء مطهر.<br/>شكل عبوة زيرتك ١٠ ملجم/مل ومحظياتها<br/><b>زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغلفة بالفلم</b><br/>يتوفر زيرتك ١٠ ملجم قرص مغلف بالفلم للاستخدام عن طريق الفم على هيئة قرص أبيض مستطيل مغلف بالفلم مع خط فاصل في المنتصف و شعار ٧-٢.<br/>محظول زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم محلول زيرتك عن طريق الفم هو سائل بنكهة الموز شفاف عديم اللون، ويحتوي على ١ ملجم من المادة الدوائية ثانوي هيدروكلوريد السيتريزين لكل ١ مل (٥ ملجم/٥ مل) للاستخدام عن طريق الفم.</p> |
|---|---|

مجلس وزراء الصحة العرب  
وأتحاد الصيادلة العرب

- فقدان الذاكرة وضعف الذاكرة

الدوار (الإحساس بالدوران)

التهاب الكبد

احتباس البول (صعوبة في التبول) (انظر "احتباس البول" في القسم ٤ أعلاه)

الم المفاصل

طفح مع ظهور بثور تحتوي على صديد

الحكة الشديدة (الحكة) عند التوقف.

◀ آخر طبيك أو الصيدلي إذا أصحت أي من الآثار الجانبية المذكورة شديدةً أو مزعجةً، أو إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة.

**الإبلاغ عن الآثار الجانبية**

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي إذا تعرضت لأي آثار جانبية. ويشمل ذلك أي آثار جانبية محتملة غير واردة في هذه النشرة. فمن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة هذا الدواء.

من أجل تسجيل شكوى بخصوص الدواء أو اعراض جانبية مرتبطة باستخدام دواء شركه GSK  
برجاء التواصل عبر [gulf.safety@gsk.com](mailto:gulf.safety@gsk.com).

**٥- كيفية تخزين زيرتك**

زيرتك ١٠ ملجم أقراص مغلفة بالفم

لا تخزن الدواء في درجة حرارة أعلى من ٣٠ درجة مئوية.

محلول زيرتك ١ ملجم/مل عن طريق الفم

خزن الدواء في درجة حرارة أقل من ٣٠ درجة مئوية.

قطارات زيرتك ١٠ ملجم/مل عن طريق الفم

لا تخزن الدواء في درجة حرارة أعلى من ٣٠ درجة مئوية.

لا تستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على الكرتون الخارجي بعد "EXP".

**الأقراص**

لا تتخلص من الأدوية في مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. أسل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد في حاجة إليها، فهذا سيساعد على حماية البيئة.

المحلول الفموي وقطارات الفم

تتخلص من الزجاجة بعد مرور [٣] أشهر من تاريخ فتحها لأول مرة، ولكن لا تتخلص من الأدوية في مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. أسل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد في حاجة إليها، فهذا سيساعد على حماية البيئة.

**٦- معلومات إضافية**

مكونات زيرتك

المادة الفعالة هي ثانوي هيدروكلوريد السيترizin.

يحتوي كل قرص مغلف على ١٠ ملجم من ثانوي هيدروكلوريد السيترizin.