

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontologie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 066630

118385

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 787 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : MOUSSAHE Mohamed
 Date de naissance : 01.01.1947
 Adresse : Hay HLY Rachid 1 Bloc 1 Rue 1h N° 019 Casablanca
 Tél. : 0640352955 Total des frais engagés : 1461,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/01/2019
 Nom et prénom du malade : Mr Youssif Yag
 Age : 1947
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Membre
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-4-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
04/04/22	C	N	9	
08/04/22	C	N	9	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

04/04/22

813,45

28/04/22

648,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

LOT: 343
 PER: 12/2024
 CPC: 55, 10 DHS
PRODOTTO



Lot N° :

813,40

Pharmacie Fal Al Hana
 MALLA Mustajafa
 Résidence Ain Sebaa
 Tél.: 05 22 66 48 49

Pharmacie Fal Al Hana
 MALLA Mustajafa
 Résidence Ain Sebaa
 Tél.: 05 22 66 48 49

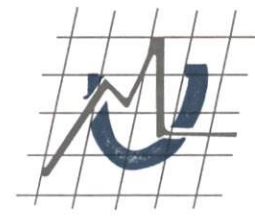
Docteur M'hamed LEMSEFFER

CHIRURGIEN UROLOGUE

Endoscopie et Chirurgie des Reins
 et des Voies Urinaires
 Greffes Rénales

Lithotripsie Extra Corporelle
 Stérilité Masculine

Ancien Interne des Hôpitaux de Montpellier
 Ancien Assistant des Hôpitaux de Montpellier
 Ancien Chef de Clinique Urologique
 à la Faculté de Médecine de Montpellier
 Membre de l'Association Française d'Urologie



الدكتور محمد المسفر

أحة الكلية والمسالك البولية
 زرع الكلية

تفتيت الحصى بالأشعة

لأمراض التناسلية و العقم

خريج كلية الطب بمونبولي

رئيس سابقا لمصلحة جراحة الكلية

والمسالك البولية بالمستشفى الجامعي بمونبولي

عضو الجامعة الفرنسية لجراحة المسالك البولية

Casablanca, le 04 Avril 2022 : الدار البيضاء في

Amour

13,70

- Diflucan 150 S.V. gel / sein

12,70

- Hexmil S.V. se bouche

55,10

- Phosphatis S.V. affluant to

53,00

- Daktarin S.V. gel bouche

12,40

- Penixm 160 : 2 gel

12,40 x 4

- UNAX S.V. apid

Maphar
 3d Alkimia N° 6, Qi,
 Sidi Bernoussi, Casablanca
 Daktarin gel buccal 140g
 P.P.V.: 53,00 DH
 118001 180745

En cas d'urgence, s'adresser à la Clinique BADR : 05 22 49 28 00 / 05 22 49 23 80 / 81

24. زنقة العلوسي - بوركون (أمام مصحة بدر) - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 20 64 83 / 05 22 27 41 17 / الفاكس : 05 22 20 96 63
 24, Rue El Alloussi - Bourgogne (en face Clinique BADR) - CASABLANCA - Tél.: 05 22 27 41 17 / 05 22 20 64 83
 Fax : 05 22 20 96 63 - E-mail : drlemseffer-uro@hotmail.com

DIFLUCAN® 150mg

(FLUCONAZOLE)

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination commerciale: DIFLUCAN®.

Principe actif: fluconazole.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 gélule contient 150 mg de fluconazole.

Excipients : lactose monohydrate, amidon de maïs, saccharose, cellulose anhydre, stéarate de magnésium, lauryl sulfate de sodium.

FORME PHARMACEUTIQUE

DIFLUCAN® 150mg, boîte de 1 et 4 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou type d'activité

Antimycosique à usage systémique (J : Anti-infectieux)

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est préconisé dans le traitement des :

- infections vaginales à Candida,
- dermatomycoses : tinea pedis, tinea corporis, tinea cruris, onychomycose (tinea unguum).

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- hypersensibilité connue à ce médicament et aux dérivés apparentés,
- association avec le cisapride.
- pendant la grossesse et l'allaitement, sauf avis médical.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE

En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (fatigue importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, jaunisse), vous devez consulter votre médecin. Si vous avez préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou à un autre dérivé azolé, en cas de survenue de lésions bulleuses, vous devez consulter votre médecin le plus rapidement possible.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous êtes enceinte.

Chez la femme en période d'activité génitale, une contraception efficace est indispensable.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.



DIFLUCAN 150MG 1 GELULE
P.P.V : 53DH70

laboratoires
pfizer
SA

Permixon 160 mg

GÉLULE

Permixon 160 mg
30 GÉLULES



6 118001 181957

153,30

avant de prendre ce médicament.

en cas de doute, demandez plus

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MEDICAMENTS UTILISES DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE. Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

la gélule.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec PERMIXON 160 mg, gélule : Mises en garde

La prise de ce médicament à jeun peut être la cause de nausées.

L'utilisation de ce médicament ne doit pas dispenser d'une surveillance régulière de la prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

Hexidyl®

Hexétidine 0,1%
Flacon de 200 ml

P.P.V. : 12,70 DH



6 118000 190530

HEXIDYL®

Hexétidine

Solution pour bain de bouche

ION :

Solution pour bain de bouche dosée à 0,1% d'Hexétidine – Usage externe.
Flacon de 200 ml.

COMPOSITION :

Hexétidine (DCI) 100 mg
Excipient aromatisé q.s.p. 100 ml.
Excipients à effet notoire : alcool et cyclamate de sodium.

INDICATIONS :

HEXIDYL® est un antiseptique local à usage bucco-dentaire utilisé dans :

- Le traitement d'appoint des affections de la cavité buccale et soins pré et postopératoires en stomatologie : Extractions, blessures de la bouche, gingivites, stomatites, aphtes.
- L'hygiène buccale quotidienne.
- Le traitement de la mauvaise haleine.

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 6 ans.
- Hypersensibilité à l'un des composants.

POSOLOGIE :

HEXIDYL® s'emploie, en rinçage ou gargarisme, pur ou dilué en bains de bouche 2 ou 3 fois par jour.

لمراقبين الذين تقا
معرفة :
دواء من طرف الم
ون من نقص السائ
نفر يرتقالي JCF
حتوي هذا الدواء
كبسولة
الأخرى من نفس

Umax[®] LP 400 µg
30 gélules



الانخفاض ضغط الدم.

أبلغ طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، تأملت مؤخرًا أو قد
عليها دون وصفة طبية.
تأكد أيضًا من إخبار طبيبك إذا كنت تستخدم في نفس وقت
مكعب ت.م كبسولة (مثل الكينيدازول والإريثروميسين).
أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة مع الأدوية والمشروبات
لا يتنطبق.

الحمل، الرضاعة، والحساسية

لا تنصح النساء باستخدام أوامكس 400 مكعب ت.م كبسو
التي ليس معروف.

عند الرجال، فقد سجلت بعض حالات الفشل غير الطبيعي
دواء يعني أن السائل المنوي لا يخرج من خلال مجرى البوا
ينخفض أو غير موجود (فشل القذف). هذه الظاهرة ليس
يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.
قيادة المركبات واستخدام الآلات
3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة
أعرض دالما على أخذ هذا الدواء طبقًا للتعليمات المدرجة
طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

الجرعة

الجرعة الموصى بها هي كبسولة 1 في اليوم.

طريقة الاستعمال

يستخدم هذا الدواء عن طريق الفم. يجب ابتلاع الكبسولة
تؤخذ الاستعمال

• تؤخذ الجرعة اليومية دفعة واحدة، ويفضل أن يكون ذلك
في الصباح، فيصبح يتناول كبسولتك بعد وجبة أخرى.
• يجب تناول الكبسولة في نفس الوقت من اليوم كل يوم.
• في حالة نسيان الجرعة على الإفطار، يمكن أخذها مع وجبة

هدف العلاج

يستوجب هذا العلاج إشرافًا طبيًا منتظمًا وقد يتطلب ذلك
بنم عادة وصف أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة لمدة طوي
إذا كنت تأخذ أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة أكثر مما
اتصل بالطبيب على الفور واستلق في مكان ما.
إذا لم تستطع أخذ جرعة من أوامكس 400 مكعب ت.م كبسو
إذا فاتتك جرعة يوم واحد (1) من العلاج، لا تتناول كبسولة
الملاعج في اليوم الموالي بعدد كبسولة واحدة في اليوم.
لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك.
إذا توقفت عن أخذ أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة:
إذا توقفت عن تناول العلاج قبل الأوان المجدد لذلك، فقد
لا تكان من الضروري الاستمرار في العلاج طوال المدة التي
احتفظ بالعل.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب في ظهور
الأعراض الجانبية الشائعة (تحدث عند 10 إلى 100 من كل 1000
الإحساس بالدوخة عند الانتقال من وضع الاستلقاء إلى وضع
الذئب غير الطبيعي (اضطرابات القذف). هذا يعني أن ال
لثلاثة (القذف الرجعي) أو أن حجم القذف ينخفض أو غير
الأعراض الجانبية غير الشائعة (تحدث عند 1 إلى 10 من كل 1000
ألم الرأس.

الحقن (نض القلب أسرع من المعتاد وقد تلاحظ ذلك
• انخفاض ضغط الدم عند المرور من وضعية الجلوس أو ال

أوامكس 400 مكعب ت.م

حييات ذات تحرير ممتد في كبسولات - غلب من فئة 10، 30 و 60 كبسولة
(كلوروهيدرات الطمولوزين)

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لكم.
استفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة.
قد تسبب الضرر له.
- إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطرًا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، اطلب من الطبيب أو الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة، وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة ؟
3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة ؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟
5. كيف يجب حفظ أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا / ألفا 1 تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيماوي
العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)
يحتوي أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة، على الطمولوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا.
يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح
التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.
يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج آلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد
تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (الانخفاض صيب إخراج البول)، التبول بالتقطيع، الحاجة الملحة والمتكررة
إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة ؟

لا تأخذ أبدًا أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للعادة النشطة (طمولوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء
(المذكورة في الفقرة 6).
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).
إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول
هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوبًا بدوار
خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانقباضي).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).
التضخمات والإحتباطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة.
يستحسن إخبار الطبيب إذا:
• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).
• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (فصور كلوي مزمن).
• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عامًا.

• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقت الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا
الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون
ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتحويل باستشارة
الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند
ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما
إذا كنت ستخضع قريبًا لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط
لاستخدام أوامكس 400 مكعب ت.م كبسولة، فاستشر طبيبك قبل العملية.

لا الجراح أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

- يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:
- الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة...).
- مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.
- عدم الشرب كثيرًا في المساء.
- الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

معروف :
لدواء من طرف الم
ون من نقص الس
مفر يرتقالي FCF
حتوي هذا الدواء
بسهولة
في أخرى من نفس

~~Umax~~ 400 µg 30 gélules



الخلاص ضغط الدم

أبلغ طبيبك أو الصيدلي
عليها دون وصفة طبية
تأكد أيضا من إخبار طبيبك
مكعبات.م كبسولة (مثلا)
أوماكس® 400 مكعبات
لا تنطبق.

الحمل، الرضاعة والخصوبة

لا تنصح النساء باستخدام
الثدي ليس معروف.

عند الرجال، فقد سجل هذا يعني أن السائل الم ينخفض أو غير موجود يرجى استشارة الطبيب قيادة المركبات واستخدام في المراحل الأولى من المضايقات، كن حذرا لا 3. كيف يجب استعمال احرص دائما على أخذ طبيبك أو الصيدلي إذا

الجرعة
الجرعة الموصى بها هي

طريقة الاستعمال
يستخدم هذا الدواء عن

تردد الاستعمال

- تؤخذ الجرعة اليومية في الصباح، فينصح بتناول الكبسولة في حالة نسيان الجرعة

مدة العلاج

يستوجب هذا العلاج
بتم عادة وصف أوماكس
إذا كنت تأخذ أوماكس
اتصل بالطبيب على الفور
إذا نسيت أخذ جرعة
إذا فاتتك جرعة يوم
العلاج في اليوم الموالي
لا تتناول جرعة مضاعفة
إذا توقفت عن أخذ
إذا توقفت عن تناول
لذا كان من الضروري
اختفت بالفعل.

4. ما هي التأثيرات غير
مثل جميع الأدوية، يمكن
الأعراض الجانبية الشائعة
الإحساس بالدوخة عند
القفز غير الطبيعي (المتأثر)
المثانة (القفز الرجعي)
الأعراض الجانبية غير
• آلام الرأس.

- الخفقان (نبض القلب)
- انخفاض ضغط الدم

أوماكس[®] 400 مكغ/ت.م

حبيبات ذات تحرير ممتد في كبسولات - علب من فئة 10، 30 و 60 كبسولة
(كلوروهيدرات الظمبولوزين)

يجري الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لكم. احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تلم إعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد الآثار غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه، لم يذكر في هذا الطبيب أو الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو أوماكس 400[®] مكغ ت.م كبسولة، وما هي دوائيه إستعماله ؟
2. ما هي المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال أوماكس 400[®] مكغ ت.م كبسولة ؟
3. كيف يجب إستعمال أوماكس 400[®] مكغ ت.م كبسولة ؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟
5. كيف يجب حفظ أوماكس 400[®] مكغ ت.م كبسولة ؟
6. معلومات إضافية.

١. ما هو أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟

لمجموعة الصفاتية العلاجية: حاصرات ألفا/ أدوية تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيمائي (ATC: G04CA02)

تعمل حاصرات ألفا على استرخاء العضلات الملساء في مجرى الدم، وعلى العضلات الملساء في البروستاتا، وعلى العضلات الملساء في المثانة. هذا يؤدي إلى توسع مجرى الدم، وإلى توسع مجرى البول، وإلى توسع مجرى المثانة. هذا يؤدي إلى توسع مجرى البول، وإلى توسع مجرى المثانة. هذا يؤدي إلى توسع مجرى البول، وإلى توسع مجرى المثانة.

2. ما هي المعلومات اللازم معرفتها قبل استعمال أوماكس[®] 400 مكغ. ت.م كبسولة ؟

لا تأخذ أبداً أوماكس[®] 400 مكغرت.م كبسولة:

إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للمادة النشطة (فموسوليزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).

إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).

إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأشعة المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

إذا إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوطوف وقد يكون مصحوباً بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانقباضي).
إذا إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (ال فشل الكبدى الحاد).
التحذيرات والإحتياطات
يجب استشارة الطبيب قبل الشروع فى أخذ أوماكس® 400مكغ ت.م كبسولة.

يُحب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوماكس® 400 مكغ. ت.م كبسولة.

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).

• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الحلي (قصور خلوي مزمن).

• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقمَت الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذعات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتعجيل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوماكس® 400 مكغ ت.م كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما
إذا كنت ستخضع قريباً لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط

على الجراح أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية
يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:

- الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة ...).
- مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.

- عدم الشرب كثيرا في المساء.
- الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

لمراقبين الذين تقا
معروف :
دواء من طرف الم
ون من نقص الس
نفر يرتقالي PCF
حتوي هذا الدواء
كبسولة
الأخرى من نفس

Umax[®] LP 400 µg
30 gélules



6 118001 100835

الانخفاض ضغط الدم.

أبلغ طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، تأملت مؤخرًا أو قد عليها دون وصفة طبية.
تأكد أيضًا من إخبار طبيبك إذا كنت تستخدم في نفس وقت كبسولة (مثل الكينيدازول والإريثروميسين).
أوامكس 400 كبسولة مع الأدوية والمشروبات لا يتنطبق.

الحمل، الرضاعة، والحساسية

لا تنصح النساء باستخدام أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ليس معروف.

عند الرجال، فقد سجلت بعض حالات الفشل غير الطبيعي، بما في ذلك السائل المنوي لا يخرج من خلال مجرى البول ينخفض أو غير موجود (فشل القذف). هذه الظاهرة ليس يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء. قيادة المركبات واستخدام الآلات

3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة. يرجى دالها على أخذ هذا الدواء طبقًا للتعليمات المدرجة طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

الجرعة

الجرعة الموصى بها هي كبسولة 1 في اليوم.

طريقة الاستعمال

يستخدم هذا الدواء عن طريق الفم. يجب ابتلاع الكبسولة بأكملها.

تدريج الاستعمال

• تؤخذ الجرعة اليومية دفعة واحدة، ويفضل أن يكون ذلك في الصباح، فينصح بتناول كبسولتك بعد وجبة أخرى.
• يجب تناول الكبسولة في نفس الوقت من اليوم كل يوم.
• في حالة نسيان الجرعة على الإفطار، يمكن أخذها مع وجبة العشاء.

ملاحظة العلاج

يستوجب هذا العلاج إشرافًا طبيًا منتظمًا وقد يتطلب ذلك يتم عادة وصف أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة لمدة طوي. إذا كنت تأخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة أكثر مما اتصل بالطبيب على الفور واستلق في مكان ما. إذا لم تستطع أخذ جرعة من أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة إذا فاتتك جرعة يوم واحد (1) من العلاج، لا تتناول كبسولة في اليوم الموالي بعدد كبسولة واحدة في اليوم. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك. إذا توقفت عن أخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، إذا توقفت عن تناول العلاج قبل الأوان المحدد لذلك، فقد لا تكون من الضروري الاستمرار في العلاج طوال المدة التي أخطت بالعلم.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب في ظهور الأعراض الجانبية الشائعة (تحدث عند 10 إلى 1 من كل 100 الإحساس بالدوخة عند الانتقال من وضع الاستلقاء إلى وضع الوقوف غير الطبيعي (اضطرابات القذف). هذا يعني أن الالتهاب (القذف الرجعي) أو أن حجم القذف ينخفض أو غير الأعراض الجانبية غير الشائعة (تحدث عند 1 إلى 10 من كل 100 من الرأس.

الحفان (نض القلب أسرع من المعتاد وقد تلاحظ ذلك). انخفاض ضغط الدم عند المرور من وضعية الجلوس أو ال

أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة

حيات ذات تحرير ممتد في كبسولات - غلب من فئة 10، 30 و 60 كبسولة (كلوروهيدرات الطمولوزين)

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لكم. استفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة قد تسبب الضرر له.
- إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطرًا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، اطلب من الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟
5. كيف يجب حفظ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا / ألفا 1 تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيماوي العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)
يحتوي أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، على الطمولوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا. يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.
يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج آلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (انخفاض صيب إخراج البول)، التبول بالتقطيع، الحاجة الملحة والمتكررة إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟

لا تأخذ أبدًا أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للعادة النشطة (طمولوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).
إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوبًا بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانقباضي).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).
التضخمات والإحتباطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة.
يستحسن إخبار الطبيب إذا:
• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).
• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (فصور كلوي مزمن).
• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عامًا.
• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقت الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتحويل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما
إذا كنت ستخضع قريبًا لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط لاستخدام أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، فاستشر طبيبك قبل العملية.

لا يجوز أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

- يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:
- الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة...).
- مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.
- عدم الشرب كثيرًا في المساء.
- الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

لمراقبين الذين تقا
معروف :
دواء من طرف الم
ون من نقص السائ
نفر يرتقائي لFCF
حتوي هذا الدواء
كبسولة
الأخرى من نفس

Umax[®] LP 400 µg
30 gélules



6 118001 100835

الانخفاض ضغط الدم.

أبلغ طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، تناولت مؤخرًا أو قد عليها دون وصفة طبية.
تأكد أيضًا من إخبار طبيبك إذا كنت تستخدم في نفس وقت كبسولة (مثل الكينيدازول والإريثروميسين).
أوامكس 400 كبسولة مع الأدوية والمشروبات لا يتنطبق.

الحمل، الرضاعة، والحساسية

لا تنصح النساء باستخدام أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ليس معروف.

عند الرجال، فقد سجلت بعض حالات الفشل غير الطبيعي، بما في ذلك السائل المنوي الخارج من خلال مجرى البول ينخفض أو غير موجود (فشل القذف). هذه الظاهرة ليست يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء. قيادة المركبات واستخدام الآلات

3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة احضر دالما على أخذ هذا الدواء طبقًا للتعليمات المدرجة طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

الجرعة

الجرعة الموصى بها هي كبسولة 1 في اليوم.

طريقة الاستعمال

يستخدم هذا الدواء عن طريق الفم. يجب ابتلاع الكبسولة بأكملها.

تدريج الاستعمال

• تؤخذ الجرعة اليومية دفعة واحدة، ويفضل أن يكون ذلك في الصباح، فينصح بتناول كبسولتك بعد وجبة أخرى.
• يجب تناول الكبسولة في نفس الوقت من اليوم كل يوم.
• في حالة نسيان الجرعة على الإفطار، يمكن أخذها مع وجبة العشاء.

مدة العلاج

يستوجب هذا العلاج إشرافًا طبيًا منتظمًا وقد يتطلب ذلك يتم عادة وصف أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة لمدة طوي. إذا كنت تأخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة أكثر مما اتصل بالطبيب على الفور واستلق في مكان ما. إذا لم تستطع أخذ جرعة من أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة إذا فاتتك جرعة يوم واحد (1) من العلاج، لا تتناول كبسولة في اليوم الموالي بعدد كبسولة واحدة في اليوم. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك. إذا توقفت عن أخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، إذا توقفت عن تناول العلاج قبل الأوان المحدد لذلك، فقد لا تكون من الضروري الاستمرار في العلاج طوال المدة التي احتفظت بالعلو.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب في ظهور الأعراض الجانبية الشائعة (تحدث عند 10 إلى 1 من كل 100 الإحساس بالدوخة عند الانتقال من وضع الاستلقاء إلى وضع الوقوف غير الطبيعي (اضطرابات القذف). هذا يعني أن الالتهاب (القذف الرجعي) أو أن حجم القذف ينخفض أو غير الأعراض الجانبية غير الشائعة (تحدث عند 10 إلى 1 من كل 100 من الرأس.

الحقن (نض القلب أسرع من المعتاد وقد تلاحظ ذلك). انخفاض ضغط الدم عند المرور من وضعية الجلوس أو ال

أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة

حييات ذات تحرير ممتد في كبسولات - غلب من فئة 10، 30 و 60 كبسولة (كلوروهيدرات الطمولوزين)

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لكم. احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة قد تسبب الضرر له.
- إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطرًا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، اطلب من الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟
2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
3. كيف يجب استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟
5. كيف يجب حفظ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة وما هي دواعي استعماله ؟

المجموعة الصيدلانية العلاجية: حاصرات ألفا / ألفا 1 تستخدم لعلاج تضخم البروستاتا الحميد - التصنيف الكيماوي العلاجي التشريحي (ATC: G04CA02)
يحتوي أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، على الطمولوزين، مادة نشطة تنتمي إلى عائلة أدوية تسمى حاصرات ألفا. يمكن وصف الكبسولات ذات التحرير الممتد أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة لعلاج بعض الحالات التي قد تكبح التبول بشكل طبيعي نتيجة تضخم حميد في البروستاتا.
يستخدم هذا الدواء فقط عند الرجال لعلاج الآلام المسالك البولية السفلية المرتبطة بتضخم غدة البروستاتا الحميد. وقد تأتي هذه الآلام على شكل صعوبة في التبول (انخفاض صيب إخراج البول)، التبول بالتقطيع، الحاجة الملحة والمتكررة إلى التبول في الليل وأثناء النهار.

2. ما هي المعلومات اللازمة معرفتها قبل استعمال أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة ؟

لا تأخذ أبدًا أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) للعادة النشطة (طمولوزين) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في الفقرة 6).
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط التحسس) لدواء آخر من نفس الصنف (حاصرات ألفا).
إذا ظهر عليك في وقت مضى تورم (وذمات) في الوجه أو الشفتين أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية) بعد تناول هذا الدواء.

• إذا سبق وعانيت من انخفاض ضغط الدم عند التحول من وضع الاستلقاء إلى الوقوف وقد يكون مصحوبًا بدوار خفيف وضعف (انخفاض ضغط الدم الانقباضي).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد (الفشل الكبدي الحاد).
التضخمات والإحتباطات

يجب استشارة الطبيب قبل الشروع في أخذ أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة.
يستحسن إخبار الطبيب إذا:
• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مخفضات الضغط).
• إذا شعرت بألم أثناء أو بعد عملية التبول (تفريغ البول).
• إذا كنت تعاني من اضطرابات في الكلي (فصور كلوي مزمن).
• إذا تجاوز عمرك الـ 65 عامًا.
• إذا كنت تعاني من أمراض في القلب (مرض الشريان التاجي)، وإذا تفاقت الذبحة الصدرية، فيجب وقف العلاج بهذا الدواء.

أثناء العلاج، إذا ظهر عليك تورم (وذمات) في وجهك، أو شفتيك أو أجزاء من جسمك (الأغشية المخاطية)، فقد يكون ذلك من أعراض الحساسية ضد هذا الدواء. في هذه الحالة يجب التوقف عن العلاج في الحال والتحويل باستشارة الطبيب.

في حالات نادرة، قد يشعر مستعمل أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة أو أدوية أخرى ذات صلة ببعض الألم. لذا عند ظهور أول أعراض الدوار أو الوهن، فيجب عليك الجلوس أو الاستلقاء حتى تزول الوعكة.

إذا كنت بحاجة لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما
إذا كنت ستخضع قريبًا لعملية جراحية لعلاج إعتام عدسة العين أو الجلوكوما، وإذا كنت قد استعملت أو تخطط لاستخدام أوامكس 400 كبسولة مع كبسولة، فاستشر طبيبك قبل العملية.

لا يجوز أن يتخذ الاحتياطات المناسبة حسب العلاج في وقت الجراحة.

توصيات بشأن الحياة الصحية

- يجب، خلال فترة العلاج، احترام بعض التدابير الصحية وخاصة:
- الحفاظ على النشاط البدني (المشي أو الجري أو ممارسة الرياضة...).
- مراقبة النظام الغذائي: تجنب الوجبات كثيرة الدهون أو الحارة و/ أو الغنية بالكحول.
- عدم الشرب كثيرًا في المساء.
- الحفاظ على انتظام العبور المعوي.

Docteur M'hamed LEMSEFFER

CHIRURGIEN UROLOGUE

Endoscopie et Chirurgie des Reins
et des Voies Urinaires

Greffes Rénales

Lithotripsie Extra Corporelle

Stérilité Masculine

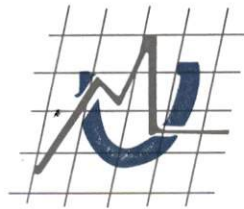
Ancien Interne des Hôpitaux de Montpellier

Ancien Assistant des Hôpitaux de Montpellier

Ancien Chef de Clinique Urologique

à la Faculté de Médecine de Montpellier

Membre de l'Association Française d'Urologie



الدكتور محمد المسفر

جراحة الكلية والمسالك البولية

زراعة الكلية

تفتيت الحصى بالأشعة

الأمراض التناسلية و العقم

خريج كلية الطب بمونبولي

رئيس سابقا لمصلحة جراحة الكلية

والمسالك البولية بالمستشفى الجامعي بمونبولي

عضو الجامعة الفرنسية لجراحة المسالك البولية

Casablanca, le 28/04/24 - الدار البيضاء في

Dr. M'hamed LEMSEFFER

Pharmacie Fal Al Hana
MALLA Mustofa
Résidence Fal Al Hana
Ain Sebaa
Tél.: 05 22 49 28 00 / 05 22 49 23 80 / 81

48,00 x 10

Coli - 1, 9 trit

16,80 x 10

Chl - 1, 100 l. (9 fls)

Pharmacie Fal Al Hana
MALLA Mustofa
Résidence Fal Al Hana
Ain Sebaa
Tél.: 05 22 49 28 00 / 05 22 49 23 80 / 81

Se & foly mch ch 16 -

S.V.

Pharmacie Fal Al Hana
MALLA Mustofa
Résidence Fal Al Hana
Ain Sebaa
Tél.: 05 22 49 28 00 / 05 22 49 23 80 / 81

Dr. M'hamed LEMSEFFER
Chirurgien Urologue
24 Rue El Alloussi - Bourgogne - CASA
Tél.: 05 22 27 41 17 / 05 22 20 64 83

En cas d'urgence, s'adresser à la Clinique BADR : 05 22 49 28 00 / 05 22 49 23 80 / 81

24. زنقة العلوسي - بوركون (أمام مصحة بدر) - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 27 41 17 / 05 22 20 64 83 - الفاكس : 05 22 20 96 63

24, Rue El Alloussi - Bourgogne (en face Clinique BADR) - CASABLANCA - Tél.: 05 22 27 41 17 / 05 22 20 64 83

Fax : 05 22 20 96 63 - E-mail : drlemseffer-uro@hotmail.com

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

- si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

- si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

qui entraîne une faiblesse musculaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution

injectable :

- Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

- La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

- Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

- Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

dose ou

ctable :

se, aux

tenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

dose ou

ctable :

se, aux

tenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

- si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

- si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

qui entraîne une faiblesse musculaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution

injectable :

- Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

- La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

- Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

- Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

dose ou

ctable :

se, aux

tenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

- si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

- si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

qui entraîne une faiblesse musculaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution

injectable :

- Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

- La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

- Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

- Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

• si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

• Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

• La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

• Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

• Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus

COLIMYCINE®

Colistine

Liste complète des substances

Flacon :

Colistine méthane sulfonate sodique

FORME PHARMACEUTIQUE ET CO

Ce médicament se présente sous f

Boîte de 1 flacon de poudre et 1 ar

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTI

COLIMYCINE appartient à une fa

colistiméthate sodique qui est un p

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il agit en tuant des bactéries (ou g

adultes et les enfants.

COLIMYCINE est indiqué dans le traitem

colistine lorsqu'aucun autre antibiotique n'e

d'hospitalisation en service de réanimation.

Il est recommandé d'utiliser cet antibiotique

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais COLIMYCINE 1.000.000 U

- si vous êtes allergique (hypersensible) au

autres antibiotiques de la famille des polymy

dans COLIMYCINE,

- si vous êtes atteint d'une myasthénie, mala

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec COLIMYCINE 1.000.000 U.I., poudre et solvant pour solution injectable :

- Prévenez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé si une réaction allergique sévère se produit pendant le traitement par COLIMYCINE car le traitement par COLIMYCINE devra être arrêté.

- La prise de COLIMYCINE nécessite systématiquement une surveillance du fonctionnement des reins par des examens biologiques dès les premiers jours du traitement et pendant toute la durée du traitement. Prévenez votre médecin si surviennent des fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds) car une adaptation de la dose de COLIMYCINE peut être utile.

- Si vous avez une défaillance des reins, la posologie de COLIMYCINE pourra être adaptée par votre médecin, il faudra surveiller l'apparition éventuelle de fourmillements autour de la bouche et des extrémités des membres (doigts des mains et orteils des pieds), et bien contrôler le fonctionnement des reins pendant le traitement.

- Les données disponibles étant très limitées chez le nouveau-né, aucune recommandation de posologie de COLIMYCINE ne peut être établie chez ces enfants.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Ce médicament ne peut être associé avec des produits qui peuvent altérer le rein qu'en cas de renforcement de la surveillance du fonctionnement des reins. Les médicaments concernés sont notamment les produits de contraste iodés (produits qui permettent de mieux visualiser certaines parties du corps à des examens radiologiques), les aminosides (antibiotiques), les organoplatines (utilisés dans le traitement du cancer), le méthotrexate à fortes doses (utilisé dans le traitement de cancers, de certaines maladies comme le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), la pentamidine, le foscarnet, les "ciclovirs" (utilisés comme traitements contre les virus), la ciclosporine ou le tacrolimus (immuno-suppresseurs utilisés notamment dans les transplantations d'organes).

Informez votre médecin s'il est envisagé de vous prescrire certains médicaments utilisés en anesthésie.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de ce médicament est envisageable pendant la grossesse uniquement si

des avinients :

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 05/2025

LOT 00001 10

colimycine 1 MU

Préparation injectable



6 118000 030546

bles à la

ldose ou

ctable :

ise, aux

ontenus