



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre

pharmacien.

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoire non stéroïdien en topique - code ATC: M02AA10.
(M: Muscle et Squelette).
Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: le kétoprofène. Il est iodizide de la likelyte (chie de 15 par) par traitement de prostre de médicament.

Ce medicament contient un anti-inflammatoire non steroidien: le k indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée des poussées d'arthrose des petites articulations, des tendinites, des traumatismes de type entorse bénigne (foulure), contusion, des lombalgies,

(

· des fombalges. des réactions inflammatoires des veines consécutives à une sclérose de varices. 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER KETUM 2,5 %, gel ; vi vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. si vous êtes enceinte, à partir du début du 6^{sme} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

semaines d'aménorrhée).

semaines d'aménorrhée),
si vous avez des antécédents de réaction de photosensibilité,
si vous avez des antécédents d'asthme et de rhinite allergique à ce médicament ou à
un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide
acétylsalicylique (aspirine), fénofibrate, acide tiaprofénique,
si vous avez des antécédents d'allergie connue au kétoprofène, à l'acide tiaprofénique,
si vous avez des antécédents d'allergie connue au kétoprofène, à l'acide tiaprofénique,
au fénofibrate, aux écrans solaires ou aux parfums,
sur une peau lésée, quelle que soit la lésion : lésions suintantes, eczéma ou acné, lésion
infectée, brûlure ou plaie.
Arrêtez immédiatement le traitement par KETUM 2,5 %, gel si vous développez
une réaction cutanée après la co-application de produits contenant de l'octocrylène
(l'octocrylène est un excipient contenu dans plusieurs produits de cosmétique et
d'hygiène tels que les shampoings, après-rasages, gels douche, crèmes, rouges à lèvres,
crèmes anti-âge, démaquillants, laques pour cheveux) afin d'éviter sa photodégradation.

Pendant le traitement et les deux semaines suivant l'arrêt, ne pas s'exposer au soleil (même voilé), ni aux rayonnements U.V. en solarium.



Ne pas exposer les zones traitées au soleil, même voilé, ni aux U.V.A.

Avertissements et précautions Faites attention avec KETUM 2,5 %, gel : <u>Mises en garde spéciales</u> L'efficacité et la sécurité du kétoprofène gel chez les enfants n'ont pas été établies. Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans), en l'absence de données chez l'enfant.

L'exposition au soleil (même voilé) ou aux UVA des zones en contact avec le gel peut provoquer des réactions cutanées potentiellement graves dites de photosensibilisation. Aussi, il est nécessaire:

1- de protéger les zones traitées par le port d'un vêtement durant toute la durée du traitement et les deux semaines suivant son arrêt afin d'éviter tout risque de photosensibilisation;
2- de procéder à un lavage soigneux et prolongé des mains après chaque utilisation

Le traitement doit être immédiatement arrêté en cas d'apparition d'une réaction cutanée après l'application de KETUM 2,5 %, gel. Respecter les conseils d'utilisation:

ne jamais appliquer une dose supérieure à celle qui est recommandée (voir rubrique

ou une polypose masale ont un risque plus élevé d'allergie à l'aspirine et/ou aux AINS que le reste de la population.

Le gel doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance cardiaque, hépatique ou rénale : des cas isolés d'effets indésirables systémiques affectant les reins ont été rapportés.

Autres médicaments et KÉTUM 2,5 %, gel
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ce gel contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: le kétoprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments

Ce get contient un anti-inflammatoire non steroidien: le ketoprotene. Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments destinés à être appliqués sur la peau contenant du kétoprofène ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens. Lisez attentivement la notice des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence de kétoprofène et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens. KETUM 25 %, gel avec des aliments et boissons

Pharmaghreb[®]

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse (jusqu'à la 24 me semaine d'aménorrhée), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

A partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24ºm² semaine d'aménorrhée), ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les poumons et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue obstétricien, afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée si nécessaire.

Allaitement
Ce médicament passant dans le lait maternel, il est déconseillé de l'utiliser pendant l'allaitement.
En cas d'allaitement, ce médicament ne doit en aucun cas être appliqué sur les seins.

Fertilité
Ce médicament, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet KETUM 2,5 %, gel contient de l'éthanol (alcool) et des parfums contenant du citral, du citronellol, de la coumarine, du farnesol, du géraniol, du d-limonène et

Ce médicament contient 40 ml d'alcool (éthanol) pour 100 g de gel. Cela peut provoquer

une sensation de brûlure sur une peau endommagée.

Ce médicament contient également des parfums contenant du citral, du citronellol, de la coumarine, du farnesol, du géraniol, du d-limonène et du linalol. Ils peuvent causer des réactions allergiques.

des reactions anotassesses.

Posologie
RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).
La posologie est fonction de l'indication.
Respecter toujours la posologie indiquée par votre médecin.
En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé, sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Se laver soigneusement et de façon prolongée les mains après chaque utilisation.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE
DE VOTRE MEDECIN.

<u>Durée du traitement</u> DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

DE VOIRE MEDECIN.
Si vous avez utilisé plus de KETUM 2,5 %, gel que vous n'auriez dû
En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, rincer abondamment à l'eau et prévenir immédiatement un médecin.
Si vous oubliez d'utiliser KETUM 2,5 %, gel

Sans objet.
Si vous arrêtez d'utiliser KETUM 2,5 %, gel

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

comme tous tes medicalments, ce medicalment peut provoquer des erlets indestraties, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Peuvent survenir:

des réactions allergiques cutanées, respiratoires (de type crise d'asthme) ou générales;

une forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V. (voir rubrique
"Faites attention avec KETUM 2.5%, gel");

exceptionnellement, des réactions cutanées sévères de type éruption bulleuse, cloques pouvant s'étendre ou se généraliser secondairement.

Dans tous ces cas, arrêfer immédiatement le traitement et avertir votre médecin.

Peuvent survenir également:

des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, sensations de brûlures;

aggravation d'insuffisance rénale pré-existante;

d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, en fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée de traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé;

des irritations et une sécheresse de la peau, en cas d'applications fréquentes (en raison de la présence d'éthanol (alcool)).

Dans tous ces cas, avertir votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au centre national de pharmacovigilance - Site web : www.pharmacovigilance.rns. to ou directement aux laboratoires fabricants de ce médicament via l'adresse mail : pharmacovigilance@pharmaghreb.com

pharmacovigilance@pharmaghreb.com En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament. 5. COMMENT CONSERVER KETUM 2,5 %, gel ?

Pour 100 g de gel.

Les autres composants sont :

*Les autrès composants sont : Eau purifiée, éthanol, triéthanolamine, carbomère, parfum de néroli (contenant du citral, citronellol, farnesol, géraniol, d-limonène et linalol), parfum de lavandin (contenant de la coumarine, géraniol, d-limonène et linalol). Qu'est-ce que KETUM 2,5%, gel et contenu de l'emballage extérieur

Gel, tube de 50 g Date de révision de la notice : Novembre 2024 Liste II

AMM n°: 901 325 1

Fabriqué et distribué par les laboratoires PHARMAGHREB









يرجى قراءة هذه النّشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء.

- حافظ على هذه النشرة، يمكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى. إذا كان لديك أسئلة، إستشر طبيبك الخاص أو الصيدلي.
- وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه لأشخاص آخرين حتى وإن تشابهت الأعراض إذ يمكن أن يمثل هذا الدّواء ضررا عليهم.
- إذا كنت تشعر بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر الطبيب أو الصيدلي. ينطبق هذا أيضا على التأثيرات غيرالمرغوب فيها التي لم يتم ذكرها في هذه النُشرة. انظر الفقرة 4.

1. ما هو كيتوم 2.5% جل و ما هي دواعي الإستعمال ؟
 المجموعة العلاجية الدوائية ؛ مضادات الانتهاب غير الستيرويدية – رمز MO2AA10 : ATC

(M: العضلات والهيكل العظمي).

الدواعي العلاجية

يحتوي هذا الدواء على مضاد للالتهاب غير الستيرويدي: كيتوبروفين. يُوصى به للبالغين (أكثر من 15 عامًا) للعلاج قصير المدى في الحالات التالية :

- نوبات الالتهابات في المفاصل الصغيرة،
 - التهابات الأوتار،
- الصدمات مثل الالتواء الخفيف للمفاصل، الكدمات،
 - آلام أسفل الظهر،
 - تفاعلات التهابية للأوردة عقب تصلب الدوالي

2. ما هي المعلومات التي يجب الإحاطة بها قبل استعمال كيتوم 2.5% جل؟

- لا تستعمل أبدا كيتوم 2.5% جل: • إذا كانت لديكِ حساسية من المادة الفعالة أو أي من المكونات الأخرى التي يحتويها هذا الدواء، المذكورة في القسم 6.
 - إذا كنت حاملاً، منذ بداية الشهر السادس من الحمل (أكثر من 24 أسبوعًا من انقطاع الطمث)،
 - إذا تعرضت سابقا لرد فعل تحس سي من الضوء،
- إذا تعرضت سابقا لأزمة ربو ولإلتهاب الأنف التحسسي جراء هذا الدواء أو جراء أي دواء ذي صلة، وخاصة مضادات الألتهاب الغير ستيرويدية الأخرى، حمض أسيتيل الساليسيليك (الأسبرين)، الفينوفايبرات، حمض التيابروفينيك،
- إذا تعرضت سابقا لحساسية معروفة من الكيتوبروفين، حمض التيابروفينيك، الفينوفيبرات، أو من مستحضرات
 - الوقاية من الشمس أو العطور. · • على الجلد المجروح، مهماً كان الجرح : جروح دامعة، الأكزيما أو حب الشباب، جرح متعفن، حرق أو جرح.
- توقف فورًا عن العلاج باستعمال كيتوم 2.5% جل، إذا ظهرت لديك تفاعلات جلدية بعد الاستعمال المتزامن للمنتجات التي تُحتوي على أوكتوكريلين (الأوكتوكريلين هو أحد السواغات الموجودة في العديد من منتجات التجميل والنظافة الشخصية مثل . الشامبو، منتجات ما بعد الحلاقة، جل الاستحمام، الكريمات، أحمر الشفاه، الكريمات المضادة الشيخوخة، مزيلات مواد التجميل، و مثبت الشعر) و ذلك لتجنب التحلل الضوئي.

أثناء العلاج ولمدة أسبوعين بعد التوقف عنه، لا تعرض نفسك لأشعة الشمس (حتى لو كانت تحت السحب)، ولا للأشعَّة فوق البنفسجية في حمام التشمس الاصطناعي.



التحذيرات والاحتياطات

كن حذرا عند استعمال كيتوم 2.5% جل :

تحديرات خاصة :

لم يتم إثبات فعالية وسلامة كيتوبروفين جل عند الأطفال. هذا الدواء مخصص للبالغين (أكثر من 15 عامًا)، في ظل عدم وجود بيانات حول استعماله لدى الأطفال.

إن تعريض المناطق المعالجة بالجل لأشعة الشمس (حتى لو كانت تحت السحب) أو للأشعة فوق البنفسجية يمكن أن يسبب تَفاعلات جلدية خطيرة محتملة تسمى التهاب الجلد الضوئي. ومن الضروري أيضًا:

 حماية المناطق المُعَالَجُة بارتداء الملابس طوال مدة العلاج ولمدة أسبوعين بعد التوقف عن العلاج لتجنب أي فطر للحساسية الضوئية.

2- اغسل يديك بعناية ولفترة طويلة بعد كل استعمال للجل.

يجب إيقاف العلاج فورًا في حالة ظهور تفاعل جلدي بعد استعمال جل كيتوم 2.5%.

- اتمع تعليمات الاستعمال:
- لا تستعمل أبدًا جرعة أكبر من تلك الموصى بها (انظر قسم "الجرعة").
 - لا تقم باستعمال الجل على مساحة كبيرة من الجسم، • اتبع وتيرة ومدة العلاج التي يوصي بها طبيبك.

احتياطات الاستعمال:

- لا تستعمل هذا الدواء على الأغشية المخاطية أو العينين.
 - تجنب أي استعمال تحت الضمادات اللاصقة.
- · المرضى الذين يعانون من الربو المرتبط بالتهاب الأنف المزمن، التهاب الجيوب الأنفية المزمن، و/أو داء السلائل الأنفي للرساق الماري عرضة من غيرهم للإصابة بالحساسية من الأسبرين و/أو مضادات الالتهاب غير الستيرويدية.
- يجب استعمال الجل بحدر عند المرضى الذين يعانون من قصور القلب أو الكبد أو الكلى: تم الإبلاغ عن حالات معزولة من التأثيرات الجانبية الجهازية التي أثرت على الكلي.

كيتوم 2.5% جل و التداخلات الدوائية :

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، أو تناولت مؤخرًا، أو قد تتناول أي أدوية أخرى.

يحتوي هذا الجل على مضاد للالتهابات غير الستيرويدي: كيتوبروفين.

يجب ألا تتناول أدوية أخرى مخصصة للاستعمال على الجلد التي تحتوي على الكيتوبروفين أو غيره من مضادات الالتهابات غير الستيرويدية تزامنا مع تناول هذا الدواء. كيتوم 2.5% جل مع الأطعمة والمشروبات

ىدون محتوى.

الحمل، الرضاعة والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل أو تخططين لإنجاب طفل، استشيري طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.



الحمل

قبل بداية الشهر السادس من الحمل (حتى الأسبوع الرابع والعشرين من انقطاع الطمث)، لا يجب تناول هذا الدواء إلا في حالة الضرورة القصوى، وفقًا لما يحدده لك طبيبك، وذلك بسبب إحتمال خطر الإجهاض أو التشوهات. في هذه

الحالة، يجب أن تكون الجرعة منخفضة قدر الإمكان ومدة العلاج أقصر ما يمكن. من بداية الشهر السادس وحتى نهاية الحمل (ما بعد الأسبوع الرابع والعشرين من انقطاع الطمث). يُمنع استعمال هذا الدواء، يجب ألا تستعمل هذا الدواء تحت أي ظرف من الظروف، لأن آثاره على طفلك يمكن أن تكون لها عواقب

خطيرة أو حتى مميتة، خاصة على القلب والرئتين و/أو الكلى، حتى بجرعة واحدة. إذا استعملت هذا الدواء أثناء الحمل، فتحدثي إلى طبيب النساء والتوليد الخاص بك على الفور، حتى يمكن تقديم المراقبة

الناسبة لك إذا لزم الأمر.

الرضاعة

بما أن هذا الدواء ينتقل إلى حليب الثدي، فلا يُنصح باستعماله أثناء الرضاعة. إذا كنت مرضعة، فلا ينبغي بأي حال من الأحوال استعمال هذا الدواء على الثديين.

الخصوبة

هذا الدواء، مثل جميع مضادات الالتهاب الغير ستيرويدية، يمكن أن يُضعف خصوبة المرأة ويسبب لها صعوبة في الحمل، ويمكن عكس هذا التأثير عند توقف العلاج. أخبري طبيبك إذا كنت تخططين للحمل أو إذا كنت تواجهين صعوبة في الحمل.

القيادة واستخدام الألات

بدون محتوى

. كيتوم 2.5% جل يحتوي على الإيثانول (الكحول) وعطور تحتوي على السترال، السترونيلول، الكومارين، الفارنيسول، الجيرانيول، د-ليمونين واللينالول.

يحتوي هذا الدواء على 40 مل من الكحول (الإيثانول) لكل 100 غ من الجل. يمكن أن يؤدي هذا الى إحساس حارق على

يحتوي هذا الدواء أيضًا على عطور تحتوي على السترال، السترونيلول، الكومارين، الفارنيسول، الجيرانيول، د-ليمونين واللينالول. مما يمكن أن يتسبب في ردود فعل تحسسية.

للبالغين فقط (أكثر من 15 عامًا).

تعتمد الجرعة على دواعي الإستعمال.

اتبع دائمًا الجرعة التي أوصى بها طبيبك. إذا كان لديك شك، استشر طبيبك أو الصيدلي.

طريقة الإستعمال

للإستعمال الموضعي.

ضع الجل مع تدليك خفيف ومطول على المنطقة المؤلمة أو الملتهبة.

اغسل يديك جيدًا ولفترة طويلة بعد كل استعمال.

تواتر الإستعمال

في جميع الحالات، يجب الالتزام بدقة بوصفة الطبيب.

مدة العلاج في حميع الحالات، بحب الالتزام بدقة بوصفة الطبيب.

إذا استعملت كيتوم 2.5% جل أكثر مما ينبغي

. في حالة تناول جرعة زائدة أو التسمم العرضي، إغسل الموضع بكمية كبيرة من الماء و أبلغ الطبيب على الفور.

إذا نسيت استعمال كيتوم 2.5% جل

بدون محتوى. إذا توقفت عن استعمال كيتوم 2.5% جل

4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة ؟

مثل جميع الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء تأثيرات جانبية، لكنها لا تحدث بالضرورة لدى الجميع. قد<u>تحدث :</u>

• ردود فعل تحسسية جلدية، تنفسية (من نوع نوبة الربو) أو ردود فعل تحسسية عامة؛ • رد فعل جلدي قوي أثناء التعرض لأشعة الشمس أو للأشعة قوق البنفسجية (انظر القسم "كن حذرا عند إستعمال

كيتوم 2.5% جل")؛ • بشكل استثنائي، ردود فعل جلدية حادة مثل طفح جلدي فقاعي، بثور قد تنتشر أو تصبح معممة بشكل ثانوي.

في جميع هذه ِ أَلِحالات، توقف عن العلاج فورًّا وأبلغُ طبيبك.

قد يحدث أيضًا:

- تأثيرات جلدية موضعية مثل الاحمرار، الحكة و الإحساس بالحرقان. • تفاقم القصور الكلوي الموجود مسبقا.
- تأثيرات أخرى عامة لمضادات الالتهاب غير الستيرويدية، تعتمد على كمية الجل المستعمل، المساحة المعالجة وحالتها، مدة العلاج واستعمال أو عدم واستعمال ضمادة مغلقة.
 - تهيج وجفاف الجلد، في حالة الاستعمال المتكرر (بسبب وجود الإيثانول (الكحول)). في كل هذه الحالات، أخبر طبيبك.

الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها

إذا واجهت أي تأثيرات جانبية، قم بإعلام طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على أي تأثيرات جانبية مذكورة أو غير مذكورة في هذه النشرة. يمكنك أيضا الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة إلى المركز الوطني لليقظة الدوائية - موقع واب: www.pharmacovigilance.rns.tn أو مباشرة إلى مصنع هذا الدواء عن طريق البريد الإلكتروني - عنوان pharmacovigilance@pharmaghreb.com : البريد الإلكتروني

عن طريق الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها، يمكنك المساعدة في توفير المزيد من المعلومات حول السلامة عند استعمال هذا الدواء.

كيف يتم حفظ كيتوم 2.5% جل ؟

يُحفظ هذا الدواء بعيدًا عن مجال رؤية ومتناول الأطفال. لا توجد شروط خاصة للحفظ.

يُحفظ هذا الدواء لمدة أقصاها 90 يوما بعد فتحه.

لا تستعمل كيتوم 2.5% جل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المذكور على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم الأخير

لا تتخلص من أي أدوية عن طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اطلب من الصيدلي التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها، سوف تساعد هذه التدابير على حماية البيئة.

6. محتويات العلبة ومعلومات أخرى

ما يحتويه كيتوم 2.5% جل :

<u>• المادة الفعالة هي :</u> كىتوپروفىن ...

÷ 2.50

ل 100غ من الجل.

 المكونات الأخرى هي: ماء نقي، إيثانول، ثلاَّتي إيثانولامين، كربومير، عطر زهر البرتقال (يحتوي على السترال، السيترونيلول، الفارنيسول،

حل، أنبوب ذو 50 غ.

القائمة اا

تاريخ مراجعة النشرة : نوفمبر 2024

الجيرانيول، د-ليمونين واللينالول)، عطر الخزامى (يحتوي على الكومارين، الجيرانيول، د-ليمونين واللينالول). ما هو جل كيتوم 2.5% و ما هي محتويات العلبة ؟

رقم الترخيص: 1 325 901

armaghreb

تحويل عدد 6 / A-S13-F

صنع وتوزيع مخابر الصّيدلة المغاربية ص.ب 7 تونس 1080 الهاتف : 71940300 - الفاكس : 71940309 بترخيص من مخابر ميناريني

