

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986
התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

אטנט XR 5 מ"ג	אטנט XR 20 מ"ג
אטנט XR 10 מ"ג	אטנט XR 25 מ"ג
אטנט XR 15 מ"ג	אטנט XR 30 מ"ג

כמוסות לשחרור ממושך

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 5 מ"ג מכילה:

1.25 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	1.25 mg dextroamphetamine saccharate
1.25 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	1.25 mg amphetamine aspartate monohydrate
1.25 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	1.25 mg dextroamphetamine sulfate
1.25 מ"ג אמפטמין סולפט	1.25 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 3.1 מ"ג.

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 10 מ"ג מכילה:

2.5 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	2.5 mg dextroamphetamine saccharate
2.5 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	2.5 mg amphetamine aspartate monohydrate
2.5 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	2.5 mg dextroamphetamine sulfate
2.5 מ"ג אמפטמין סולפט	2.5 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 6.3 מ"ג.

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 15 מ"ג מכילה:

3.75 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	3.75 mg dextroamphetamine saccharate
3.75 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	3.75 mg amphetamine aspartate monohydrate
3.75 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	3.75 mg dextroamphetamine sulfate
3.75 מ"ג אמפטמין סולפט	3.75 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 9.4 מ"ג.

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 20 מ"ג מכילה:

5.0 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	5.0 mg dextroamphetamine saccharate
5.0 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	5.0 mg amphetamine aspartate monohydrate
5.0 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	5.0 mg dextroamphetamine sulfate
5.0 מ"ג אמפטמין סולפט	5.0 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 12.5 מ"ג.

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 25 מ"ג מכילה:

6.25 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	6.25 mg dextroamphetamine saccharate
6.25 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	6.25 mg amphetamine aspartate monohydrate
6.25 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	6.25 mg dextroamphetamine sulfate
6.25 מ"ג אמפטמין סולפט	6.25 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 15.6 מ"ג.

כל כמוסה לשחרור ממושך של אטנט XR 30 מ"ג מכילה:

7.5 מ"ג דקסטרו אמפטמין סכרט	7.5 mg dextroamphetamine saccharate
7.5 מ"ג אמפטמין אספרטט מונוהידרט	7.5 mg amphetamine aspartate monohydrate
7.5 מ"ג דקסטרו אמפטמין סולפט	7.5 mg dextroamphetamine sulfate
7.5 מ"ג אמפטמין סולפט	7.5 mg amphetamine sulfate

כמות האמפטמין שוות הערך הכוללת היא 18.8 מ"ג.

למידע על מרכיבים בלתי פעילים ואולרגנים ראה פרק 2 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" ופרק 6 - "מידע נוסף".

קרא בעיות את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה.
עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או לרופך.
אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם גם אם נראה תרופה זו נרשמה לטיפול עבורך/עבור ילדך.

לך כי מעבם הרפואי דומה.

התרופה מכילה אמפטמינים, שיש להם פוטנציאל של שימוש לרעה. נטילה לאורך זמן אחר כך עלולה לגרום לתלות. שימוש לרעה באמפטמינים עלול לגרום למוות כתאמיני ולתופעות לואי לבביות חמורות.
--

- למה מיועדת התרופה?**

התרופה מכילה תערובת מלחי אמפטמינים, שהם חומרים הממריצים את מערכת העצבים המרכזית, ומיועדת לטיפול בהפרעת קשב, ריכוז והיפראקטיביות (הפרעת קשב וריכוז), ובאנגלית: ADHD = Attention Deficit Hyperactivity Disorder.

בגובה תרופתיים:
תערובת מלחי אמפטמינים מרמיזי מערכת העצבים המרכזית. התרופה עשויה לעזור להבכיר את אל הקשב ולהפחית את סף האיפוסלסביבות וההיפראקטיביות במטופלים הסובלים מהפרעת קשב, ריכוז והיפראקטיביות. יש להשתמש בתרופה זו במסגרת תוכנית טיפולית כוללת ב-ADHD שעשויה לכלול אמצעים אחרים (פסיכולוגיים, חינוכיים, חברתיים).
- לפני השימוש בתרופה**

אין להשתמש בתרופה אם אתה או ילדך:

 - סובל ממחלה לב או הסיטיית עורקים
 - סובל מיתר לחץ דם בדרגה בינונית או חמורה
 - סובל מפעילות-יתר של בלוטת התריס
 - סובל מגלוקומה
 - סובל ממצב חרדה חמור, מתח או אי שקט
 - סובל או סבלת בעבר/יש לך היסטוריה של התמכרות לאלכוהול או לתרופות
 - נטול תרופה נגד דיכאון מסוג מעכבי מונואמיני אוקסידז (MAOIs) או אם נטלת תרופה כזו במהלך השבועיים האחרונים
 - גיש (לארגז) לאמפטמינים, לתרופות ממריצות אחרות או לאחד מהמרכיבים האחרים של התרופה

- אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה**
- לפני התחלת הטיפול יש לספר לרופא אם אתה או ילדך סובל או סבלת בעבר מבניה רפואית כלשהי או אם קיימת היסטוריה משפחתית, כולל:**
- מחלה לב, מום מלב, יתר לחץ דם
 - בעיות נפשיות, פסיכזה, מחלה דו-קוטבית, דיכאון, התאבדות
 - סיקים (תגובות לא רצונית של שרירים), תסמונת טורט (Tourette's syndrome)
 - בעיות בכבד
 - בעיות בליתית
 - מחלה כליתית סופנית (ESRD)
 - בעיות בבלוטת התריס
 - פרוסיום או ממצא חריב בבדיקת גלי המוח (בדיקת EEG)
 - בעיות במחזור הדם באצבעות הידיים והרגליים... חוסר תחושה, כאב, שינוי בצבע העור, רגישות לסמפרטורה באצבעות הידיים או הרגליים
 - שימוש לרעה או תלות באלכוהול, בתרופות מרשם או בסמי רחוב
 - אם את בהריון או מתכננת בהריון
 - אם את מתקיה או מתכננת להינק

- אזהרות נוספות**
- הרופא ישקול לערוך בדיקה של תפקודי הלב טרם תחילת הטיפול בתרופה. הרופא ישקול בדיקות סדרות של שיעור הדם בלב בתקופות הטיפול בתרופה.
- תגובות בין תרופתיות**
- אם אתה או ילדך לוקחים או לא לקחתם לאחרונה, תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי מזוןה, ספר על כך לרופא או לרופקה.** במיוחד יש לידע את הרופא או הרוקח אם אתה או ילדך לוקחים:
- תרופות נגד דיכאון כולל תרופות מקבוצת מעכבי מונואמיני אוקסידז (MAOIs). ראה "אין להשתמש בתרופה אם אתה או ילדך"
 - תרופות אנטי פסיכטיות
 - ליתיום
 - משכי כאבים נרקוטיים
 - תרופות לטיפול ביתר לחץ דם
 - תרופות לטיפול בפרוסיום
 - תרופות להקלה בהצטננות או תרופות נגד אלרגיה המכילות מפיג גודש
 - תרופות לטיפול בחומציות יתר של הקיבה (כגון סידוים בקרבונאט, אומפראזול)
 - תרופות לדילול הדם
 - תרופות סרטוגרגיות (ממשפחת ה-SNRI, ממשפחת ה-SSRI, טריפטנים, נוגדי דיכאון טריציקליים, פנטניל, ליתיום, טרמדול, טריפטאן, בוספרין, St. John's Wort)
 - קינדין, ריטונביר

- אצטאזולאמיד
- על־לחיר את התרופות שאתה או ילדך נטלים. יש להכין ולשמור רשימת תרופות על מנת להציגה לרוקח או לרופא לפי הצורך.

היריון

עליך להיוועץ ברופא טרם נטילת התרופה אם היך בהריון או אם את שוקלת להיכנס להריון שכן התרופה עלולה לגרום לנזק לעובר שלך.

הנקה

התרופה עוברת לחלב האם. אין להניק במהלך השימוש בתרופה.

שימוש בילדים

תרופה זו אינה מיועדת לילדים מתחת לגיל 6. לא קיים מידע לגבי בטחויות ויעילות השימוש בתרופה זאת בילדים מתחת לגיל 6.

נהיגה ושימוש במכוונת

התרופה עלולה לגרום לפגום בכושר הנהיגה וביכולת הפעלת מכוונת ממוכונת. על המטופל לנקוט לפיכך במידת הזהירות המתאימה בביצוע פעולות אלה.

שימוש בתרופה ומזון

ניתן לקחת את התרופה עם או בלי מזון.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה
תרופה זו מכילה סוכר. אם נאמר לך על ידי הרופא שיש לך או לילדך א סבילות לסוכרים מסיימים, פנה לרופא לפני נטילת תרופה זו.
כמות הסוכר:
אטנט XR 5 מ"ג – כ-46 מ"ג סוכר,
אטנט XR 10 מ"ג – כ-91 מ"ג סוכר,
אטנט XR 15 מ"ג – כ-136 מ"ג סוכר,
אטנט XR 20 מ"ג – כ-181 מ"ג סוכר,
אטנט XR 25 מ"ג – כ-226 מ"ג סוכר,
אטנט XR 30 מ"ג – כ-271 מ"ג סוכר.

- כיצד תשתמש בתרופה?**

תמיד יש להשתמש בתרופה לפי הוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אינך בטוח.
המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

יש ליטול את התרופה בדיוק כפי שנרשמה. הרופא יתאים את המינון לך או לילדך באופן אישי.
יש ליטול את התרופה פעם אחת ביום, בבוקר לאחר שתתעורר.

כמוסות אטנט XR הן כמוסות לשחרור ממושך המשחררות את התרופה לתורף הגוף במהלך היום. יש יבדלוע את הכמוסה בשלמותה עם מים.

אם יש קושי בבלוע את הכמוסה בשלמותה ניתן לפתוח אותה ולפרו את תוכנה על פני כף של מחית תפוחים. יש בלבלוע את כל תערובת מחית התפוחים והתרופה באופן מיידי מבלי ללעוס. לאחר מכן יש לשתות מים.
אסור ללעוס או לרסק את הכמוסה או את התרופה שבתוך הכמוסה.

אין לעבור על המנה המומלצת.

בדיקות ומעקב

 - מיד: פעם עשוי הרופא להפסיק את הטיפול על מנת לבצע הערכה של הפרעת הקשב והריכוז
 - הרופא עשוי לבצע בדיקות סדריות של הלב ולחץ הדם בתקופות הטיפול בתרופה
 - באשר לילדים יש לבדוק לעיתים קרובות את המשקל והגובה

הרופא ישקול הפסקת הטיפול במידה והתוצאות מצביעות על בעיה כלשהי.

אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ידן מן התרופה, יש לפנות מיד לרופא או לחדר מיון של בית חולים ולבהיר את ארירת התרופה.

אם שכחת ליטול את התרופה

אם שכחת ליטול תרופה זו במזן הדרוש, אין ליטול מנה כפולה. קח את המנה הבאה בזמן הרגיל והיוועץ ברופא. יש להמחיד טיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא. גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול בתרופה ללא ההתייעצות מראש עם הרופא או הרוקח.

כיצד תוכל לסייע להצלחת הטיפול?

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק! התווית והמנה בכל פעם שהינך נטל תרופה. הרכב משקפיים אם הינך זקוק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היוועץ ברופא או ברוקח.

- תופעות לואי**

כמו בכל תרופה, שימוש באטנט XR עלול לגרום לתופעות לואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרה רשימת תופעות הלואי. ייתכן שלא תסבול מאף אחת מהן.

תופעות הלואי- הבאות ידועות לאחר שימוש בתרופות מומיות:

 - בעיות הקשורות ללב**
 - מוות כתאמיני במטופלים הסובלים ממום או מליקוי בתיפקוד הלב
 - איירוע מוחי או התקף לב במבוגרים
 - עליה בלחץ הדם ובקצב הלב
 - בעיות נפשיות (פסיכיאטריות)**
 - הופעה של בעיות התנהגותיות ומחשבתיות חדשות או החמרה של תופעות אלו
 - הופעה של מחלה דו-קוטבית חדשה או החמרה במחלה דו-קוטבית קיימת
 - הופעה של התנהגות תוקפנית או של עויינות חדשה או החמרה שלהן
 - בעיות נבני נוער**
 - הופעת תסמינים פסיכטיים חדשים (כגון שמיעת קולות, אמונה בדברים שאינם אמיתיים שהם חשודים) או תסמיני מחנה חדשים.

יש לפנות לרופא מיד במידה ואתה או ילדך סובלים מהופעה של בעיות נפשיות חדשות או תסמינים נפשיים חדשים כלשהם או מהחמרה שלהם תוך כדי שימוש בתרופה, במיוחד ראה או ששיעה לב דברים שאינם אמיתיים, אמונה בדברים שאינם אמיתיים שהם חשודים.

3-בעיות בדרימת הדם באצבעות הידיים והרגליים (בעיה ככלי דם הקיימים- כולל סידרדם ריינו (Raynaud)).

 - חוסר תחושה, קור, כאב באצבעות הידיים והרגליים
 - שינוי בצבע מחזורי לכחול ולאדום באצבעות הידיים והרגליים
 - שינוי בצב מחזורי לחחול ולאדום באצבעות הידיים והרגליים

יש לדווח לרופא מיד אם מתפתחות תופעות אלו או אם מבחינים בפצעים בלתי מוסברים, המופיעים באצבעות הידיים או הרגליים בזמן נטילת התרופה.

תופעות לואי חמורות נוספות כוללות:

 - האטה בגדילה (גובה ומשקל) בילדים
 - פרוסיום, בעיקר במטופלים בעלי היסטוריה של פרוסיום
 - שינויים בריאה או טשיטוש ראה
 - סיקים (תגובות לא רצונית של שרירים)
 - תסמונת סרטונון – תופעה ששלולה לסכן חיים, אשר יכולה להתרחש כאשר תרופות כגון זו נלקחות עם תרופות מסוימות אחרות (תרופות סרטוגרגיות כגון SSRIs, SNRIs, טריפטנים, נוגדי דיכאון טריציקליים, פנטניל, ליתיום, טרמדול, טריפטאן, בוספרין, St. John's Wort וכו') וכן במצבים ש מנת יתר. תסמינים של תסמונת סרטונון יכולים לכלול:
 - סערות רגשות, הזיות, תרדמת או שינויים אחרים במצב הנפשי
 - בעיות שלילה בתנועה או התמוצויות שרירים
 - דופק מהיר
 - לחץ דם גבוה או נמוך
 - חזקה או חום
 - בחילה או הקאות
 - שלשול
 - קושיטות או מתח שרירים
 - יש להפסיק את הטיפול בתרופה וליזום טיפול תומך.

- תופעות לואי שכיחות**
- כאב ראש
 - כאב בטן
 - בעיות שינה
 - ירידה בתיאבון
 - עצבנות
 - תדירות במצב הרוח
 - סחרחורת
- תופעות לואי נוספות**
- תופעות נדירות:
בדיקות לב, קרדיומיופיתיה (מחלה של שריר הלב).
- מערכת עצבים מרכזית:
תופעות פסיכטיות, גירוי יתר, חוסר מנוחה, עצבנות, אופוריה, הפרעות תנועה, דיספוריה (מצב חרם של חוסר שביעות רצון), דיכאון, רעד, תוקפנות, סיקים, טעם, דברת (logorrhea), פגיעה עצמית בעור עזינים:
ראה מומוסשת, תופעות שרירים.
- תגובות עיכול:
טעם לא נעים, עצירות.
- מחלת אורגניות:
רגישות יתר כולל אנגיואדמה (פיחיות של העור והריריות על פי רוב באיזור הפנים, הלשון והגרון) ואנפילקסיס (תגובה אלרגית שרפיה ששלולה להיות מסכנת חיים), פריחות חמורות בעור כולל סידרדם טיבנבן וסנומן -toxic epidermal necrolysis (מתמבט בהיווצרות שלפוחיות והתקלפות העור).
- מערכת אנדוקרינית:
שינויים בליבידו, אין אומות, זיקפה תכופה או ממושכת.
- עור:
נשירת שיער.
- שריר-שלד:
תסם שריר (רבדומיאליסיס).

אם הופיעה תופעת לואי, אם אחת מהתופעות הלואי מחמירה, או כאשר אתה סובל מתופעות לואי שלא מתרבה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

דיווח על תופעות לואי

ניתן לדווח על תופעות לואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לואי עקב טיפול תרופתי". נשמח בדך הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לואי, או ע"י גניסה לקישור: https://sideeffects.health.gov.il/

- איר לאחסן את התרופה?**

מנע הערעלה תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום מגור מוחץ להישג ידם של ילדים ו/או חינוקות ועל ידי מעג הערעלה תרופה זו.
אל תרופה אחרות יש לשמור במקום מגור מוחץ להישג ידם של ילדים ו/או חינוקות ועל ידי מעג הערעלה.
אל תגורם להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.

אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

יש לאחסן טמפרטורה המנוכה מ-25°C.
כיצד להשתמש בתרופה עד 60 ימים מהפתיחה הראשונה של הבקבוק, ולא יאוחר מתאריך התפוגה.
אין להשליך תרופות לביוב או לאשפה. שאל את הרוקח כיצד להשמיד תרופות שאינן בשימוש. אמצעים אלו יעזרו לשמור על הסביבה.

- מידע נוסף**

נוסף על המרכיבים הפעילים התרופה מכילה גם:
Sugar Spheres (sucrose and corn starch), Ammonio Methylacrylate copolymer, Talc, Hydroxypropyl cellulose, Triethyl citrate.

גוף הכמוסה, מכסה הכמוסה והדי מכלילים:
5 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, FD&C Blue # 1, D&C Yellow # 10
10 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, FD&C Blue # 1, D&C Yellow # 10
15 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, Red Iron Oxide, D&C Yellow # 10
20 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, FD&C Blue # 1
25 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, D&C Yellow # 10
30 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, Red Iron Oxide

וכן:

FD&C Red # 40 (E129), FD&C Blue # 2 (E132), FD&C Blue # 1 (E133), D&C Yellow # 10

כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה
אטנט XR 5 מ"ג:
כמוסות אטמוות עם גוף כמוסה בצבע כתום ומכסה כמוסה בצבע תכלת.
R ו-3059 מודפסים בשחור על גוף הכמוסה והמכסה שלה.
אטנט XR 10 מ"ג:
כמוסות אטמוות עם גוף כמוסה בצבע כתום ומכסה כמוסה בצבע שנהב.
R ו-3063 מודפסים בשחור על גוף הכמוסה והמכסה שלה.
אטנט XR 15 מ"ג:
כמוסות אטמוות עם גוף כמוסה בצבע תכלת ומכסה כמוסה בצבע תכלת.
R ו-3060 מודפסים בשחור על גוף הכמוסה והמכסה שלה.
אטנט XR 20 מ"ג:
כמוסות אטמוות עם גוף כמוסה בצבע כתום ומכסה כמוסה בצבע שנהב.
R ו-3064 מודפסים בשחור על גוף הכמוסה והמכסה שלה.
אטנט XR 30 מ"ג:
כמוסות אטמוות עם גוף כמוסה בצבע כתום ומכסה כמוסה בצבע תתום.
R ו-3061 מודפסים בשחור על גוף הכמוסה והמכסה שלה.

תוכן האריזה:
הכמוסות ארוזות בבקבוק פלסטיק עם פקק קשה פתיחה לילדים. בכל אריזה 30 כמוסות לשחרור ממושך. ייתכן שלא כל מינוי התרופה וגודלי האריזות משווקים בפועל.
טעם הצינור ובעל הרישום וכתובית:
טעם הצינור:
שיל ישראל בע"מ, דבורה הנביא 124, תל אביב 6944020.
עלון זה אושר בנובמבר 2022.

מספרי רישום התרופה בפקוד התרופות הממלטית במשרד הבריאות:
5 מ"ג 170-89-35975
10 מ"ג 170-90-35994
15 מ"ג 170-91-35995
20 מ"ג 170-92-35996
25 מ"ג 170-93-35997
30 מ"ג 170-94-35988

לשם הפשוטות והקלות הקריאה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.
ATTENT XR PIL MW1122

teva



נִשְׂרָה לְטִיבֵה לְמַסְלִיחַכָּא בּוּרְגִיב אִתְּמַלְּהַ סְוִלְאָה (מִסְתַּחֲצֻרַת 1986
יִסְוִק חֵל הַדּוּא בְּחִסָּב וּבְשֵׁפֶה טִיבֵה עֲנִי

אַתִּינֵט XR 5 מִלְג	אַתִּינֵט XR 10 מִלְג
אַתִּינֵט XR 15 מִלְג	אַתִּינֵט XR 25 מִלְג
אַתִּינֵט XR 30 מִלְג	

כיסולאט ללִאִלְאֻק המִסְתִּידִם

תַּחְזוּי כֵּל כִּיסוּלֵה ללִאִלְאֻק המִסְתִּידִם מִן אִתִּינֵט XR 5 מִלְג עֵלִי:

1.25 מִלְג dextroamphetamine saccharate	1.25 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סַאכָּרַאֵת
1.25 מִלְג amphetamine aspartate monohydrate	1.25 מִלְג אִמְפִּתָּמִין אִסְפָּרְטַאֵת מוֹנוֹהִידְרַאֵת
1.25 מִלְג dextroamphetamine sulfate	1.25 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת
1.25 מִלְג amphetamine sulfate	1.25 מִלְג אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת

כִּמְיֶה לְאִמְפִּתָּמִין מִכְאֻלֶּה הִאִמְאִלִּיֶּה הִי 3.1 מִלְג.

תַּחְזוּי כֵּל כִּיסוּלֵה ללִאִלְאֻק המִסְתִּידִם מִן אִתִּינֵט XR 10 מִלְג עֵלִי:

2.5 מִלְג dextroamphetamine saccharate	2.5 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סַאכָּרַאֵת
2.5 מִלְג amphetamine aspartate monohydrate	2.5 מִלְג אִמְפִּתָּמִין אִסְפָּרְטַאֵת מוֹנוֹהִידְרַאֵת
2.5 mg dextroamphetamine sulfate	2.5 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת
2.5 mg amphetamine sulfate	2.5 מִלְג אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת

כִּמְיֶה לְאִמְפִּתָּמִין מִכְאֻלֶּה הִאִמְאִלִּיֶּה הִי 6.3 מִלְג.

3.75 מִלְג dextroamphetamine saccharate	3.75 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סַאכָּרַאֵת
3.75 mg amphetamine aspartate monohydrate	3.75 מִלְג אִמְפִּתָּמִין אִסְפָּרְטַאֵת מוֹנוֹהִידְרַאֵת
3.75 mg dextroamphetamine sulfate	3.75 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת
3.75 mg amphetamine sulfate	3.75 מִלְג אִמְפִּתָּמִין סוּלְפַּאֵת

כִּמְיֶה לְאִמְפִּתָּמִין מִכְאֻלֶּה הִאִמְאִלִּיֶּה הִי 9.4 מִלְג.

5.0 מִלְג dextroamphetamine saccharate	5.0 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמִין סַאכָּרַאֵת
5.0 mg amphetamine aspartate monohydrate	5.0 מִלְג אִמְפִּתָּמִין אִסְפָּרְטַאֵת מוֹנוֹהִידְרַאֵת
5.0 mg dextroamphetamine sulfate	5.0 מִלְג דִּיקֶסְטְרוֹ אִמְפִּתָּמ

PATIENT LEAFLET IN ACCORDANCE WITH THE PHARMACISTS' REGULATIONS (PREPARATIONS) – 1986

The medicine is dispensed with a doctor's prescription only

Attent XR 5 mg Attent XR 20 mg
Attent XR 10 mg Attent XR 25 mg
Attent XR 15 mg Attent XR 30 mg

Extended release capsules

Each Attent XR 5 mg extended release capsule contains:

1.25 mg dextroamphetamine saccharate
1.25 mg amphetamine aspartate monohydrate
1.25 mg dextroamphetamine sulfate
1.25 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 3.1 mg.

Each Attent XR 10 mg extended release capsule contains:

2.5 mg dextroamphetamine saccharate
2.5 mg amphetamine aspartate monohydrate
2.5 mg dextroamphetamine sulfate
2.5 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 6.3 mg.

Each Attent XR 15 mg extended release capsule contains:

3.75 mg dextroamphetamine saccharate
3.75 mg amphetamine aspartate monohydrate
3.75 mg dextroamphetamine sulfate
3.75 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 9.4 mg.

Each Attent XR 20 mg extended release capsule contains:

5.0 mg dextroamphetamine saccharate
5.0 mg amphetamine aspartate monohydrate
5.0 mg dextroamphetamine sulfate
5.0 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 12.5 mg.

Each Attent XR 25 mg extended release capsule contains:

6.25 mg dextroamphetamine saccharate
6.25 mg amphetamine aspartate monohydrate
6.25 mg dextroamphetamine sulfate
6.25 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 15.6 mg.

Each Attent XR 30 mg extended release capsule contains:

7.5 mg dextroamphetamine saccharate
7.5 mg amphetamine aspartate monohydrate
7.5 mg dextroamphetamine sulfate
7.5 mg amphetamine sulfate

The total equivalent amount of amphetamine is 18.8 mg.

For information regarding inactive ingredients and allergens, see section 2 "Important information about some of the ingredients of the medicine" and section 6 – "Additional information".

Read the entire leaflet carefully before using the medicine. This leaflet contains concise information about the medicine. If you have additional questions, refer to the doctor or the pharmacist.

This medicine has been prescribed as a treatment for you or for your child. Do not pass it on to others. It may harm them even if it seems to you that their medical condition is similar.

The medicine contains amphetamines, which have a potential for abuse. Long term use may cause addiction. The abuse of amphetamines may cause sudden death and serious cardiac side effects.

1. WHAT IS THE MEDICINE INTENDED FOR?

The medicine contains a mix of amphetamine salts, which are substances that stimulate the central nervous system, and is intended for the treatment of ADHD = attention deficit hyperactivity disorder.

Therapeutic class: a mix of amphetamine salts that stimulate the central nervous system. The medicine may help increase attention and lower the impulsiveness and hyperactivity threshold in patients suffering from attention deficit hyperactivity disorder. This medicine should be used as part of an overall ADHD treatment program which may include other methods (psychological, educational, social).

2. BEFORE USING THE MEDICINE

Do not use the medicine if you or your child:

- Suffer from a heart disease or arteriosclerosis
- Suffer from moderate or severe hypertension
- Suffer from overactivity of the thyroid
- Suffer from glaucoma
- Suffer from severe anxiety, stress or agitation
- Suffer or have previously suffered/have a history of addiction to alcohol or medicines
- Are taking an antidepressant of the monoamine oxidase inhibitors (MAOIs) group or if you have taken such a medicine within the past two weeks
- Are sensitive (allergic) to amphetamines, to other stimulant medicines or to one of the other ingredients of the medicine

Special warnings regarding the use of the medicine

Before starting the treatment tell the doctor if you or your child are suffering or have previously suffered from any medical problem or if there is a family history, including:

- Heart disease, heart defect, high blood pressure
- Mental problems, psychosis, mania, bipolar disease, depression, suicide
- Tics (involuntary muscle reactions), Tourette's syndrome
- Liver problems
- Kidney problems
- End-stage renal disease (ESRD)
- Thyroid problems
- Seizures or an abnormal finding in brain wave test (EEG test)
- Blood circulation problems in the fingers and toes. Numbness, pain, skin discoloration, sensitivity to temperature in the fingers or toes
- Abuse of or addiction to alcohol, prescription medicines or street drugs
- If you are pregnant or planning to become pregnant
- If you are breastfeeding or planning to breastfeed

Additional warnings

The doctor will consider performing a heart function test before starting treatment with the medicine.

The doctor will consider regular blood pressure and heart rate tests during the period of treatment with the medicine.

Drug interactions

If you or your child are taking or have recently taken other medicines, including non-prescription medicines and nutritional supplements, tell the doctor or pharmacist. Especially inform your doctor or pharmacist if you or your child are taking:

- Antidepressants, including medicines from the monoamine oxidase inhibitors group (MAOIs). See "Do not use the medicine if you or your child"
- Antipsychotic medicines
- Lithium
- Narcotic analgesics
- Medicines for the treatment of hypertension
- Medicines for the treatment of seizures
- Medicines for the relief of cold or anti-allergy medicines that contain decongestants
- Medicines for the treatment of hyperacidity of the stomach (such as sodium bicarbonate, omeprazole)
- Blood thinning medicines
- Serotonergic medicines (from the SSRI family, from the SSRI family, triptans, tricyclic antidepressants, fentanyl, lithium, tramadol, tryptophan, buspirone, St. John's Wort)
- Quinidine, ritonavir
- Acetazolamide

You should be familiar with the medicines you or your child are taking. Prepare and keep a list of medicines in order to show to the pharmacist or doctor as needed.

Pregnancy

Consult the doctor before taking the medicine if you are pregnant or if you consider becoming pregnant, as the medicine may cause harm to your fetus.

Breastfeeding

The medicine passes into breast milk. Do not breastfeed while using the medicine.

Use in children

This medicine is not intended for children under 6 years of age. No information is available regarding the safety and efficacy of using the medicine in children under the age of 6.

Driving and operating machinery

The medicine may impair your ability to drive and operate dangerous machinery. The patient must therefore exercise the appropriate degree of caution in carrying out these actions.

Use of the medicine and food

The medicine may be taken with or without food.

Important information about some of the ingredients of the medicine

This medicine contains sugar. If you have been told by the doctor that you or your child have an intolerance to some sugars, refer to the doctor before taking this medicine. The amount of sugar: Attent XR 5 mg – about 46 mg sugar, Attent XR 10 mg – about 91 mg sugar, Attent XR 15 mg – about 136 mg sugar, Attent XR 20 mg – about 181 mg sugar, Attent XR 25 mg – about 226 mg sugar, Attent XR 30 mg – about 271 mg sugar.

3. HOW SHOULD YOU USE THE MEDICINE?

Always use the medicine according to the doctor's instructions. Check with the doctor or pharmacist if you are uncertain.

The dosage and treatment regimen will be determined only by the doctor.

Take this medicine exactly as prescribed. The doctor will adjust the dosage individually for you or for your child.

Take this medicine once a day, in the morning after you wake up.

Attent XR capsule is an extended release capsule which releases the medicine into your body during the day.

Swallow the capsule whole with water.

If you have difficulty swallowing the capsule whole, you may open it and sprinkle its content over a tablespoon of apple sauce.

Swallow the whole mixture of apple sauce and medicine immediately without chewing. Afterwards, drink water.

Do not chew or crush the capsule or the medicine inside the capsule.

Do not exceed the recommended dose.

Tests and follow-up

- Occasionally the doctor may stop the treatment to evaluate the attention deficit hyperactivity disorder
- The doctor may perform regular heart and blood pressure tests during the period of treatment with the medicine
- In children, the weight and height should be checked frequently

The doctor will consider treatment cessation in case the results indicate any problem.

If you took an overdose or if a child accidentally swallowed this medicine, refer to the doctor or to a hospital emergency room immediately and bring the package of the medicine.

If you forgot to take the medicine

If you forgot to take this medicine at the required time, do not take a double dose. Take the next dose at the scheduled time and consult a doctor.

Follow the treatment as recommended by the doctor. Even if there is an improvement in your health condition, do not stop the treatment with the medicine without prior consultation with the doctor or pharmacist.

How can you contribute to the success of the treatment?

Do not take medicines in the dark! Check the label and the dose every time you take the medicine. Wear glasses if you need them.

If you have any other questions regarding the use of the medicine, consult the doctor or the pharmacist.

4. SIDE EFFECTS

As with any medicine, using Attent XR may cause side effects in some users. Do not be alarmed when reading the list of side effects. You may not experience any of them.

The following side effects have been reported after the use of stimulant medications:

1- Heart related problems

- Sudden death in patients suffering from a defect or impaired function of the heart
- Stroke or heart attack in adults
- Increased blood pressure and heart rate

Refer immediately to the doctor if you or your child experience effects that indicate heart problems while using the medicine, such as chest pain, breathing difficulties, or fainting.

2- Psychiatric problems

All patients

- The appearance of new behavioral and thought problems or worsening of these effects
- The appearance of a new bipolar disease or worsening of an existing bipolar disease
- The appearance of a new aggressive or hostile behavior or worsening of them

Children and teenagers

- The appearance of new psychotic symptoms (such as hearing voices, believing in things that are not real and are suspicious) or new manic symptoms.

Immediately refer to the doctor in case you or your child are suffering from the appearance of new mental problems or any new mental symptoms or from worsening of them while taking the medicine, especially seeing or hearing things that are not real, believing in things that are not real and are suspicious.

3- Blood circulation problems in the fingers and toes (peripheral vascular problems, including Raynaud's syndrome)

- Numbness, coldness, pain in the fingers and toes
- Color change from pale to blue and to red in the fingers and toes

Report to the doctor immediately if these effects develop or if you notice unexplained wounds that appear in the fingers or toes while taking the medicine.

Additional severe side effects include:

- Slowing of growth (weight and height) in children
- Seizures, mainly in patients with a history of seizures
- Changes in vision or blurred vision
- Tics (involuntary muscle reactions)
- Serotonin syndrome – an effect that may be life-threatening, which may occur when medicines such as this are taken with certain other medicines (serotonergic medicines such as SSRIs, SSRIs, triptans, tricyclic antidepressants, fentanyl, lithium, tramadol, tryptophan, buspirone, St. John's Wort etc.) and in overdose situations. Symptoms of serotonin syndrome may include:
 - Emotional turmoil, hallucinations, coma or other changes in mental condition
 - Problems controlling movements or muscle contractions
 - Fast heartbeat

- High or low blood pressure
- Sweating or fever
- Nausea or vomiting
- Diarrhea
- Muscle rigidity or tension

Stop the treatment with the medicine and initiate supportive treatment.

Common side effects

- Headache
- Abdominal pain
- Sleeping problems
- Weight loss
- Dry mouth
- Rapid heartbeat
- Decreased appetite
- Nervousness
- Mood swings
- Dizziness

Additional side effects

Cardiac effects: palpitations, cardiomyopathy (cardiac muscle disease).

Central nervous system: psychiatric effects, overstimulation, restlessness, nervousness, euphoria, movement disorders, dysphoria (dissatisfied mood), depression, tremor, aggressiveness, tics, anger, excessive talkativeness (logorrhea), skin picking disorder (dermatilomania), tingling sensation and teeth grinding.

Eyes: blurry vision, dilated pupils.

Digestive system: unpleasant taste, constipation.

Allergic reactions: hypersensitivity including angioedema (swelling of the skin and mucosa,

usually in the area of the face, tongue and throat) and anaphylaxis (acute allergic reaction that may be life-threatening), serious skin rashes including Stevens-Johnson syndrome and toxic epidermal necrolysis (manifested by the formation of blisters and flaking of the skin).

Endocrine system: changes in libido, impotence, frequent or prolonged erection.

Skin: hair loss.

Musculoskeletal: rhabdomyolysis.

If a side effect occurs, if one of the side effects worsens, or if you suffer from a side effect not mentioned in the leaflet, consult with the doctor.

Reporting side effects

Side effects may be reported to the Ministry of Health by clicking on the link "Report side effects due to medicinal treatment" found on the Ministry of Health website homepage (www.health.gov.il), which will direct you to the online form for reporting side effects, or by clicking on the following link: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. HOW TO STORE THE MEDICINE?

Avoid poisoning! This medicine and any other medicine must be kept in a closed place out of the reach of children and/or infants to avoid poisoning. Do not induce vomiting without an explicit instruction from the doctor.

Do not use the medicine after the expiry date (exp. date) appearing on the package. The expiry date refers to the last day of that month.

Store at a temperature below 25°C.

Use the medicine up to 60 days after first opening the bottle, and no later than the expiry date.

Do not discard medicines via wastewater or the trash. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer in use. These measures will help to protect the environment.

6. ADDITIONAL INFORMATION

In addition to the active ingredients, the medicine also contains:

Sugar Spheres (sucrose and corn starch), Ammonio Methacrylate copolymer, Talc, Hydroxypropyl cellulose, Triethyl citrate.

The capsule body, capsule cap and ink contain:

5 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, FD&C Blue # 1, Red Iron Oxide

10 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, FD&C Blue # 1, D&C Yellow # 10

15 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, Red Iron Oxide, D&C Yellow # 10

20 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, FD&C Blue # 1

25 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, D&C Yellow # 10

30 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, Red Iron Oxide and:

FD&C Red # 40 (E129), FD&C Blue # 2 (E132), FD&C Blue # 1 (E133), D&C Yellow # 10

What does the medicine look like and what are the contents of the package?

Attent XR 5 mg:

Opaque capsules with orange capsule body and light blue capsule cap. R and 3062 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Attent XR 10 mg:

Opaque capsules with ivory capsule body and light blue capsule cap. R and 3059 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Attent XR 15 mg:

Opaque capsules with orange capsule body and ivory capsule cap. R and 3063 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Attent XR 20 mg:

Opaque capsules with light blue capsule body and light blue capsule cap. R and 3060 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Attent XR 25 mg:

Opaque capsules with ivory capsule body and ivory capsule cap. R and 3064 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Attent XR 30 mg:

Opaque capsules with orange capsule body and orange capsule cap. R and 3061 are printed in black on the body and cap of the capsule.

Package contents:

The capsules are packed in a plastic bottle with a child proof cap. Each package contains 30 extended release capsules.

Not all package sizes and dosages may be marketed.

Name and address of the manufacturer and marketing authorization holder:

Teva Israel Ltd., 124 Dvora HaNevi'a St., Tel Aviv 6944020.

This leaflet was approved in November 2022.

Registration numbers of the medicine in the National Drug Registry of the Ministry of Health:

5 mg 170-89-35975

10 mg 170-90-35994

15 mg 170-91-35995

20 mg 170-92-35996

25 mg 170-93-35997

30 mg 170-94-35988

2- مشاكل نفسية (متعلقة بالطب النفسي)

- جميع مثلكي العلاج
- ظهور مشاكل سلوكية وتفكيرية جديدة أو تفاقم هذه الأعراض
- ظهور مرض ثنائي القطب جديد أو تفاقم المرض الثنائي القطب القائم من قبل
- ظهور سلوك عدواني أو عدائية جديدة أو تفاقمهما

الأولاد والفتيان

- ظهور أعراض ذهانية جديدة (مثل سماع أصوات، الإيمان بأشياء غير حقيقية تبدو مشبوهة) أو أعراض جديدة للوس.
- يجب مراجعة الطبيب فورًا إذا عانيت أو عانى ولك من **تُظهر** مشاكل نفسية جديدة أو أي أعراض نفسية جديدة أو من تفاقمها

أثناء استعمال الدواء، خاصةً رؤية أو سماع أشياء غير حقيقية، الإيمان بأشياء غير حقيقية تبدو مشبوهة.

3- مشاكل في جريان الدم في أصابع اليدين والقدمين (مشكلة في الأوعية الدموية المحيطة، بما في ذلك متلازمة رينو (Raynaud)).

- انعدام الإحساس (خدر)، برودة، ألم في أصابع اليدين والقدمين
- تغير اللون من الشاحب إلى الأزرق والأحمر في أصابع اليدين والقدمين
- يجب إبلاغ الطبيب فورًا إذا تطورت هذه الأعراض أو إذا لوحظت جروح غير مفسرة، **تظهر في أصابع اليدين أو القدمين في فترة استعمال الدواء.**

الأعراض الجانبية الخطيرة الأخرى تشمل على:

- تباطؤ النمو (الطول والوزن) لدى الأولاد
- اختلاجات، خصوصًا لدى متلقي العلاج
- تغيرات في الرؤية أو تشوش الرؤية
- عزات (ردود فعل لا إرادية في العضلات)
- متلازمة السيروتونين – عرض قد يشكّل خطرًا على الحياة، وقد يحدث عندما يتم تناول أدوية مثل هذا الدواء مع أدوية معينة أخرى (الدوية سيروتونينية المفعول مثل SSRIs، SSRIs، تريبتانات، مضادات الاكتئاب الثلاثية الحلقات، فينتانيول، ليتيوم، ترامادول، تريبتوفان، بوسبيريون، St. John's Wort وما إلى ذلك) وكذلك في حالات فرط الجرعة. قد تشمل أعراض متلازمة السيروتونين على:
- حياج علفي، طوهمات، غيبوبة أو تغيرات أخرى في الوضع النفسي
- مشاكل في السيطرة على الحركات أو تقلصات في العضلات
- نبض سريع
- ضغط دم مرتفع أو منخفض
- تعرق أو حمى
- غثيان أو قيءات
- إسهال
- تشنّب أو تورّج عضلي

يجب إيقاف العلاج بالدواء والمبادرة إلى علاج داعم.

أعراض جانبية شائعة

- صداع
- ألم في البطن
- مشاكل في النوم
- انخفاض في الوزن
- جفاف في الفم
- وتيرة قلب سريعة
- انخفاض في الشهية
- عصبية
- تقلّبات في المزاج
- دوار

أعراض جانبية إضافية

أعراض قلبية: خفقان القلب، اعتلال العضلة القلبية (مرض في عضلة القلب).
الجهاز العصبي المركزي: أعراض ذهانية، فرط التهيج، تملّل، عصبية، نشوة، اضطرابات حركية، ديسفوريا - انزعاج (مزاج يتبدل بعدم الرضا)، اكتئاب، ارتعاش، عدوانية، عزات، غضب، نثرثرة (logorrhea)، الإضرار الذاتي بالجلد (dermatilomania)، إحساس بالوخز، وصعير الأسنان.

العيان: رؤية متوتّشة، توسع الحدقة.

الجهاز الهضمي: طعم غير لطيف، إسهال.

ردود فعل تحسسية: فرط الحساسية بما في ذلك الوذمة الوعائية (انتفاخ الجلد والأغشية المخاطية غالبًا في منطقة الفم، اللسان والحنق) وثاق (رد فعل تحسسي حاد قد يشكّل خطرًا على الحياة)، طفوح جلدية خطيرة بما في ذلك متلازمة ستيفنيس جونسون و-toxic epidermal necrolysis (التي تتمثل بتقشر حويصلات وتقشر الجلد).

الجهاز الغدّي الصّغائر: تغيرات في الرغبة الجنسية (النشوّ)، الضعف الجنسي، الانتصاب المتواتر أو المندب.

الجلد: تساقط الشعر.

الجهاز العضلي-الهيكلّي: انحلال العضل (انحلال اليريبات).

إذا **ظهر** عرض جانبي، إذا **تفاقم أحد الأعراض الجانبية**، أو إذا **كنت تعاني من عرض جانبي لم يُذكر في النشرة**، **فعلبك استشارة الطبيب.**

التبليغ عن الأعراض الجانبية

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "التبليغ عن أعراض جانبية عقب العلاج الدوائي" الموجود في الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) والذي يوجه إلى الاستمارة المتصلة للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق الدخول إلى الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. كيف يجب تخزين الدواء؟

امنع التسدّد هذا الدواء، وأي دواء آخر، يجب حفظه في مكان مغلق بعيدًا عن متناول أيدي الأولاد وأ/أو الأطفال الرضع وبذلك

يُمنع التسليم لا تسليم النقيّون تعليمات صريحة من الطبيب.

لا يجوز استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) المدوّن على العبوة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم

الأخير من ذلك الشهر.

يجب التخزين في درجة حرارة أقل من 25°C.

يمكن استعمال الدواء حتى **60** يومًا منذ فتح القنبية لأول مرة، وليس بعد انقضاء تاريخ انتهاء الصلاحية.

لا يجوز إلقاء الأدوية في مياه الصرف الصحي أو الفنايات. أسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية غير المستعملة. هذه

المسائل ستساعد في الحفاظ على البيئة.

6. مطومات إضافية

بالإضافة إلى المركبات الفعّلة، يحتوي الدواء أيضًا على:

Sugar Spheres (sucrose and corn starch), Ammonio Methacrylate copolymer, Talc, Hydroxypropyl cellulose, Triethyl citrate.

يحتوي جسم كبسولة، غطاء كبسولة والعبر على:

5 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, FD&C Blue # 1, Red Iron Oxide
10 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, FD&C Blue # 1, D&C Yellow # 10
15 mg: Gelatin, Titanium Dioxide, Yellow Iron Oxide, Red Iron Oxide, D&C Yellow # 10