

بطاقة المريض للثيوكولشيكوسيد (للاستعمال الجاهزي)

الثيوكولشيكوسيد هو عامل مرخي للعضلات. تحت أشكاله الجهازية (أقراص / كبسولات فموية أو حقن داخل العضلات)، يستعمل لدى البالغين والمرأهقين ابتداء من 16 سنة كعلاج مساعد للتقلصات العضلية المؤلمة. يتم استعماله في الحالات الحادة المرتبطة بالعمود الفقري.

قبل تناول الثيوكولشيكوسيد (للاستعمال الجاهزي) يجب أن تعلم بأن: أظهر أحد المنتجات المكونة في جسمك عند تناول الثيوكولشيكوسيد أنه يتسبب في ضرر بعض الخلايا (عدد غير طبيعي من الصبغيات) لدى الحيوانات وفي دراسات مختبرية للخلايا. لدى البشر، يعتبر هذا النوع من الضرر للخلايا عامل خطر لإحراق ضرر بالجنين وضعف الخصوبة لدى الذكور وعامل خطير محتمل للإصابة بالسرطان.

استعمل دائمًا هذا الدواء بالاحترام التام لتعليمات الطبيب أو الصيدلي.

لا تستعمل أبداً ثيوكولشيكوسيد (للاستعمال الجاهزي) في الحالات التالية:

- كنت حاملاً أو تعتقدين أنك حامل.
 كنت ترضعين.
 كنت امرأة في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة فعالة لمنع الحمل (خلال العلاج ولمدة شهر بعد توقف العلاج).
 كنت رجلاً ولا تستعمل تدابير منع الحمل الفعالة (خلال العلاج ولمدة ثلاثة أشهر بعد توقف العلاج).

لا تتجاوز الجرعات الموصى بها ومدة العلاج، كالتالي:

٠٨ ملغ كل 12 ساعة (أي 16 ملغ في اليوم) عن طريق الفم محدودة في 7 أيام متتالية.

٤٠ ملغ كل 12 ساعة (أي 8 ملغ في اليوم) عن طريق العضلة محدودة في 5 أيام متتالية.

اتصل بالطبيب:

فور الشك في الحمل.

إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر الطبيب أو الصيدلي أو الممرض/ة. وينطبق ذلك أيضا على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة عبر النظام الوطني للتتصريح. بالإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيه، تساهم في تزويد المزيد من المعلومات عن سلامة الدواء.

تخضع هذه الأدوية لمراقبة إضافية التي ستمكن من التعرف بسرعة على معلومات جديدة مرتقبة بسلامة الدواء إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر الطبيب/ة أو الصيدلي/ة أو الممرض/ة. كما ينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في نشرة ثيوكولشيكوزيد كما يمكنك التتصريح عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة عبر مركز مكافحة التسمم واليقظة الدوائية بالمغرب موقع الانترنت www.capm-sante.ma أو عبر الهاتف على الرقم: 0801 000 180

بالإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها ، تساهم في توفير المزيد من المعلومات عن سلامة الدواء

للإبلاغ عن حالة يقظة دوائية تتعلق بأحد منتجات سانوفي، يمكنك الاتصال بنا عبر البريد الإلكتروني على: pharmacovigilance.maroc@sanofi.com

إذا كانت لديك أي أسئلة أو كنت بحاجة إلى مزيد من المعلومات، يرجى الاتصال بمختبر سانوفي-أنفتيس المغرب عن طريق البريد الإلكتروني: 00212 522 66 90 00 infomed.mco@sanofi.com