

محلول AGREDUR READY للتسريب الوريدي 50 ميكروغرام/مل

يُعطى عن طريق التسريب الوريدي · معقم

المادة الفعالة: تيروفiban	منشط لجميع الصفائح الدموية	يُصرف بوصفة طبية
------------------------------	-------------------------------	---------------------

المكونات

المادة الفعالة: يحتوي كل مل على 50 ميكروغرام من تيروفiban ما يعادل 56.2 ميكروغرام من تيروفiban هيدروكلوريد مونوهيدرات.
المواد غير الفعالة: كلوريد الصوديوم، سترات الصوديوم ثنائي الهيدرات، حامض الستريك اللامائي، ماء للحقن، حامض الهيدروكلوريك وأو هيدروكسيد الصوديوم (لصبط درجة الحموضة).
التعبئة والتغليف: متوفر في أكياس من البولي بروبيلين (PP) بسعة 100 و 250 مل.

مهم

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل البدء في استخدام هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لك. احفظ هذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءة هذه النشرة مرة أخرى لاحقاً. إذا كانت لديك أسئلة إضافية، يرجى استشارة طبيبك أو الصيدلي. هذا الدواء وصف لك شخصياً، لا تعطه للآخرين. إذا ذهبت إلى طبيب أو مستشفى أثناء استخدام هذا الدواء، أخبر طبيبك أنك تستخدم هذا الدواء. اتبع التعليمات الواردة في هذه النشرة بدقة. لا تستخدم جرعة أعلى أو أقل من الجرعة الموصى بها لك.

في هذه النشرة:

1. ما هو AGREDUR READY وما هو استخدامه؟

2. ما الذي يجب مراعاته قبل استخدام AGREDUR READY

3. كيفية استخدام AGREDUR READY

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. تخزين AGREDUR READY

ما هو AGREDUR READY وما هو استخدامه؟

AGREDUR READY هو عضو في مجموعة الأدوية المعروفة باسم منبثطات تجميع الصفائح الدموية (التي تمنع تجمع الصفائح الدموية).

AGREDUR READY هو محلول معقم جاهز للاستخدام عديم اللون، متوفر في أكياس من البولي بروبيلين (PP) بسعة 100 و 250 مل. AGREDUR READY هو دواء يجب أن يُعطى فقط من قبل طبيبك.

يمكن أن يحدث ذبحة صدرية غير مستقرة وآلم في الصدر نتيجة لانخفاض تدفق الدم إلى القلب. تم وصف AGREDUR READY لدعم تدفق الدم إلى القلب ومنع آلم الصدر والنوبة القلبية المضاحية له.

يُستخدم AGREDUR READY أيضاً في المرضى الذين يخضعون لإجراءات بالونية على الأوعية القلبية (angioplasty التاجي عبر الجلد) لتحسين تدفق الدم إلى القلب. تشمل هذه الإجراءات وضع دعامة في الأوعية القلبية لتحسين تدفق الدم الوارد إلى القلب.

يعمل AGREDUR READY عن طريق منع الصفائح الدموية (الصفائح الدموية هي خلايا دم تتجمع لتكوين الجلطات) الموجودة في الدورة الدموية والمسؤولة عن التجلط. يمنع التصاق الصفائح الدموية ببعضها البعض لتكوين جلطات دموية عن طريق حجب مستقبل (مستقبل) على الصفائح الدموية، مما يمنع ذلك من تقليل تدفق الدم إلى القلب مسبباً آلم الصدر والنوبات القلبية.

تم تصميم AGREDUR READY للاستخدام مع أدوية تميع الدم الأخرى.

ما الذي يجب مراعاته قبل استخدام AGREDUR READY

لا تستخدم AGREDUR READY في الحالات التالية

إذا كان لديك فرط حساسية تجاه المادة الفعالة (tirofiban) أو أي من المكونات الأخرى للدواء،

إذا كنت تعاني من نزيف داخلي أو عانيت من نزيف داخلي خلال الـ 30 يوماً الماضية،

إذا كنت قد عانيت من نزيف داخل الجمجمة أو ورم داخل الجمجمة أو تشوه وعائي أو تمدد الأوعية الدموية،

إذا كنت تعاني من ارتفاع ضغط الدم الشديد غير المنضبط (ارتفاع ضغط الدم الخبيث)،

إذا كان عدد الصفائح الدموية في الدم منخفضاً (قلة الصفائح) أو إذا كنت تعاني من مشاكل في تخثر الدم،

إذا كنت قد أصبت بانخفاض في عدد الصفائح الدموية (قلة الصفائح) أثناء العلاج بـ AGREDUR READY أو دواء آخر من نفس الفئة من قبل،

إذا كنت قد أصبت بسكتة دماغية خلال الـ 30 يوماً الماضية أو إذا كان لديك تاريخ من السكتة الدماغية النزفية،

إذا كنت قد خضعت لإصابة خطيرة أو عملية جراحية كبرى خلال الـ 6 أسابيع الماضية،

إذا كنت تعاني من قصور كبدي شديد،

سيقوم طبيبك بمراجعة تاريخك الطبي لتحديد ما إذا كنت معرضاً لخطر متزايد من أي آثار جانبية مرتبطة بإعطاء هذا الدواء.

استخدم AGRE DUR READY بحذر في الحالات التالية

إذا كنت تعاني من مرض مزمن موجود،

إذا كنت من ذوي الحساسية،

إذا خضعت لإنعاش قلبي رئوي أو تفتيت حصوات الكلى أو أخذ خزعة خلال الأسبوعين الماضيين،

إذا خضعت لإصابة خطيرة أو عملية جراحية كبرى خلال الأشهر 3 الماضية،

إذا كنت قد أصبت بقرحة في المعدة أو الأمعاء الدقيقة (الاثني عشر) خلال الأشهر 3 الماضية،

إذا كان لديك تاريخ حديث من اضطراب النزيف (خلال السنة الماضية)؛ مثل نزيف الجهاز الهضمي أو وجود دم في البول أو البراز،

إذا تم إجراء إجراء على عمودك الفقري أو عجبك (إجراء نخاعي/ فوق الجافية) مؤخراً،

إذا كان لديك تاريخ أو أعراض لتسلخ الشريان الأبهر الرئيسي الذي يغذي القلب،

إذا كنت تعاني من ارتفاع ضغط الدم غير المنضبط،

إذا كنت تعاني من التهاب في النسيج المحيط بالقلب (التهاب التامور)،

إذا كنت تعاني من التهاب الأوعية الدموية،

إذا كنت تعاني من مشاكل في الأوعية الدموية في شبكية العين (اعتلال الشبكية)،

إذا كنت تتناول أدوية تساعد في منع أو إذابة جلطات الدم،

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى،

إذا تم وضع قسطرة وريدية خاصة تحت عظم الترقوة خلال الـ 24 ساعة الماضية،

إذا كنت تعاني من قصور القلب،

إذا كان لديك ضغط دم منخفض جداً ناتج عن قصور القلب (صدمة قلبية)،

إذا كنت تعاني من اضطراب في الكبد،

إذا كنت تعاني من انخفاض عدد خلايا الدم أو فقر الدم.

إذا كان أي من هذه التحذيرات ينطبق عليك، حتى لو كان في الماضي، يرجى استشارة طبيبك.

استخدام AGRE DUR READY مع الطعام والشراب

يمكن إعطاء AGRE DUR READY سواء كانت المعدة فارغة أو ممتلئة. لا تأثير للطعام والشراب على هذا الدواء.

الحمل

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل استخدام هذا الدواء.

لا يجب استخدام AGRE DUR READY أثناء الحمل إلا إذا كان ذلك ضرورياً بشكل قاطع.

إذا كنت حاملاً أو تشتهين في الحمل، سيقدر طبيبك ما إذا كان يجب عليك تناول AGRE DUR READY.

إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، استشري طبيبك أو الصيدلي فوراً.

الرضاعة الطبيعية

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل استخدام هذا الدواء.

إذا كنت تُرضعين طفلك، يرجى إبلاغ طبيبك. سيخبرك طبيبك ما إذا كان استخدام هذا الدواء مناسباً لك.

القيادة واستخدام الآلات

قد لا تتمكن من قيادة السيارة أو استخدام الآلات أثناء استخدام AGRE DUR READY، اعتماداً على حالتك المرضية.

معلومات مهمة حول بعض المكونات غير الفعالة في AGRE DUR READY

يحتوي هذا المنتج الطبي على أقل من 1 ميلي مول (23 ملغ) من الصوديوم لكل 100 مل؛ أي أنه "خالٍ من الصوديوم" عملياً.

الاستخدام مع الأدوية الأخرى

بشكل عام، يمكن استخدام AGRE DUR READY مع أدوية أخرى. ومع ذلك، نظراً لأن بعض الأدوية قد تغير تأثيرات بعضها البعض، فمن المهم إخبار طبيبك بجميع الأدوية الأخرى التي تتناولها، بما في ذلك الأدوية التي تُصرف بدون وصفة طبية. من المهم بشكل خاص إبلاغ طبيبك إذا كنت تتناول أدوية أخرى تمنع تجلط الدم (مثل الوارفارين).

إذا كنت تستخدم حالياً أو استخدمت مؤخراً أي أدوية بوصفة طبية أو بدون وصفة طبية، يرجى إبلاغ طبيبك أو الصيدلي بذلك.

كيفية استخدام AGRE DUR READY

تعليمات حول طريقة الاستخدام والجرعة/تكرار الإعطاء:

تم إعطاؤك AGRE DUR READY أو من المخطط إعطاؤك من قبل طبيب متخصص في صحة القلب.

سيحدد طبيبك جرعة دوائك بناءً على حالتك ووزنك ويُعطيك إياها.

طريقة ومكان الإعطاء:

سيتم إعطاؤك AGRE DUR READY عن طريق الحقن الوريدي البطيء.

الفئات العمرية المختلفة:

الاستخدام في الأطفال:

لم يتم تحديد السلامة والفعالية في الأطفال. لا يُنصح باستخدامه.

الاستخدام في كبار السن:

لا حاجة لتعديل الجرعة في كبار السن.

حالات الاستخدام الخاصة:

قصور الكلى:

إذا كنت تعاني من قصور كلوي شديد (تصفية الكرياتينين أقل من 30 مل/دقيقة)، أخبر طبيبك. سيقوم طبيبك بتخفيض جرعة AGRE DUR READY.

قصور الكبد:

لا تستخدم AGRE DUR READY في حالة قصور الكبد الشديد.

إذا كان لديك انطباع بأن تأثير AGRE DUR READY قوي جداً أو ضعيف جداً، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي.

إذا استخدمت كمية أكبر من AGRE DUR READY مما ينبغي:

سيتم ضبط جرعة AGRE DUR READY بعناية من قبل طبيبك وفقاً لحالتك واستجابتك للعلاج. في حالة الجرعة الزائدة، فإن العرض الأكثر شيوعاً المبلغ عنه هو النزيف. لذلك، إذا لاحظت نزيفاً أو كنت تعتقد أنه تم إعطاؤك جرعة زائدة جداً من AGRE DUR READY، اتصل بطبيبك أو أي مقدم رعاية صحية فوراً.

إذا استخدمت كمية أكبر من AGRE DUR READY مما ينبغي، استشر طبيباً أو صيدلياً.

إذا نسيت استخدام AGRE DUR READY

سيتم ضبط جدول الجرعات من قبل طبيبك وفقاً لحالتك واستجابتك للعلاج. لا تستخدم جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة المنسية.

الآثار التي قد تحدث عند إيقاف العلاج بـ AGRE DUR READY

لا توقف علاجك دون استشارة طبيبك. سيقدر طبيبك متى يجب إيقاف علاجك. ومع ذلك، إذا كنت ترغب في إنهاء علاجك مبكراً، يجب أن تناقش مع طبيبك البدائل الأخرى.

ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو الحال مع جميع الأدوية، قد تحدث آثار جانبية لدى الأشخاص الحساسين للمكونات الموجودة في AGRE DUR READY.

الأثر الجانبي الأكثر شيوعاً أثناء العلاج بـ AGRE DUR READY هو النزيف الذي قد يحدث في أي مكان في الجسم. قد يصبح هذا الحالة خطيرة وقد نادراً ما يكون قاتلاً.

إذا حدثت آثار جانبية، فقد تتطلب تدخلاً طبياً.

أبلغ طبيبك فوراً إذا لاحظت أيًا مما يلي:

أعراض تشير إلى نزيف في الجمجمة، مثل الصداع، اضطرابات حسية (بصرية أو سمعية)، صعوبة في الكلام، خدر ومشاكل في الحركة أو التوازن.

أعراض تشير إلى نزيف داخلي، مثل بضع الدم أو وجود دم في البول أو البراز.

أعراض ردود فعل تحسسية شديدة مثل صعوبة التنفس والدوخة.

الآثار الجانبية التي ظهرت لدى بعض الأشخاص بعد العلاج بـ AGRE DUR READY مدرجة أدناه مصنفة حسب تكرار حدوثها من الأكثر شيوعاً إلى الأقل:

شائع جداً: قد يظهر في 1 على الأقل من كل 10 مرضى

شائع: قد يظهر في أقل من 1 من كل 10 مرضى، ولكن في أكثر من 1 من كل 100 مريض

غير شائع: قد يظهر في أقل من 1 من كل 100 مريض، ولكن في أكثر من 1 من كل 1000 مريض

نادر: قد يظهر في أقل من 1 من كل 1000 مريض، ولكن في أكثر من 1 من كل 10000 مريض

شائع جداً: قد يظهر في أقل من 1 من كل 10000 مريض

غير معروف: لا يمكن تقديره من البيانات المتاحة.

شائع جداً:

نزيف بعد الجراحة

نزيف في موقع الحقن أو تحت الجلد أو في العضلات يسبب التورم

كدمات حمراء صغيرة على الجلد

دم خفي (غير مرئي) في البول أو البراز

غثيان

صداع

شائع:

دم في البول

سعال مصحوب بدم

نزيف الأنف

نزيف اللثة ونزيف القم

نزيف في مواقع الوخز الوريدي

انخفاض خلايا الدم الحمراء (الهيماتوكريت والهيموغلوبين المنخفض)

انخفاض عدد الصفائح الدموية إلى أقل من 90,000/ملم³

حمى

غير شائع:

نزيف في المعدة أو الأمعاء

قيء مصحوب بدم

انخفاض عدد الصفائح الدموية إلى أقل من 50,000/ملم³

غير معروف:

نزيف داخل الجمجمة

تراكم الدم في منطقة الخاع الشوكي (ورم دموي)

نزيف الأعضاء الداخلية في تجويف البطن

تراكم الدم حول القلب

نزيف في الرئتين

انخفاض مفاجئ وأو حاد في عدد الصفائح الدموية إلى أقل من 20,000/ملم³

ردود فعل تحسسية شديدة مصحوبة بالشرى (الشرية) أو الطفح الجلدي أو ضيق الصدر، بما في ذلك ردود فعل تسبب صعوبة التنفس والدوخة.

إذا لاحظت أي أثر جانبي غير المذكور في هذه النشرة، يرجى إبلاغ طبيبك أو الصيدلي.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

تحدث مع طبيبك أو الصيدلي أو ممرضتك إذا حدث أي أثر جانبي سواء كان مذكوراً في هذه النشرة أم لا. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر الموقع الإلكتروني www.titck.gov.tr أو الاتصال بخط الإبلاغ عن الآثار الجانبية على الرقم 0 800 314 800 0 إلى مركز الفارماكوفيجولانس التركي (TUFAM). من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في الحصول على مزيد من المعلومات حول سلامة الدواء الذي تستخدمه.

تخزين AGREDUR READY

احفظ AGREDUR READY في مكان لا يستطيع الأطفال رؤيته أو الوصول إليه، في عبوته الأصلية.

يجب تخزينه في درجة حرارة الغرفة أقل من 25 درجة مئوية.

استخدم وفقاً لتاريخ انتهاء الصلاحية.

لا تستخدم AGREDUR READY بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العبوة.

إذا لاحظت أي عيوب في المنتج وأو العبوة، لا تستخدم AGREDUR READY.

لا تتخلص من الأدوية منتهية الصلاحية أو غير المستخدمة عن طريق النفايات المنزلية!

سلّمها إلى نظام الجمع الذي حددته وزارة البيئة والمدن الخضراء وتغير المناخ.

المعلومات التالية مخصصة لمقدمي الرعاية الصحية الذين سيعطون هذا الدواء.

يجب إعطاء هذا المنتج فقط في المستشفيات من قبل أطباء متخصصين ذوي خبرة في علاج المتلازمات التاجية الحادة. يجب إعطاء AGREDUR READY مع العلاج المضاد للصفائح الدموية بما في ذلك الهيبارين غير المجزأ والأسبرين (ASA).

تكرار ومدة الإعطاء

في الذبحة الصدرية غير المستقرة دون ارتفاع ST التي تُدار باستراتيجية باكرة جائرة والتي لا تُخطط لتصويرها angiographically لمدة 4 ساعات على الأقل وحتى 48 ساعة كحد أقصى بعد التشخيص، يُعطى AGREDUR READY وريدياً بمعدل تسريب تحميل أولي 0.4 ميكروغرام/كغ/دقيقة لمدة 30 دقيقة. في نهاية التسريب التحميلي الأولي، يجب الاستمرار في AGREDUR READY بمعدل تسريب 维持 بمقدار 0.1 ميكروغرام/كغ/دقيقة. يُعطى AGREDUR READY مع الهيبارين غير المجزأ (تُعطى عادةً 5000 وحدة (وحدة) كجرعة bolus وريدي عند بدء العلاج بـ AGREDUR READY، ثم تُضبط وفقاً لوقت الترومبولاستين الجزئي النشط ليكون حوالي ضعف المعدل الطبيعي، ويستمر بحوالي 1000 وحدة/ساعة) ومع العلاج المضاد للصفائح بما في ذلك ASA ولكن ليس محدوداً به.

المرضى الذين يخضعون للتدخل التاجي عبر الجلد

في مرضى المتلازمة التاجية الحادة دون ارتفاع ST والذين يُخطط لتدخلهم التاجي عبر الجلد خلال أول 4 ساعات بعد التشخيص، أو في مرضى احتشاء عضلة القلب الحاد الذين يُخطط لهم التدخل التاجي عبر الجلد كأولوية، يجب إعطاؤه بعد جرعة bolus تحميلية من تيروفiban تبلغ 25 ميكروغرام/كغ لمدة 3 دقائق، يليه تسريب مستمر بمعدل 0.15 ميكروغرام/كغ/دقيقة لمدة 12-24 ساعة وحتى 48 ساعة. يُعطى تيروفiban مع الهيبارين غير المجزأ (بالجرعة المذكورة أعلاه) ومع العلاج المضاد للصفائح بما في ذلك ASA ولكن ليس محدوداً به.

بدء العلاج بـ AGREDUR READY ومدة العلاج

في المتلازمة التاجية الحادة دون ارتفاع ST التي تُدار باستراتيجية باكرة جائرة والتي لا تُخطط لتصويرها angiographically لمدة 4 ساعات على الأقل وحتى 48 ساعة بعد التشخيص، يجب بدء نظام جرعة التحميل 0.4 ميكروغرام/كغ/دقيقة من AGREDUR READY عند التشخيص. يجب أن تستمر مدة التسريب 维持 الموصى بها 48 ساعة على الأقل. يمكن الاستمرار في تسريب AGREDUR READY والهيبارين غير المجزأ أثناء تصوير الأوعية التاجية ويجب الاستمرار لمدة 12 ساعة على الأقل وحتى 24 ساعة كحد أقصى بعد angioplasty/atherectomy. يجب إيقاف التسريب عندما يتم تثبيت حالة المريض سريرياً ولم يخطط لأي إجراء تاجي من قبل الطبيب المعالج. يجب ألا تتجاوز مدة العلاج الكاملة 108 ساعات.

في المريض المصاب بالمتلازمة التاجية الحادة دون ارتفاع ST (NSTEMI-ACS) والذي يُعالج بطريقة جائرة وإذا تم تصوير الأوعية خلال 4 ساعات بعد التشخيص، يجب بدء جرعة bolus تيروفiban 25 ميكروغرام/كغ في بداية التدخل التاجي عبر الجلد (PKG)، ويستمر مع التسريب لمدة 18-24 ساعة وحتى 48 ساعة.

في مرضى احتشاء عضلة القلب الحاد الذين يُوجهون للتدخل التاجي عبر الجلد (PCI) بشكل رئيسي، يجب بدء نظام جرعة bolus في أقرب وقت ممكن بعد التشخيص.

العلاج المتزامن (الهيبارين غير المجزأ، العلاج المضاد للصفائح الدموية بما في ذلك ASA)

يبدأ العلاج بالهيبارين غير المجزأ بـ 5000 وحدة bolus وريدي، ثم يستمر بتسريب 1000 维持 وحدة/ساعة. تُضبط جرعة الهيبارين للحفاظ على زمن الترومبولاستين الجزئي النشط عند حوالي ضعف المستوى الطبيعي.

ما لم يكن هناك موانع، يجب أن يتناول جميع المرضى عوامل مضادة للصفائح الدموية بما في ذلك ASA ولكن ليس محدوداً بالـ ASA قبل بدء AGREDUR READY (انظر ملخص خصائص المنتج). يجب الاستمرار في هذا الدواء طوال مدة تسريب AGREDUR READY على الأقل.

في معظم الدراسات التي بحثت في استخدام تيروفiban كمساعد للتدخلات التاجية عبر الجلد، تم استخدام كلويدوغريل كعلاج مضاد للصفائح الدموية مع ASA. لم يتم تحديد فعالية مزيج تيروفiban مع براسوغريل أو تيكاغريلور في تجارب عشوائية مضبوطة.

إذا كان (angioplasty PTCA) ضرورياً، يجب إيقاف الهيبارين بعد PTCA ويجب إزالة الم 覆盖 عندما يعود التجلط إلى طبيعته، أي عندما ينخفض زمن التجلط النشط (ACT) إلى أقل من 180 ثانية (عادةً بعد 2-6 ساعات من إيقاف الهيبارين).

لا حاجة لتعديل الجرعة لكبار السن.

في حالة القصور الكلوي الشديد (نصفية الكرياتينين أقل من 30 مل/دقيقة)، يجب تخفيض الجرعة بنسبة 50%.

لا توجد خبرة في علاج الأطفال بـ تيروفiban؛ لذلك لا يُنصح باستخدامه.

التوافق

تم اكتشاف عدم توافق مع الديازيبام. لذلك، لا يجب إعطاء تيروفiban والديازيبام في نفس الخط الوريدي.

طريقة الإعطاء

استخدام العبوة

للفتح: تمزق الغلاف من الأعلى وأخرج الكيس المحتوي على المحلول. قد يظهر بعض التعكر على البلاستيك بسبب امتصاص الرطوبة أثناء عملية التعقيم. هذا أمر طبيعي ولا يؤثر على جودة وأمان المحلول. سيختفي التعكر مع مرور الوقت. افحص الكيس الداخلي بالضغط للتحقق من التسريب. إذا تم العثور على تسريب، تخلص من المحلول لأنه قد يتم compromise التعقيم. لا تستخدم إذا المحلول ليس صافياً أو العبوة تالفة.

لا نصف أدوية إضافية ولا تسحب المحلول من الكيس مباشرة بالحفنة.

تحذير: لا تستخدم العبوات البلاستيكية في التوصيلات المتسلسلة. قد يتسبب هذا النوع من الاستخدام في انسداد الهواء بسبب الهواء المتقي الذي يسحبه الكيس الأول قبل اكتمال إعطاء السائل من الكيس الثاني.

التحضير للإعطاء

قلّب كيس الدواء.

فُتر غطاء البلاستيك (twist-off) الموجود عند نقطة الخروج في أسفل العبوة.

قوِّب مجموعة الإعطاء. راجع مجموعة الإعطاء المصاحبة للتعليمات.

استخدم وفقاً لجدول الجرعات.

يجب فحص المنتجات الوريدية قبل الاستخدام للتأكد من عدم احتوائها على جسيمات ولون المحلول طبيعي.

يجب إعطاء AGREDUR READY وريدياً فقط ويمكن إعطاؤه مع الهيارين غير المجزأ غير نفس أنبوب التسريب.

يُوصى بإعطاء AGREDUR READY باستخدام مجموعة تسريب معايرة بمعدات معقمة.

يجب الحرص على عدم الخطأ في حساب معدلات تسريب الجرعة التحميلية ومعدل تسريب الجرعة 维持 بناءً على وزن جسم المريض.

يُعطى كمرجع لتعديل الجرعة حسب وزن الجسم.

8	6	17	2	8	4	16	30-37
10	7	21	3	10	5	20	38-45
13	9	25	3	12	6	24	46-54
15	11	29	4	14	7	28	55-62
17	12	33	4	16	8	32	63-70
19	14	38	5	18	9	36	71-79
21	15	42	5	20	10	40	80-87
23	16	46	6	22	11	44	88-95
25	18	50	6	24	12	48	96-104
27	20	54	7	26	13	52	105-112
29	21	58	7	28	14	56	113-120
31	22	62	8	30	15	60	121-128
33	24	67	8	32	16	64	129-137
35	25	71	9	34	17	68	138-145
37	27	75	9	36	18	72	146-153

حامل الترخيص

.POLİFARMA İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş

Vakıflar OSB Mahallesi, Sanayi Caddesi No:22/1 Ergene/TEKİRDAĞ

الهاتف: 04 14 675 0282 الفاكس: 05 14 675 0282

مكان التصنيع

.POLİFARMA İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş

Vakıflar OSB Mahallesi, Sanayi Caddesi No:22/1 Ergene/TEKİRDAĞ

الهاتف: 04 14 675 0282 الفاكس: 05 14 675 0282

تمت الموافقة على هذه النشرة في 08/10/2023.