

Delight[®] Cholecalciferol BP

Description: Cholecalciferol is a synthetic form of Vitamin D৩. Vitamin D is important for the absorption of Calcium from the stomach and for the functioning of Calcium in the body. Cholecalciferol is used to treat or prevent many conditions caused by a lack of Vitamin D, especially conditions of the skin or bones. Cholecalciferol helps our body to utilize both Calcium and Phosphorus by acting like a hormone.

Mode of action: The active form of Vitamin D binds to intracellular receptors that then function as transcription factors to modulate gene expression. Like the receptors for other steroid hormones and thyroid hormones, the Vitamin D receptor has hormone-binding and DNA-binding domains. The Vitamin D receptor forms a complex with another intracellular receptor, the retinoid-X receptor, and that heterodimer is what binds to DNA. In most cases studied, the effect is to activate transcription, but situations are also known in which Vitamin D suppresses transcription.

Pharmacokinetics: The active form of Vitamin D৩ exerts its effect by binding to the Vitamin D receptors which are widely distributed through many body tissues. Vitamin D৩ is absorbed in the small intestine and bound to specific-globulins and transported to the liver where it is metabolised to 25-hydroxy Vitamin D৩ (calcidiol). Further hydroxylation to 1, 25-dihydroxy Vitamin D৩ (calcitriol) occurs in the kidney. This metabolite is responsible for the Vitamins ability to increase the absorption of Calcium. Non-metabolised Vitamin D৩ is stored in tissues such as fat and muscle. Vitamin D৩ is eliminated via faeces and urine.

Composition
Delight[®] 1000 IU Tablet: Each film-coated tablet contains Cholecalciferol (Vitamin D৩) BP 1000 IU (equivalent to 10 mg).
Delight[®] 2000 IU Tablet: Each film-coated tablet contains Cholecalciferol (Vitamin D৩) BP 2000 IU (equivalent to 20 mg).
Delight[®] 20,000 IU Capsule: Each capsule contains Cholecalciferol (Vitamin D৩) BP 20000 IU (equivalent to 200 mg).
Delight[®] 40,000 IU Capsule: Each capsule contains Cholecalciferol (Vitamin D৩) BP 40000 IU (equivalent to 400 mg).
Delight[®] 2 Lac IU Oral/IM Injection: Each Ampoule Contains Cholecalciferol (Vitamin D৩) BP 2 Lac IU.

Indications: Cholecalciferol is indicated in the prevention and treatment of Vitamin D deficiencies. It is also indicated for osteoporosis, osteomalacia, hypocalcaemia, tetany, rickets, preeclampsia, eclampsia, prediabetes etc.

Dosage & administration
1000 IU Tablet: 1-2 tablets daily, or as directed by physician. Take the medicine with food or within 1 hour after a meal.
2000 IU Tablet: 2000 IU (1 tablet) daily, or as directed by physician. Take the medicine with food or within 1 hour after a meal.
20000/40000 IU Capsule: *Adults:* Treatment of Cholecalciferol deficiency: 40,000-50,000 IU/week for 7 weeks, followed by maintenance therapy (1,400-2,000 IU/day). Follow-up 25 (OH)D measurements should be made approximately 3 to 4 months after initiating maintenance therapy to confirm that the target level has been achieved. Prevention of Vitamin D deficiency: 20,000 IU/month. ***Children:*** Treatment of Vitamin D deficiency, 12-18 years: 20,000 IU, once every 2 weeks for 6 weeks. Prevention of Vitamin D deficiency, 12-18 years: 20,000 IU, once every 6 weeks.
Oral or Intramuscular Injection: Prevention: Infants receiving Vitamin D enriched milk: ½ ampoule (0.5 ml) i.e. 1,00,000 IU every 6 months. Nursed infants or infants not receiving Vitamin D enriched milk or young children up to 5 years of age: 1 ampoule (1 ml) i.e. 2,00,000 IU every 6 months. **Adolescents:** 1 ampoule (1 ml) i.e. 2,00,000 IU every 6 months during winter. **Pregnancy:** ½ ampoule (0.5 ml) i.e. 1,00,000 IU from the 6th or 7th month of pregnancy. Elderly: ½ ampoule (0.5 ml) i.e. 1,00,000 IU every 3 months. Digestive disorders, concomitant treatment with antiepileptic & other particular condition not described above: ½ ampoule (0.5ml) i.e. 1,00,000 IU or 1 ampoule (1 ml) i.e.

2, 00,000 IU every 3 or 6 months . Vitamin D deficiency: 1 ampoule (1 ml) i.e. 2,00,000 IU which can be repeated 1 to 6 months later. Or as directed by the registered physician.

Contraindications: It should not be administered in case of hypercalcaemia and in patients who are hypersensitive to any components. It also cannot be indicated for patients suffering from HyperVitaminosis D, Nephrolithiasis, diseases or conditions resulting in hypercalcaemia and/or hypercalciuria or, severe renal impairment.

Side effects: Individual tolerance to Vitamin D varies considerably. Infants and children are generally more susceptible to its toxic effects. Excessive administration of this drug may lead to hypercalcaemia and hyperVitaminosis. HyperVitaminosis is characterized by fatigue, loss of appetite, headache and slimaning, retardation of growth, nausea, vomiting, excess of urine, intense thirst and arterial hypertension.

Use in pregnancy & lactation

Pregnancy: Vitamin D৩ needs are increased during pregnancy. Vitamin D৩ deficiency during pregnancy can affect bone development and immune function from birth through adulthood. Low Vitamin D৩ levels are common among those taking a standard prenatal multiVitamin, which usually contains 400 IU, but is inadequate for pregnant women. Even 800 IU of Vitamin D৩ per day didn't permit most pregnant women to reach a normal Vitamin D৩ level. A recently completed study funded by the National Institutes of Health tested the safety and effectiveness of 4000 IU Vitamin D৩ per day in pregnant women. The researchers reported that this dose was safe and effective in achieving normal Vitamin D৩ levels and resulted in fewer pregnancy complications (infections, preterm labor, birth, and pre-eclampsia) when compared with 400 IU Vitamin D৩ per day. ***Lactation:*** Cholecalciferol and its metabolites are excreted in breast milk. Overdose in infants induced by nursing mothers has not been observed. The American Academy of Pediatrics (AAP) currently recommends that breastfeed infants receiving a supplement of Vitamin D৩ every day prevent Vitamin D৩ deficiency and rickets.

Precautions: Cholecalciferol should be used with caution in patients with impairment of renal function and the effect on Calcium and phosphate levels should be monitored. Caution is required in patients receiving treatment for cardiovascular disease as the administration of Cholecalciferol may increase the risk of digitalis toxicity (arrhythmia). Cholecalciferol should also be prescribed with caution in patients with sarcoidosis. People with liver or kidney disease, primary hyperthyroidism, lymphoma, tuberculosis and granulomatous disease should consult with a doctor before supplementing with Vitamin D৩.

Drug interactions: Increased risk of hypercalcaemia if given with thiazide diuretics, Calcium or phosphate. Antiepileptics (e.g. carbamazepine, phenobarbitone & phenytoin) may increase Vitamin D requirements. Rifampicin & isoniazid may reduce efficacy of Vitamin D. Corticosteroids may counteract the effect of Vitamin D. Digoxin or any cardiac glycoside. Reduced absorption when taken with cholestyramine, colestipol, mineral oil, orlistat. ketoconazole.

Over dosage: Overdose symptoms may include headache, weakness, drowsiness, dry mouth, nausea, vomiting, constipation, muscle or bone pain, metallic taste in the mouth, weight loss, itchy skin, changes in heart rate, loss of interest in sex, confusion, unusual thoughts or behavior, severe pain in upper stomach spreading to back or fainting.

Storage: Store in a cool (Below 25°C temperature) and dry place protected from light.

Packaging

Delight[®] 1000 IU Tablet: Each carton contains 10X5 tablets in blister pack.
Delight[®] 2000 IU Tablet: Each carton contains 10X5 tablets in blister pack.
Delight[®] 20000 IU Capsule: Each carton contains 10X2 capsules in blister pack.
Delight[®] 40000 IU Capsule: Each carton contains 6X2 capsules in blister pack.
Delight[®] 2 Lac IU Oral/IM Injection: Each carton contains 1X1 ampoule in blister pack.

ডিলাইট[®]

কলিক্যালসিফেরল বিপি

বিবরণ: কলিক্যালসিফেরল ডিটামিন ডি৩-এর একটি সংশ্লেষিত উপাদান যাহা পাকস্থলী থেকে ক্যালসিয়াম শোষণ এবং শরীরে সক্রিয় হতে গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করে। এটি ডিটামিন ডি-এর স্বল্পতাজনিত রোগের (বিশেষত চর্ম এবং হাড়ের) প্রতিকার এবং চিকিৎসায় নির্দেশিত। কলিক্যালসিফেরল হরমোনের মতো কাজ করে সেহে ক্যালসিয়াম এবং ফসফরাসের কার্যকারিতায় ভূমিকা রাখে।

কার্যপদ্ধতি: ডিটামিন ডি-এর সক্রিয় উপাদান অন্তঃকোষীয় রিসেপ্টরের সাথে বন্ধন করে ট্রান্সক্রিপশন ফ্যাক্টরের মত কাজ করে, যা জীনের অভিব্যক্তিতে সহায়তা করে। অন্যান্য স্টেরয়েড এবং থাইরয়েড হরমোনের মত ডিটামিন ডি রিসেপ্টরের হরমোন এবং ডিএনএ-এর সাথে বন্ধন গঠন করার মত ডোমেইন আছে। ডিটামিন ডি রিসেপ্টর অন্যান্য অন্তঃকোষীয় রিসেপ্টর, রেটিনয়েড-এঞ্জ এবং হেটেরোডাইমার (যেটি ডিএনএ-এর সাথে বন্ধন করে)-এর সাথে কমপ্লেক্স গঠন করে। বেশিরভাগ গবেষণায় বলা হয়েছে, কমপ্লেক্সটি ট্রান্সক্রিপশনকে সক্রিয় করে তবে কিছু ক্ষেত্রে নিষ্ক্রিয় করার তথ্যও পাওয়া যায়।

গুণ্দের উপর শরীরের ক্রিয়া (ফার্মাকোকাইনেটিক্স): ডিটামিন ডি-এর কার্যকরী উপাদান শরীরের বিভিন্ন টিস্যুতে বিশদ্যমান ডিটামিন ডি রিসেপ্টরের সাথে বন্ধন গঠন করে কার্যকারিতা প্রদর্শন করে। ডিটামিন ডি৩ ক্ষুদ্রাণু দিয়ে শোষিত হয়ে নির্দিষ্ট গ্লোবিউলিনের সাথে বন্ধন করে লিভারের মাধ্যমে মেটাবলিজম হয়ে ২৫-হাইড্রোক্সি ডিটামিন ডি৩ (ক্যালসিডাইওল) তৈরি করে। পরে এটি কিডনিতে হাইড্রোক্সিলেশনের মাধ্যমে ১, ২৫-ডাইহাইড্রোক্সি ডিটামিন ডি৩-তে রূপান্তরিত হয়। এটি শরীরে ক্যালসিয়ামের শোষণ বাড়াত্তে সহায়তা করে। নন-মেটাবলাইজড (অবিপাকীয়) ডিটামিন ডি৩ টিস্যুতে ফাট এবং মাসপেশী হিসেবে সঞ্চিত থাকে। ডিটামিন ডি৩ মূত্র এবং মলের মাধ্যমে বের হয়ে যায়।

উপাদান

ডিলাইট[®] ১০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতিটি ফিল্ম কোটেড ট্যাবলেটে রয়েছে কলিক্যালসিফেরল (ডিটামিন ডি৩) বিপি ১০০০ আইইউ যা ১০ মিগ্রা-এর সমতুল্য।

ডিলাইট[®] ২০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতিটি ফিল্ম কোটেড ট্যাবলেটে রয়েছে কলিক্যালসিফেরল (ডিটামিন ডি৩) বিপি ২০০০ আইইউ যা ২০ মিগ্রা-এর সমতুল্য।

ডিলাইট[®] ২০০০০ আইইউ ক্যাপসুল: প্রতিটি ক্যাপসুলে রয়েছে কলিক্যালসিফেরল (ডিটামিন ডি৩) বিপি ২০০০০ আইইউ যা ২০০ মিগ্রা-এর সমতুল্য।

ডিলাইট[®] ৪০০০০ আইইউ ক্যাপসুল: প্রতিটি ক্যাপসুলে রয়েছে কলিক্যালসিফেরল (ডিটামিন ডি৩) বিপি ৪০০০০ আইইউ যা ৪০০ মিগ্রা-এর সমতুল্য।

ডিলাইট[®] ২ লাখ আইইউ ওরাল/আইএম ইন্জেকশান: প্রতি গ্র্যাম্পুলে রয়েছে কলিক্যালসিফেরল (ডিটামিন ডি৩) বিপি ২ লাখ আইইউ।

নির্দেশনা: কলিক্যালসিফেরল ডিটামিন ডি-এর অভাবজনিত রোগের প্রতিরোধ এবং চিকিৎসায় নির্দেশিত। পাশাপাশি এটি হাড়ের ক্ষয় (অস্টিওপোরোসিস), অস্টিওমেলাসিয়া, হাইপোক্যালসিমিয়া, টিটেনি, রিক্‌টস, গ্রি-একলাস্পসিয়া, একলাস্পসিয়া, প্রি-ডায়াবেটিস ইত্যাদি রোগে নির্দেশিত।

মাত্রা ও প্রয়োগবিধি

১০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতিদিন খাবারের সময় বা খাবারের ১ ঘন্টার মধ্যে ১-২টি ট্যাবলেট অথবা চিকিৎসকের নির্দেশনা অনুযায়ী সেব্য।

২০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতিদিন খাবারের সময় বা খাবারের ১ ঘন্টার মধ্যে ১টি ট্যাবলেট (২০০০ আইইউ) অথবা চিকিৎসকের নির্দেশনা অনুযায়ী সেব্য।

২০০০০/৪০০০০ আইইউ ক্যাপসুল: ***প্রাণবয়স্ক:*** কলিক্যালসিফেরল এর অভাবজনিত রোগের চিকিৎসায়: সাত সপ্তাহ ধরে, প্রতি সপ্তাহে ৪০,০০০-৫০,০০০ আইইউ করে এবং পরবর্তীতে প্রতিদিনে ১৪০০-২০০০ আইইউ করে গ্রহণ করতে হবে। তার ৩ থেকে ৪ মাস পরে ২৫-হাইড্রোক্সি ডিটামিন ডি৩-এর মাত্রা পরীক্ষা করে দেখতে হবে নির্দিষ্ট মাত্রা অর্জন হয়েছে কিনা। ডিটামিন ডি-এর অভাবজনিত রোগের প্রতিরোধে: প্রতি মাসে ২০০০০ আইইউ। ***শিশুদের ক্ষেত্রে:*** ডিটামিন ডি-এর ঘাটতি পূরণে ১২-১৮ বছরের ক্ষেত্রে: ছয় সপ্তাহ ধরে, প্রতি ২ সপ্তাহ পর পর ২০০০০ আইইউ করে গ্রহণ করতে হবে। ১২-১৮ বছরের ক্ষেত্রে, ডিটামিন ডি-এর *অভাবজনিত রোগের প্রতিরোধে:* প্রতি ছয় সপ্তাহে ১ বার ২০০০০ আইইউ করে গ্রহণ করতে হবে।

মুখে খাওয়ার বা মাসপেশীতে দেওয়ার ইনজেকশন: *প্রতিরোধে:* যেসব নবজাতক ডিটামিন ডি সমৃদ্ধ মাতৃদুগ্ধ পান করে, তাদের ক্ষেত্রে প্রতি ৬ সপ্তাহে একবার ১/২ (অর্ধেক) গ্র্যাম্পুল (০.৫ মিলি) অথবা ১ লাখ আইইউ গ্রহণ করতে হবে। নবজাতক বা ৫ বছর অথবা তার নিচের যেসব শিশুরা মাতৃদুগ্ধ পান করে না, তাদের ক্ষেত্রে প্রতি ৬ সপ্তাহে একবার, ১টি গ্র্যাম্পুল অথবা ২ লাখ আইইউ গ্রহণ করতে হবে।

বয়ঃসন্ধিকাল:

শীতকালে

প্রতি ৬ সপ্তাহে

একবার,

১টি

গ্র্যাম্পুল

অথবা

১ লাখ

আইইউ

গ্রহণ

করতে

হবে।

গর্ভবস্থার ক্ষেত্রে: প্রতি ৩ মাসে একবার ১/২ (অর্ধেক) গ্র্যাম্পুল (০.৫ মিলি) অথবা ১ লাখ আইইউ গ্রহণ করতে হবে। যাদের হজমে সমস্যা আছে বা স্মৃতিরোধের জন্য চিকিৎসা গ্রহণ করে অথবা অন্যান্য সমস্যায়: প্রতি ৩ থেকে ৬ মাস পর পর

১/২ (অর্ধেক) গ্র্যাম্পুল (০.৫ মিলি) বা ১টি গ্র্যাম্পুল (১ মিলি) গ্রহণ করতে হবে। ডিটামিন ডি-এর অভাবজনিত রোগে: প্রতি ১ থেকে ৬ মাস পর পর ১টি গ্র্যাম্পুল (১ মিলি) অথবা ২ লাখ আইইউ গ্রহণ করতে হবে।

বিরুদ্ধ ব্যবহার: যেসব রোগীর হাইপারক্যালসেমিয়া আছে অথবা এই গুণ্দের উপাদানের প্রতি অতিসবেদনশীল পাশাপাশি যেসব রোগীর হাইপারডিটামিনোসিস-ডি, নেফ্রোলিথিয়াসিস, তীব্র কিডনির অকার্যকারিতা, অথবা যেসব রোগ হাইপারক্যালসেমিয়া/হাইপারক্যালসিউরিয়া তৈরি করতে পারে তাদের ক্ষেত্রে নির্দেশিত নয়।

পার্শ্বপ্রতিক্রিয়া: ডিটামিন ডি-এর সহনশীলতা রোগী ভেদে ভিন্ন হয়। নবজাতক বা শিশুদের ক্ষেত্রে সাধারণত পার্শ্বপ্রতিক্রিয়া বেশি হওয়ার প্রবনতা দেখা যায়। এই গুণ্ধ মাত্রাতিরিক্ত গ্রহণ করলে হাইপারক্যালসেমিয়া এবং হাইপারডিটামিনোসিস হতে পারে। হাইপারডিটামিনোসিস-এর কারণে ক্রান্তি, ক্ষুদ্রামাত্রা, মাথাব্যথা, শুকিয়ে যাওয়া, শারীরিক বৃদ্ধি ব্যাহত হওয়া, বমি-বমি ভাব, বমি, অতিরিক্ত প্রস্রাব, অতিতৃষ্ণার্ত থাকা এবং ধমনীসংকোচ উদ্ভবভঙ্গ্য হতে পারে।

গর্ভবস্থা ও স্তন্যদানকালে ব্যবহার
গর্ভবস্থা: গর্ভবস্থায় ডিটামিন ডি৩-এর প্রয়োজনীয়তা বেড়ে যায়। গর্ভবস্থায় ডিটামিন ডি৩-এর অভাবজনিত কারণে শিশুর জন্ম থেকে যৌবনপ্রাপ্তি পর্যন্ত হাড়ের গঠন এবং রোগপ্রতিরোধ ক্ষমতা তৈরি বাধগ্রস্থ হয়। গর্ভবস্থায় জন্ম নির্দেশিত মাল্টিডিটামিনে স্বল্প পরিমাণে ডিটামিন ডি৩ থাকে, সাধারণত ৪০০ আইইউ কিন্তু এটি একজন গর্ভবতী মহিলায় অগ্রতুল। এমনকি গর্ভবতী মহিলা প্রতিদিন ৮০০ আইইউ ডিটামিন ডি৩-গ্রহণ করলেও ডিটামিন ডি৩-এর স্বাভাবিক মাত্রা অর্জিত হয় না। সম্পূ্টি ন্যূনশালায় ইলুটিটিউট অব হেথথ এর অর্থায়নে করা একটি গবেষণায় দেখা গেছে গর্ভবতী মহিলাদের ক্ষেত্রে প্রতিদিন ৪০০০ আইইউ পর্যন্ত ডিটামিন ডি৩ নিরাপদ এবং কার্যকর। গবেষকরা বলেছেন যে, এই মাত্রা সেহে ডিটামিন ডি৩-এর স্বাভাবিক মাত্রা অর্জিত হওয়া পর্যন্ত নিরাপদ এবং কার্যকর এবং প্রতিদিন ৪০০ আইইউ ডিটামিন ডি৩-গ্রহণ করা মহিলাদের থেকে কম সমস্যা হয়। ***স্তন্যদানকালীন:*** কলিক্যালসিফেরল এবং এর মেটাবলাইটসমূহ মাতৃদুগ্ধে মাধ্যমে নিঃসরিত হয়। মাতৃদুগ্ধের মাধ্যমে নবজাতকের ক্ষেত্রে মাত্রাতিরিক্ত কলিক্যালসিফেরল নিঃসরন পরিলক্ষিত হয়নি। আমেরিকান একাডেমি অব পেডিয়াট্রিস্ন মাতৃদুগ্ধগ্রহণকারী নবজাতকদের রিক্‌টস এবং ডিটামিন ডি-এর অভাব প্রতিরোধে ডিটামিন ডি৩-গ্রহণে পরামর্শ দিয়েছেন।

সতর্কতা: কিডনি সমস্যায় আক্রান্ত রোগীর ক্ষেত্রে কলিক্যালসিফেরল প্রদান করার পূর্বে সতর্কতা গ্রহণের পাশাপাশি ক্যালসিয়াম এবং ফসফেটের মাত্রা পর্যবেক্ষণ করা উচিত। ডিডিওলিসি-এর বিষক্রিয়া বাড়াত্তে শারীর কারণে হৃদরোগে আক্রান্ত রোগীর ক্ষেত্রে কলিক্যালসিফেরল প্রদান করার পূর্বে সতর্কতা অবলম্বন করা উচিত। সারকোডোসিস-এ আক্রান্ত রোগীদের ক্ষেত্রেও সতর্কতা অবলম্বন করা উচিত। যেসব রোগীর যকৃত বা কিডনির রোগ, প্রাথমিক হাইপারথাইরয়েডিজম, লিম্‌ফোমা, যক্ষা এবং প্রাণোসোমেটোস আছে, তাদের ক্ষেত্রে ডিটামিন ডি দেওয়ার ক্ষেত্রে ডাক্তারের সাথে পরামর্শ করে নিতে হবে।

অন্য গুণ্দের সাথে প্রতিক্রিয়া: বায়াজাইড ডায়ইউরেটিক্স, ক্যালসিয়াম বা ফসফেটের সাথে কলিক্যালসিফেরল প্রদান করলে হাইপারক্যালসেমিয়া হওয়ার ঝুঁকি বেড়ে যায়। অ্যান্টিএপ্সিপেটিক্স (যেমন: কারবামাজেপাইন, ফেনোরারবিটল এবং ফিনাইটোয়েন) গ্রহণ করলে ডিটামিন ডি-এর প্রয়োজনীয়তা বেড়ে যায়। রিফ্যামপিসিন এবং আইসোনি্যাজাইড ডিটামিন ডি-এর কার্যকারিতা কমিয়ে দেয়। করটিকোস্টেরয়েড ডিটামিন ডি-এর কার্যকারিতায় বাধা দেয়। কোলেস্টাইরামিন, কোলেস্টিপল, মিনারেল অয়েল এবং অস্টিস্ট্যাট এর সাথে ডিগোগ্সিন বা অন্য কার্যিকার্ড গ্রাইফোসাইড গ্রহণ করলে কলিক্যালসিফেরল এর শোষণ কমে যায়।

মাত্রাধিকা: মাত্রাধিকার কারণে সাধারণত মাথাব্যথা, দুর্বলতা, বিমূন্নিভাব, শুষ্ক মুখ, বমি-বমি ভাব, বমি, কোষ্ঠকাঠিন্য, পেশী ও হাড়ে ব্যথা, মুখে মেটালিক স্বাদ, গুজন কমে যাওয়া, ত্বকের চুলকানি, হৃদস্পন্দনে পরিবর্তন, বৌনতা কমে যাওয়া, বিভ্রান্তি, অস্বাভাবিক চিন্তা ও আচরণ, পেটের উপরিভাগে তীব্র ব্যথা বা অজান হয়ে যাওয়া ইত্যাদি লক্ষণসমূহ দেখা দিতে পারে।

সংরক্ষণ: আলো থেকে দূরে ঠাণ্ডা (২৫°সে. এর নিচে) ও শুষ্কস্থানে রাখুন।

উপস্থাপনা

ডিলাইট[®] ১০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতি কার্টনে ব্লিস্টার প্যাকে রয়েছে ১০×৫ ট্যাবলেট।

ডিলাইট[®] ২০০০ আইইউ ট্যাবলেট: প্রতি কার্টনে ব্লিস্টার প্যাকে রয়েছে ১০×৫ ট্যাবলেট।

ডিলাইট[®] ২০০০০ আইইউ ক্যাপসুল: প্রতি কার্টনে ব্লিস্টার প্যাকে রয়েছে ১০×২ ক্যাপসুল।

ডিলাইট[®] ৪০০০০ আইইউ ক্যাপসুল: প্রতি কার্টনে ব্লিস্টার প্যাকে রয়েছে ৬×২ ক্যাপসুল।

ডিলাইট[®] ২ লাখ আইইউ ওরাল/আইএম ইন্জেকশান: প্রতি কার্টনে ব্লিস্টার প্যাকে রয়েছে ১×১ গ্র্যাম্পুল।



Manufactured by
Opsonin Pharma Limited
Rupatali, Barishal, Bangladesh.
® Registered Trade Mark.