

بونفوريTM
(أقراص بونيسيومود)

دليل المريض/ مقدم الرعاية

أشياء هامة يلزم تذكرها عن قبل، خلال و بعد العلاج باستخدام بونفوريTM

- يوفر هذا الدليل معلومات عامة عن العلاج باستخدام بونفوري TM .
- اقرأ هذا الدليل ومعلومات دواء المريض (الموجودة داخل علبة دواء بونفوري TM) بعناية قبل بدء تلقي العلاج.
- يجب الاحتفاظ بهذا الدليل ومعلومات دواء المريض لأنك قد تحتاج إلى الرجوع إليه خلال العلاج باستخدام بونفوري TM .

يجب عدم استخدام بونفوري TM خلال الحمل أو بين النساء في سن الإنجاب اللاتي لا يستخدم أحد أدوية منع الحمل الفعالة للغاية.

ما دواعي استخدام بونفوري TM؟

يستخدم بونفوري TM لعلاج المرضى من الكبار المصابين بالتصلب المتعدد متكرر الانتكاس والخمود

ما التصلب المتعدد؟

التصلب المتعدد مرض يؤثر على الأعصاب في الدماغ والحبل الشوكي، ويعرفان معاً باسم الجهاز العصبي المركزي. يجب تغطية الأعصاب في الجهاز العصبي المركزي بغطاء واق يسمى الميلين.

في التصلب المتعدد، يهاجم الجهاز المناعي للجسم طبقة الميلين الواقية بشكل خاطئ، مما يسبب التهابها أو تلفها. تحدث بعد ذلك انتكاسات غير متوقعة المعرفة أيضاً بالأزمات خلال فترات متكررة، ويسمى ذلك التصلب المتعدد متكرر الانتكاس والخمود.

كيف يعمل بونفوري TM؟

يحتوي بونفوري TM على بونيسيمود. يلتصق بونيسيمود بمستقبلات معينة في خلايا الدم البيضاء. وهذا يبقى خلايا الدم البيضاء في العقد الليمفاوية للجسم ويقلل عدد خلايا الدم البيضاء التي تتحرك في الجسم. إن طريقة عمل بونفوري TM بالضبط غير معروفة، لكن قد يكون ذلك بسبب نقص عدد خلايا الدم البيضاء التي تدخل إلى الجهاز العصبي المركزي حيث يحدث التهاب وتلف للطبقة الواقية حول الأعصاب في الدماغ والحبل الشوكي.

بدء العلاج بدواء بونفوريTM

للمساعدة في تجنب الآثار العكسية وضمان الاستخدام بشكل صحيح، استشر متخصص الرعاية الصحية قبل أخذ بونفوريTM. تحدث عن أي مشكلات صحية أو مشكلات لديك.

متابعة القلب:

- قبل بدء تلقي العلاج، سيفحص الطبيب قلبك باستخدام مخطط كهربية القلب. وهذا لتحديد ما إذا كانت هناك أي أمراض قلبية حالية. وبالنسبة لبعض أمراض القلب، سيراقبك طبيبك لمدة 4 ساعات على الأقل بعد تلقي جرعتك الأولى من بونفوري®.
- يجب إبلاغ الطبيب على الفور إذا كنت تعاني من أي علامات أو أعراض لبطء معدل ضربات القلب (مثل الدوخة أو الدوار أو الغثيان أو خفقان القلب) بعد تلقي الجرعة الأولى من بونفوري®.

التطعيمات:

- سيتحقق طبيبك مما إذا كنت محميًا من الإصابة بجذري الماء. إذا لم تكن كذلك، فقد تحتاج إلى تلقي التطعيم ضد جذري الماء قبل 4 أسابيع على الأقل من بدء العلاج باستخدام بونفوري®.

تحاليل الدم:

- قبل بدء تلقي العلاج، قد يتم فحص دمك للتحقق من عدد خلايا الدم ووظائف الكبد، إذا لم يتم قياسها مؤخرًا (خلال الأشهر الستة الماضية).
- قد يكون من الضروري إجراء فحص الدم بعد التوقف عن تلقي العلاج المسبق.

الرؤية:

- قبل بدء تلقي العلاج، سيفحص طبيبك رؤيتك ويفحص الجزء الخلفي من عينك.

النوبات/الصرع:

- قبل بدء تلقي العلاج، يجب إبلاغ الطبيب إذا سبق لك أن تعرضت لنوبة صرع أو كان لديك تاريخ عائلي من الإصابة بالصرع.

أثناء تلقي بونفوري®:

قطع العلاج:

- يلزم إبلاغ طبيبك إذا فاتتك 4 أيام متتالية أو أكثر دون تلقي بونفوري®. يجب عدم إعادة أخذ علاج بونفوري® دون استشارة طبيبك، حيث ستحتاج إلى إعادة العلاج بحزمة بدء العلاج الجديدة ويجب أن يقوم طبيبك بإجراء تخطيط كهربية القلب

ضغط الدم:

- سيتم فحص ضغط دمك بانتظام أثناء تناولك بونفوري®

العدوى:

- يجب إبلاغ الطبيب فوراً عن أي علامات أو أعراض للعدوى (مثل الحمى أو أعراض شبيهة بالإنفلونزا) أثناء تلقي بونفوري® ولمدة تصل إلى أسبوع بعد التوقف عن تلقي العلاج

الأعراض البصرية:

- أخبر طبيبك فوراً بأي تغييرات طرأت على رؤيتك أثناء تلقي بونفوري® ولمدة تصل إلى أسبوع بعد التوقف عن العلاج

القصور في الكبد

- أخبر طبيبك على الفور عن أي علامات أو أعراض للقصور في الكبد (مثل الغثيان والقيء وآلام المعدة والتعب وفقدان الشهية واصفرار الجلد أو بياض العينين أو البول الداكن) أثناء تلقي بونفوري®

أثناء تلقي بونفوري®:

مشاكل في التنفس

- يجب إبلاغ الطبيب على الفور عن أي علامات أو أعراض لحدوث مشاكل جديدة في التنفس أو تفاقم مشاكل التنفس مثل ضيق النفس أثناء أخذ بونفوري®

سرطان الجلد

- تم الإبلاغ عن الإصابة بسرطان الجلد بين المرضى الذين تم علاجهم باستخدام بونفوري®
- يجب إبلاغ الطبيب على الفور إذا ظهرت عليك أي عقيدات جلدية (مثل العقيدات اللامعة واللؤلؤية)، أو البقع أو القروح المفتوحة التي لا تلتئم في غضون الجداول الزمنية المعتادة (أسابيع من التطور). قد تشمل الأعراض الأخرى لسرطان الجلد نموًا غير طبيعي أو تغيرات في أنسجة الجلد (مثل الشامات غير العادية) مع تغير في اللون أو الشكل أو الحجم بمرور الوقت
- يجب التقليل من التعرض لأشعة الشمس والأشعة فوق البنفسجية. على سبيل المثال، من خلال ارتداء ملابس واقية واستخدام واقي من الشمس بانتظام مع عامل حماية عالٍ من أشعة الشمس

التغيرات العصبية

- يجب إبلاغ الطبيب فورًا إذا ظهرت عليك أي علامات أو أعراض لتغيرات عصبية (مثل صداع حاد مفاجئ، أو ارتباك مفاجئ، أو فقدان مفاجئ للرؤية أو تغيرات أخرى في الرؤية، أو نوبة صرع أثناء تلقي بونفوري®)

الحمل ووسائل منع الحمل: يجب عدم الحمل أثناء أخذ بونفوري TM. إذا أصبحت حاملاً أثناء أخذ بونفوري TM، فيجب إخبار طبيبك أو ممرضتك على الفور. قد يسبب بونفوري TM ضرراً بالجنين في بطن الأم.

- يجب عدم استخدام بونفوري® أثناء الحمل، أو أثناء الرضاعة الطبيعية، أو إذا كنت في سن الإنجاب ولا تستخدمين وسائل منع الحمل الفعالة.
- قبل بدء العلاج، يجب على الطبيب عمل اختبار حمل للتأكد من عدم الحمل.
- إذا كنت في عمر يمكن الحمل فيه، فيجب استخدام وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوري TM. يجب الاستفسار من الطبيب بخصوص وسيلة منع الحمل الفعالة.

بعد التوقف عن العلاج باستخدام بونفوري TM:

- سيظل بونفوري TM في الجسم لمدة تصل إلى أسبوع بعد التوقف عن أخذه. وقد يظل عدد خلايا الدم البيضاء منخفضاً داخل تلك الفترة ولمدة تصل إلى أسبوعين بعدها. ولا تزال الآثار الجانبية المذكورة في نشرة المعلومات الطبية للمريض المتوفرة مع الدواء قابلة للحدوث
- تتكرر أعراض التصلب المتعدد وقد يصبح أسوأ مقارنة بالفترة قبل بدء أخذ الدواء أو أثناء العلاج به. يجب إبلاغ الطبيب إذا تفاقت الأعراض بعد التوقف عن أخذ بونفوري TM. (احرص دوماً على استشارة طبيبك قبل التوقف عن تناول الدواء)
- يجب عدم الحمل لمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوري TM .

لإبلاغ عن الأعراض الجانبية:

الهيئة العامة للغذاء والدواء (المركز الوطني للتبقيط)

البريد الإلكتروني: npc.drug@sfgda.gov.sa

الخط المباشر: 19999

الموقع الإلكتروني: http://ade.sfgda.gov.sa

للحصول على معلومات عن طريقة استخدام الدواء.

يرجى الرجوع إلى النشرة الداخلية أو التواصل مع فرع

شركة جونسون أند جونسون ميدل ايست (الرياض)

العنوان: شارع الأمير محمد بن عبدالعزيز، برج ب،

الطابق 30، أبراج العليا.

الهاتف: 00966114339133

ص.ب: 65305 الرياض 11556، السعودية

للإبلاغ عن الأعراض الجانبية و شكوى عن المنتجات أو

أي استفسارات طبية، يرجى التواصل معنا عبر:

البريد الإلكتروني: GCC-PV2@its.jnj.com

الخط المباشر: 00966540015811

