

بونفوري<sup>TM</sup>  
(أقر اص بونيسيמוד)

# بطاقة تذكير الحمل

معلومات للمرضى من الإناث في سن الإنجاب

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتخطيط الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

الاصدار 2.0 ، 03/2026 ، AR-PI-00927-1

# قبل بدء أخذ بونفوري™

- يستخدم بونفوري™ لعلاج التصلب المتعدد متكرر الانتكاس والخمود.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ خلال الحمل أو بين النساء القابات للحمل اللاتي لا يستخدمن أحد أدوية منع الحمل الفعالة للغاية. قد يسبب بونفوري™ ضررًا بالجنين في رحم الأم.
- يجب على الطبيب عمل اختبار حمل للتأكد من عدم الحمل قبل بدء العلاج باستخدام بونفوري™.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ في حالة الإرضاع رضاعة طبيعية وعدم استخدام وسيلة فعالة لتنظيم النسل. يجب تقديم المشورة للنساء القابات للحمل حول احتمالية وجود مخاطر جسيمة على الجنين والحاجة إلى وسائل منع الحمل عالية الفعالية أثناء العلاج باستخدام بونفوري™.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ في حالة الحمل أو اعتقاد الحمل أو التخطيط للحمل.
- إذا كنت ترضعين طفلك رضاعة طبيعية أو تخططين لإرضاع طفلك، يجب إبلاغ الطبيب والتشاور معه حول مواصلة العلاج أو خيارات العلاج الأخرى لأنه لا يمكن استبعاد خطورة بونفوري™ على الأطفال حديثي الولادة/الرضع.
- يجب استشارة الطبيب بخصوص وسيلة منع الحمل الفعالة التي يجب عليك استخدامها طوال فترة العلاج ولمدة أسبوعين على الأقل بعد التوقف عن تعاطي دواء بونفوري®.

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتليقت الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

الإصدار 2.0 ، 03/2026-1, AR-PI-00927

# أثناء العلاج باستخدام بونفوري<sup>TM</sup>

- يجب عدم الحمل أثناء أخذ بونفوري<sup>TM</sup>. يجب إجراء اختبار الحمل بشكل دوري في أوقات مناسبة خلال العلاج باستخدام بونفوري<sup>®</sup>.
- إذا أصبحت حاملاً أثناء أخذ بونفوري<sup>TM</sup>، فيجب التوقف عن الدواء وإخبار طبيبك أو مقدم الرعاية الصحية على الفور. قد يسبب بونفوري<sup>TM</sup> ضرراً بالجنين في رحم الأم.
- إذا كنتِ في عمر يمكن الحمل فيه، فيجب استخدام وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوري<sup>TM</sup>. يجب الاستفسار من الطبيب بخصوص وسيلة منع الحمل الفعالة.
- في حالة الشك في الحمل أو التفكير في الإنجاب، يجب إبلاغ الطبيب مباشرة.
- يجب تجنب الرضاعة الطبيعية أثناء استخدام بونفوري<sup>®</sup>.

لمزيد من المعلومات، يُرجى التواصل مع شركة Juvisé Pharmaceuticals عبر البريد الإلكتروني التالي: [ponvoryeducationalmaterial@juvise.com](mailto:ponvoryeducationalmaterial@juvise.com)

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتتبع الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

الإصدار 2.0 ، 03/2026 ، AR-PI-00927-1

# بعد التوقف عن العلاج باستخدام بونفوري<sup>TM</sup>

- يجب عدم الحمل لمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوري<sup>TM</sup>. إذا أصبحت حاملاً أثناء أخذ بونفوري<sup>TM</sup>، فيجب إخبار طبيبك أو مقدم الرعاية الصحية على الفور. قد يسبب بونفوري<sup>TM</sup> ضرراً بالجنين في رحم الأم.
- إذا توقفت عن تناول بونفوري<sup>®</sup> لأنك حامل أو تحاولين الحمل، فقد يتكرر ظهور أعراض التصلب المتعدد لديك أو تزداد الأعراض سوءاً أو قد تظهر أعراض جديدة. إذا شعرت بهذا بعد التوقف عن أخذ علاج بونفوري<sup>®</sup>، يجب استشارة الطبيب على الفور.

## للإبلاغ عن الأعراض الجانبية:

الهيئة العامة للغذاء والدواء (المركز الوطني للتنقيط)

البريد الإلكتروني: [npc.drug@sfgda.gov.sa](mailto: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 شركة مقالة الرعاية الصحية

العنوان: شارع عثمان بن عفان، مبنى المأمون، الطابق الأرضي،

قسم التنقيط الدوائيين ب: 19435 جدة 21435 السعودية

للإبلاغ عن الأعراض الجانبية و شكوى عن المنتجات أو أي استفسارات طبية،

يرجى التواصل معنا عبر:

البريد الإلكتروني: [Drug-Safety@Cigalah.com.sa](mailto:Drug-Safety@Cigalah.com.sa)

الخط المباشر: +966539455825

