

ENALADEx™- TABLETS

Patient package insert according to Pharmacists' Regulations (Preparations), 1986.

This medicine is to be dispensed upon physician's prescription only.

Carafolly read the entire package insert before using this medication

Composition: Each tablet contains:

Enaladex 5 mg	Enaladex 10 mg	Enaladex 20 mg
Enalapril Maleate 5 mg and about 1 mg sodium	Enalapril Maleate 10 mg and about 1.5 mg sodium	Enalapril Maleate 20 mg and about 3 mg sodium
inactive ingredients: Lactose monohydrate, starch pregelatinized, maize starch, sodium hydrogen carbonate, magnesium stearate		
Enaladex 10 mg and Enaladex 20 mg also contains red oxide (E172)		

Therapeutic action: This medicine belongs to the angiotensin converting enzyme (ACE) inhibitor group. The medicine dilates the blood vessels, thus helping to lower blood pressure. It is also intended for the treatment of heart failure (reduced heart function)

When should this medicine not be used?

Do not use this medicine if you are pregnant or think you may be pregnant or if you are breastfeeding. Do not use this medicine if you are aware of any hypersensitivity to one of its ingredients or to other medicines of the ACE inhibitor group. Do not use this medicine if you have suffered in the past from angioedema (a condition characterised among the others by: swelling in the face region, eyelids, mouth, throat, hands or feet; difficulty swallowing, hoarseness, wheezing or difficulty breathing).

Do not use this medicine without consulting your physician before commencing treatment: if you are suffering of have suffered in the past from disease or from impaired function of: the heart and/or vascular system, the liver, the kidney (including patients on dialysis or kidney transplants), from hyperkalemia (high blood potassium levels), systemic lupus erythematosus or diabetes. Before taking this medicine, notify your physician if you are on a sodium or salt restricted diet or if you suffered from excessive vomiting or diarrhea. If your doctor told you in the past that you have intolerance to certain sugars, refer to your doctor before starting treatment with this medicine.

How will this medicine influence your daily schedule?

Use of this medicine may impair alertness and/or cause dizziness, light-headedness or blurred vision. It is therefore advisable to take special care when driving, operating dangerous machinery or when engaging in any other activity which requires alertness and/or clear vision. Children should be cautioned against bicycle riding or playing near traffic, etc.

Avoid excessive and/or frequent consumption of alcoholic beverages during the period of treatment with this medicine. Be alert to situations involving increased sweating (e.g. during hot weather or physical training), since increased sweating while under treatment with this medicine may cause dizziness, light-headedness or fainting.

Warnings: During treatment with this medicine, the following tests should be performed: blood, liver and kidney function. If you are aware of any sensitivities to foods or drugs inform your physician before taking this medicine.

You should not become pregnant while under treatment with this medicine. If you do become pregnant while under treatment with Enaladex, discontinue treatment and refer to a physician immediately. Before starting treatment or in the course of treatment notify your physician if you are planning to become pregnant so that alternative treatment can be considered.

Inform the attending physician that you are taking this medicine before undergoing: surgery (including dental), emergency treatment, any procedure involving anesthesia (including local), mechanical treatment for removal of cholesterol from the blood or treatment for reducing allergic reaction to bee or wasp stings. If during treatment with this medicine you have been stung by a bee, wasp, etc., inform your physician immediately.

During treatment with this medicine consult your physician before using food supplements containing potassium, salt substitutes containing potassium, or foods containing potassium as a salt substitute (e.g. low salt milk).

Loss of fluids, as in cases of vomiting, diarrhea or excessive sweating, may cause a decrease in blood pressure. In such cases you should notify the attending physician.

Drug Interactions: If you are taking other medicines concurrently, or have just completed treatment with another medicine, inform your physician in order to prevent hazards or inefficacy arising from drug interactions, especially in regard to: antihypertensives, alcohol, diuretics.

See next page

إنالادكس™ - أقراص

نشرة طبية للمستهلك بموجب أنظمة الصيدلة (مستحضرات) ١٩٨٦

هذا الدواء ملزم بوصفة طبيب

إلزامي النشرة بإيمان حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء

إنالادكس ٥ ملغ	إنالادكس ١٠ ملغ	إنالادكس 20 ملغ
Enalapril Maleate 5 mg وتحت ١ ملغ -سوديوم	Enalapril Maleate 10 mg وتحت ١,٥ ملغ -سوديوم	Enalapril Maleate 20 mg وتحت ٣ ملغ -سوديوم
Lactose monohydrate, starch pregelatinized, maize starch, sodium hydrogen carbonate, magnesium stearate		
إنالادكس 1٠ ملغ وإنالادكس 2٠ ملغ يحتويان أيضاً على (E172) red oxide		

تأثيرات الدواء الطبية: ينتمي هذا الدواء إلى فصيلة مثبطات الخميرة التي تحول الإنغست الوعائي (ACE inhibitor) يوسع هذا الدواء الأوعية الدموية وهكذا يساعد في تخفيض ضغط الدم. بالإضافة إلى ذلك، هذا الدواء مخصص لعلاج قصور القلب (انخفاض في الأداء الوظيفي للقلب)

متى لا يجوز لك إستعمال المستحضر؟

لا تستعمل هذا الدواء عندما تكونين في فترة الحمل أو إذا كنت تتعقدين بوجود الحمل أو إذا كنت في فترة الرضاة لا يجوز لك إستعمال هذا المستحضر إذا وجدت لديك حساسية لأحد مركبات الدواء أو لأدوية أخرى من فصيلة مثبطات الخميرة التي تحول الإنغست الوعائي. لا يجوز إستعمال هذا الدواء إذا عانيت في الماضي من وذمة وعائية (مرض من بين مميزات: إنتفاخ في منطقة الوجه والرجلين، القدم، الحنجرة، اليدين أو الرجلين؛ صعوبة في الإبتلاع، بحة، صغبر أو صعوبة في التنفس).

لا يجوز لك إستعمال هذا الدواء قبل مراجعة الطبيب مقدماً: إذا كنت تعاني/ن أو إذا عانيت في الماضي من مرض أو خلل في وظيفة القلب و/أو الأوعية الدموية. الكبد الكلى (بما في ذلك مرضى الكلى) الذين أجروا زرع الكلية) من زيادة البوتاسيوم في الدم، من النذبة الإحصارية الجهازية (لوبيوس) أو من السكري. قبل البدء بالعلاج يجب إبلاغ الطبيب إذا وجدت قيود على كمية السوديوم أو على كمية الملح المسموحة لك في طعامك أو إذا عانيت من تقيؤات أو من إسهالات كثيرة إذا قيل لك في الماضي من قبل طبيب أن لديك عدم تحدد لأنواع معينة من السكريات. يجب إشارة الطبيب قبل البدء بالعلاج بهذا الدواء

كيف سيؤثر هذا الدواء على سير أفعالك اليومية؟

إن إستعمال هذا الدواء قد يصفق من يقظتك و/أو قد يجب الدوام البليدة أو توشوش الرؤية لذا يجب إتخاذ الحيطة والدقة أثناء قيادة المركبات. تتخيل مآكثات خطيرة وممارة أي نشاطات أخرى تتطلب اليقظة و/أو رؤية جلية يجب تحذير الطفل/ة من ركوب الدراجات، اللعب بمقربة من حركة المرور وما شابه.

لا يجب الإبتلاع عن الإفراط في شرب المشروبات الروحية أثناء فترة تناول هذا الدواء يجب إبلاغ الطبيب إذا كنت تعاني من حالات التعرق الزائد (كما هو الحال في الطقس الحار أو أثناء ممارسة التمارين الرياضية) نظراً لأن التعرق الزائد أثناء العلاج بهذا الدواء قد يؤدي إلى الدوام التوشوش أو الإغماء

تحذيرات: يجب إجراء الفحوص الطبية أثناء فترة تناول هذا الدواء للدم. أو وظيفة الكبد والكلى يجب إبلاغ الطبيب عن أي حساسية لديك لطعام أو عقاقير قبل إستعمالك للدواء

لا يجوز الحمل أثناء فترة العلاج بهذا الدواء. إذا أصبحت حاملاً أثناء فترة العلاج بالدواء إنالادكس، توقف عن العلاج وراجع الطبيب فوراً قبل البدء بالعلاج أو خلاله يجب إعلام الطبيب أنك تحططين للحمل من أجل أن يفكر بعلاج بديل يجب إبلاغ الطبيب المعالج عن تناول هذا الدواء قبل إجراء عملية جراحية (بما في ذلك جراحة الأسنان). معالجه طبي طارئة كل عمل طبي يتطلب التخدير (بما في ذلك الموضعي). معالجه آلية لإبعاد الكولسترول من الدم أو معالجه تخفيض ردود الفعل الأليرجية للحمل أو الأدوية

إذا إستعملت حذرة وبعناية وما شابه أثناء فترة العلاج بهذا الدواء يجب إبلاغ الطبيب. بدلاً أثناء فترة العلاج بهذا الدواء يجب إشارة الطبيب قبل إستعمال الإضافات الغذائية التي تحتوي على البوتاسيوم، بدائل الملح الحاوية على البوتاسيوم أو الأطعمة حاوية على البوتاسيوم كبديل للملح (كالحليب خفيف الملح) فقدان السوائل كما هو الحال عند التقيؤات الإسهال أو التعرق المتزايد. قد يؤدي إلى إنغفاض في ضغط الدم في حالات كهذه عليك إبلاغ الطبيب المعالج

الفاعلات بين الأدوية: إذا كنت تتعاطى/ن دواءً إضافياً أو إذا أنهيت العلاج الآن بدواء آخر، فيجب إعلام الطبيب المعالج وذلك لأغراض عدم التداخلة الناتجة عن التفاعلات بين العقاقير والأمر هام خاصة بما يتعلق بالأدوية

هذا الدواء ملزم بوصفة طبيب
إلزامي النشرة بإيمان حتى نهايتها قبل إستعمالك للدواء
التركيب: كل قرص يحتوي على إنالادكس ٥ ملغ
Enalapril Maleate 5 mg وتحت ١ ملغ -سوديوم
إنالادكس 1٠ ملغ
Enalapril Maleate 10 mg وتحت ١,٥ ملغ -سوديوم
إنالادكس 20 ملغ
Enalapril Maleate 20 mg وتحت ٣ ملغ -سوديوم
المواد غير الفعالة:
إنالادكس 1٠ ملغ وإنالادكس 2٠ ملغ يحتويان أيضاً على (E172) red oxide

تتبع

أنلادكس™-تبلوآت

علون لأزركون لفي تكقنوت الروكقوس (تكشرووس) التشم"١ - 1886.

تثروفا أو قووبت بمرفشم روف.

قرآوي بعوون آت العلون عد سووف لفني الشوموش بتثروفا.

آرآوب: كل تبلوآ مآلوه:

أنلادكس 5 م"م	أنلادكس 10 م"م	أنلادكس 20 م"م
Enalapril Maleate 5 mg	Enalapril Maleate 10 mg	Enalapril Maleate 20 mg
وك- ١ م"م نآرؤ	وك- ١.٥ م"م نآرؤ	وك- ٣ م"م نآرؤ
Lactose monohydrate, starch pregelatinized, maize starch, sodium hydrogen carbonate, magnesium stearate.		
أنلادكس 10 م"م وآنلادكس 20 م"م مآلوس آوم (E172) red oxide		

فعولوت روفآوت: تثروفا أو شووبت لكقوبآ مععبآ آنوس المآرفق آنقوسنوس (ACE inhibitor). التثروفا نورمت لآرآوبت كلآ آوم ووبق مآسووت بآوروت لآق آوم بوسق. التثروفا فعولوت لآسوول بآو-سفقوت لب (لرآوه بتفقوآ آوم)

مآو آن لآشآمش بتكشروآ

آل آشآمش بتثروفا كآشر آق رآروون أو آوشب شوق رآروون، أو آم آق موققوه. أو لآشآمش بتثروفا آم قووه رآوشوت لآآد مآمركوبوه أو لآثروفت آثروفت مققوبآ مععبآ آنوس المآرفق آنقوسنوس (ACE inhibitor). آن لآشآمش بتثروفا أو آم سآولآ بعبر مآنقوآومآه (مآلآ آشر بون مآفقوه: نفقوآ مآور الفوس. العففعمق: آله رآرون آقوه أو رآرلوس: كقش بلعوه. قرآوآت قصفوفس أو كقش نشموه).

آن لآشآمش بتثروفا مآلو لآقووع روفآ لفني آآآلآ السوفو: آم آق سآولآ/آ أو سآولآ بعبر مآمآلآ أو مآلقو بتفقوآ آلب و/أو كلآ آوم، آكبآ، آلآه (كآل آولآ رآولآه أو مآشآلآ آلآه). مآقفقولآه قآر آشلق بآوم. مآوبآ آومآوت مآركوبوت (لوفوس) أو مآسآوت. لفني آآآلآ السوفو لآ قووه آت روفآ آم آق موبقآلآ بآآوت آآر أو المآلآ المآورآ لآ مآومقن أو آم سآولآ مآقآوت أو شلوشوس مآومق. آم نآمر لآ بعبر عو روفآ شش لآ آو-سفقوت لآسآوم مآسومق فآو/و لوفآ لفني آآآلآ السوفو بتثروفا أو

آق آشفع التثروفا عل آق آومس يوم شلق

الشوموش بتثروفا أو علول لآفوم بعوروت و/أو لآرؤوم لآسآورآت، ششوش أو ششوش رآوه آعل بآ مآقوب وآوروت بآرآوب بآفعلآ مآونوت مآسآونوت وآكل فعولوت مآقوبت قوروت و/أو رآوه علولآ بآشر لآلآوس ش لآهورم مآركوبه عل آوفقوس أو مآمشقوم بآرآوب آكبش وآآومآه.

ش لآقووع مآرآوه موبآرت شل مآشقآوت آرفوس بعآ السوفو بتثروفا أو ش لآقووع بآوروت بمآعبس شل آوهة موبآرت (لمآشلم بآوم آق رآوم أو بعآ آقوم بوفنو). كقون شوهة موبآرت بومق سوفو بتثروفا أو علولآ لآرؤوم لآسآورآت. ششوش أو لآلآقون

آآوروت: بتقوفآ بتثروفا مآرآوه أو ش لآقوون بآقوت روم، تفقوآ بآوب وآلآوت آم آق رآوشة/لآومق لآشوه أو لآثروفا كلآوه، علق لآقووه عل كآ لوفآ لفني سقوت التثروفا آق لآقوس لآرؤون بتقوفآ السوفو بتثروفا آم بآوسآ لآرؤون بتقوفآ السوفو بآنلادكس.

الفسقو السوفو فو لآشوق مآو لفني آآآلآ السوفو أو بآملآو ش لآقوه آت روفآ آم آق مآآآوت رآوون. بآو شوشق سقوآ لآقو، ش لآوون لوفآ المآسفل عل سقوت التثروفا أو لفني: نومآو (بآولآ بآوآل)، سقوآ لآقو، كل فعولآ آرآوبه بآرآومآه (كآل مآقومآه)، سقوآ مآو لسقوآ كولآسآورول مآرؤوم أو سقوآ لآفآآت تآوبه آلرآوت لآققوآوت روموس أو قرآوه

آم بومق السوفو بتثروفا أو بآقآت عو بآورآه، قرآوه وآو. ش لآوون كآ لوفآ مآوآوت بومق السوفو بتكشروآ أو ش لآقووع روفآ لفني الشوموش بآوسق تآوهة مآكوسل آشلق. آآلآق مآل مآكوسل آشلق أو مآونوت مآكوسل آشلق كآآلآق لآملآ (بآون آلب دل مآلآ)

آبوب نؤولوس بآون بمآقوس شل قآوهة شلوشو أو آوهة موبآرت. علول لآرؤوم لآرآوه بآلآق آوم بمآقوس آله علق لآوون لوفآ المآسفل

تآوبوت بون تروفتوت: آم آق بوسآلآ/آ تروفا بوسآت أو آم سقوت آه عآه سقوآ بتثروفا آآرت علق لآوون لوفآ المآسفل كآو لآقووع سقوس أو آو-فعولوت النوبكوس مآنوبوت بون تروفتوت. آآرآوب شوب بومآو. لوبآ تروفتوت مآقومآوت بآآوت: تروفتوت لآقوون بآوم. آلآوهة. تروفتوت

المآشر معبر لآرؤ



Continued

sympathomimetic medicines (e.g. medicines for treatment of the heart, low blood pressure, asthma, allergies, cold), medicines affecting the appetite, anti-cough medicines, antidiabetics, non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) (for instance, for pain relief, reducing fever), tricyclic antidepressants, antipsychotics, narcotic substances (for instance, for relief of severe pain), immunosuppressants (for instance, for preventing rejection of transplants, for treatment of rheumatoid arthritis, for treatment of psoriasis), allopurinol (for instance, for treatment of gout), nitrates or procainamide (for instance, for heart treatment), anesthetics, lithium, medicines that cause a rise in blood potassium levels (e.g. potassium containing medicines)

Side effects: In addition to the desired effect of the medicine, some side effects may appear during treatment, such as: constipation, diarrhea, nausea, changes in taste, tiredness, cough or headache. Refer to your physician if these effects persist and/or are bothersome

Side effects requiring special attention: Skin rash or irritation, sweating (of the hands, feet, facial area, eyes, mouth or throat), difficulty swallowing, wheezing or difficulty breathing, low blood pressure, severe dizziness, light-headedness, symptoms of toxic damage to the white blood cells (agranulocytosis) manifested by tiredness, weakness lasting 2-3 days, followed by fever and sore throat, chest pain, irregular heart rhythm, fever (rare); discontinue treatment and refer to a physician immediately. Abdominal pain or sensation of bloating, unusual heart rhythm, pain or pressure in the chest, fainting, weakness or heaviness in the legs, fever, sore throat, chills or feeling ill, vomiting, dizziness, blurred vision, numbness or tingling in the hands, feet or lips, joint pain, yellowing of the skin or whites of the eyes, change in behaviour or mood, confusion, nervousness: refer to a physician immediately. If you experience side effects not mentioned in this insert, or if you feel any change in your general health, contact your physician immediately.

Side effects and drug interactions in children and infants: Parents should report to the physician any side effects as well as any additional medicines taken by the child! See "Side effects" and "Drug interactions" above. Please note that some of the side effects require discontinuation of treatment and immediate referral to the physician. see the list under "Side effects requiring special attention"

Dosage: Dosage according to physician's instructions only. Do not exceed the recommended dosage. This medicine is to be taken at regular intervals as determined by the attending physician. If you have forgotten to take a dose at the specified time, take it as soon as you remember; however, if it is almost time for your next dose skip the missed dose and continue with your regular dosing schedule. Never take two doses together!

Directions for use: Swallow the medicine with a small amount of water. The tablet may be halved, chewed or crushed.

How can you help this treatment succeed?

Complete the entire course of treatment as directed by your physician. Even if there is an improvement in your health, do not discontinue treatment with this medicine without consulting the physician.

Avoid poisoning! This medicine, and any other medicine should be kept in a closed place out of the reach of children and/or infants to avoid poisoning. If you took an overdose, or if a child accidentally swallowed this medicine, proceed immediately to a hospital emergency room and bring the medicine package with you.

Do not induce vomiting without explicit instructions from a physician! This medicine has been prescribed for the treatment of your ailment. In another patient it may cause harm. Do not give this medicine to relatives, neighbours or friends. Medicines should not be taken in the dark! Check the label and the dose every time you take this medicine. Wear glasses if you need them.

Storage: Store in a cool and dry place. Even if kept in their recommended storage conditions, drugs retain their potency for a limited period only. Please note the expiry date of this medicine. If in doubt consult with the dispensing pharmacist. Do not store different medicines in the same container.

Registration number of the drug: Enaladex 5 mg: 115 84 29809 00
Enaladex 10 mg: 115 85 29810 00
Enaladex 20 mg: 115 86 29811 00

The format of this leaflet was determined by the Ministry of Health (MOH) and its content was checked and approved by the MOH.



לתי נתישלי את הטיפול שמומלץ על ידיו הרופא.
גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא
מנעו הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ לידשים ידם של ילדים
/וא/ תינוקות ועל-ידי כך תמנע הרעלה. אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה
יש לפנות מיד לחדר מיון של בית-חולים, ולהביא אריזת התרופה איתך.
אין לגרוב להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא! תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך; בחולה
אחרת, היא עלולה להזיק, יש לדעת תרופה זו לקרובך, שכניך או מכריך
אין לטות תרופות בחושיך יש בדקוק התוויות והמנה בכל פעם שהיך נוטלת התרופה יש להרכיב
משקפים אם היך זוקוק/ה להם.

אחסנה: במקום קריר ויבש, גם לפי תנאי האריזת/האחסנה המומלצים, תרופות נשמרות לתקופה
מוגבלת בלבד. נא לשים לב לתאריך התפוגה של התכשיר/ה בכל מקרה של ספק, על-יך להיוועץ
ברוקח שסופק לך את התרופה. אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה
מס' רישום התרופה: אנלדקס 5 מ"ג: 115 84 29809 00
אנלדקס 10 מ"ג: 115 85 29810 00
אנלדקס 20 מ"ג: 115 86 29811 00

פורמט עלון זה נקבע ע"י משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על-ידי

תרופות המחייבות התייחסות מיוחדת: גירוי או פריחה בעור, נפיחות (בידיים, ברגליים, באזור
הפנים בעיניים, בפה או בגרון), קשיי בבלעיה, צלופפים או קשיי נשימה, לחץ דם גבוה, סחרחורת
חזקה, שטשטוש הופעת סימני פוסט טוקסית כבדיומים (אגרנולוציטוזיס) המתבטאת
בעייפות, חולשה במשך 2-3 ימים ולאחר מכן הופעת חום וכאבי גרון, כאבים בחזה, קוצב לב
לא סדיר, חום (נדירות); יש להפסיק הטיפול ולפנות לרופא מיד.

כאב בטן או תחושת התנפחות של הבטן, קוצב לב חריג, כאב או לחץ בחזה, עיפוסן חולשה או
כבדות ברגליים, חום, כאב גרון, צמרמורת או תחושת חולי, הקאות, סחרחורת, שטשטוש ראיה,
חוסר תחושה או עיוקצפים בידיים, ברגליים או בפסטימים, כאבים במפרקים, הצהבה של העור
או של לובן העין, שינוי בהתנהגות או במצב הרוח, בלבול, עבנות; יש לפנות לרופא מיד.

בכל מקרה שבו היך מרגיש/ה תופעות לוואי שלא צויים בעלון זה או אם חל שינוי בהרגשתך
הכללית על-יך להתייעץ עם הרופא מיד

תופעות לוואי ותגובות בין תרופתיות בילדים ותינוקות: על ההורים לדווח לרופא המטפל על
כל תופעת לוואי וכן על כל תרופה נוספת הניתנת לילד/ה/א/ה לילד! "תופעות לוואי" ו"תגובות
בין תרופתיות": יש לשים לב כי חלק מתופעות הלוואי, מחייבות הפסקת טיפול ופניה מיידיה
לרופא, ארה"י פירוט בסעיף "תופעות המחייבות התייחסות מיוחדת".

מינון: לפי הוראות הרופא בלבד, אין לעבור על המינון המומלץ, יש להשתמש בתרופה זו בזמנים
קצובים כפי שנקבע ע"י הרופא המטפל, אם שכחת לטות תרופה זו בזמן שנקבע, יש לטות מנה
מיד שכונחת, אולם אם זמן נוסף להמנה הבאה קרוב, יש לדלג על המנה שנשכחה ולהימנע
לומני הנטילה הרגילים בשום מקרה אין לטות שתי מנות יחד!

אופן השימוש: לבלוע את התרופה עם מעט מים, ניתן לחצות, ניתן ללעוס וניתן לכתוש

כיצד תסייעו לסייע להצלחת הטיפול?

על-יך להשלים את הטיפול שמומלץ על ידיו הרופא.
גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא
מנעו הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ לידשים ידם של ילדים
/וא/ תינוקות ועל-ידי כך תמנע הרעלה. אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה
יש לפנות מיד לחדר מיון של בית-חולים, ולהביא אריזת התרופה איתך.
אין לגרוב להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא! תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך; בחולה
אחרת, היא עלולה להזיק, יש לדעת תרופה זו לקרובך, שכניך או מכריך
אין לטות תרופות בחושיך יש בדקוק התוויות והמנה בכל פעם שהיך נוטלת התרופה יש להרכיב
משקפים אם היך זוקוק/ה להם.

אחסנה: במקום קריר ויבש, גם לפי תנאי האריזת/האחסנה המומלצים, תרופות נשמרות לתקופה
מוגבלת בלבד. נא לשים לב לתאריך התפוגה של התכשיר/ה בכל מקרה של ספק, על-יך להיוועץ
ברוקח שסופק לך את התרופה. אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה
מס' רישום התרופה: אנלדקס 5 מ"ג: 115 84 29809 00
אנלדקס 10 מ"ג: 115 85 29810 00
אנלדקס 20 מ"ג: 115 86 29811 00

פורמט עלון זה נקבע ע"י משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על-ידי

תרופות המחייבות התייחסות מיוחדת: גירוי או פריחה בעור, נפיחות (בידיים, ברגליים, באזור
הפנים בעיניים, בפה או בגרון), קשיי בבלעיה, צלופפים או קשיי נשימה, לחץ דם גבוה, סחרחורת
חזקה, שטשטוש הופעת סימני פוסט טוקסית כבדיומים (אגרנולוציטוזיס) המתבטאת
בעייפות, חולשה במשך 2-3 ימים ולאחר מכן הופעת חום וכאבי גרון, כאבים בחזה, קוצב לב
לא סדיר, חום (נדירות); יש להפסיק הטיפול ולפנות לרופא מיד.

כאב בטן או תחושת התנפחות של הבטן, קוצב לב חריג, כאב או לחץ בחזה, עיפוסן חולשה או
כבדות ברגליים, חום, כאב גרון, צמרמורת או תחושת חולי, הקאות, סחרחורת, שטשטוש ראיה,
חוסר תחושה או עיוקצפים בידיים, ברגליים או בפסטימים, כאבים במפרקים, הצהבה של העור
או של לובן העין, שינוי בהתנהגות או במצב הרוח, בלבול, עבנות; יש לפנות לרופא מיד.

בכל מקרה שבו היך מרגיש/ה תופעות לוואי שלא צויים בעלון זה או אם חל שינוי בהרגשתך
הכללית על-יך להתייעץ עם הרופא מיד

תופעות לוואי ותגובות בין תרופתיות בילדים ותינוקות: על ההורים לדווח לרופא המטפל על
כל תופעת לוואי וכן על כל תרופה נוספת הניתנת לילד/ה/א/ה לילד! "תופעות לוואי" ו"תגובות
בין תרופתיות": יש לשים לב כי חלק מתופעות הלוואי, מחייבות הפסקת טיפול ופניה מיידיה
לרופא, ארה"י פירוט בסעיף "תופעות המחייבות התייחסות מיוחדת".

מינון: לפי הוראות הרופא בלבד, אין לעבור על המינון המומלץ, יש להשתמש בתרופה זו בזמנים
קצובים כפי שנקבע ע"י הרופא המטפל, אם שכחת לטות תרופה זו בזמן שנקבע, יש לטות מנה
מיד שכונחת, אולם אם זמן נוסף להמנה הבאה קרוב, יש לדלג על המנה שנשכחה ולהימנע
לומני הנטילה הרגילים בשום מקרה אין לטות שתי מנות יחד!

אופן השימוש: לבלוע את התרופה עם מעט מים, ניתן לחצות, ניתן ללעוס וניתן לכתוש

כיצד תסייעו לסייע להצלחת הטיפול?

על-יך להשלים את הטיפול שמומלץ על ידיו הרופא.
גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא
מנעו הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ לידשים ידם של ילדים
/וא/ תינוקות ועל-ידי כך תמנע הרעלה. אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה
יש לפנות מיד לחדר מיון של בית-חולים, ולהביא אריזת התרופה איתך.
אין לגרוב להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא! תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך; בחולה
אחרת, היא עלולה להזיק, יש לדעת תרופה זו לקרובך, שכניך או מכריך
אין לטות תרופות בחושיך יש בדקוק התוויות והמנה בכל פעם שהיך נוטלת התרופה יש להרכיב
משקפים אם היך זוקוק/ה להם.

אחסנה: במקום קריר ויבש, גם לפי תנאי האריזת/האחסנה המומלצים, תרופות נשמרות לתקופה
מוגבלת בלבד. נא לשים לב לתאריך התפוגה של התכשיר/ה בכל מקרה של ספק, על-יך להיוועץ
ברוקח שסופק לך את התרופה. אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה
מס' רישום התרופה: אנלדקס 5 מ"ג: 115 84 29809 00
אנלדקס 10 מ"ג: 115 85 29810 00
אנלדקס 20 מ"ג: 115 86 29811 00

פורמט עלון זה נקבע ע"י משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על-ידי

אפרט וזראת הוהטה מוהטה הנוהרה ומוהטה חוהטה ורוחמן מן חוהטה

דקסל בע"מ מקבוצת דקסון

דקסל מ.צ. מן جماعة دكسون

אור-עקיפה, ר/ב.פ. 5, الخضيرة - 38110, إسرائيل

DEXCEL LTD. A DEXON COMPANY

Or-Akiva RO B 50 Hadora 38100 ISRAEL

אור-עקיפה, ר/ב.פ. 5, الخضيرة - 38110, إسرائيل