

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, parodontie 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.

Diagnostique 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

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

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° M20- 0001377

61227

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1545 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BENYASS Abdelhafid
Date de naissance : 08/03/54
Adresse : LOT 125 TRANCHE D ALMAJINA AL JADIDA
S.A. OTMANE CASABLANCA
Tél. : 0662189350 Total des frais engagés : 22543 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Mohamed OULACHIRI
Chirurgie plastique de la main et des nerfs périphériques
INPE: 101117335
Polyclinique International Riad Annakhil
Date de consultation : 16/02/2021
Nom et prénom du malade : M. BENYASS Abdelhafid
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Otolaryngologie
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 : RABAT Le : 16/02/2021
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/02/2021				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LILAS MADINA AL JADIDA LAHLOU Faten Pharmacienne t. 378 Tranche D Cité Nouvelle - Casa	16/02/2021	1966,30
	16/02/2021	288,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

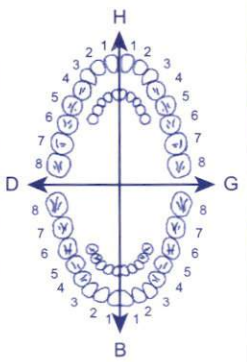
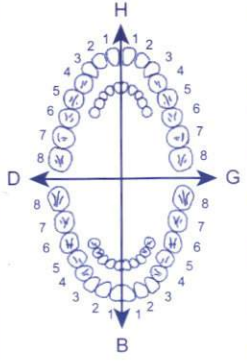
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de

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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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



Rabat, le : 16/02/2021

M. BEN YASS

Abdelhadi

222,00x2

126,30

(1)

Augmenter 1g



Asadul 3x/1

(2) Lovenox 0,4



349,00x4

ref S/al //

1966,30

PHARMACIENS
MADINA AL JADIDA
LAHLOU Fatem
Pharmacie
101 375 Tranche D Cité Nouvelle - Casa



الرياض - الرباط
Angle Avenue Nakhil et Rocade S, Hay Riad, Rabat
Tél: +212 537 542 000 - Fax: +212 5 37 56 46 47 - Email: contact@pira.ma
Site web: www.pira.ma

Dr Mohamed QUADGHIRI
Spécialiste de Traumatologie Orthopédie
Polyclinique Internationale Riad Annakhil
NPE: 101117885

PPU: 222,00 DH
LOT: 645210
PER: 06/22



mentin est une marque déposée
sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

Uniquement sur ordonnance

RESPECTER LES DOSES PRESC

PPU: 126,30 DH
LOT: 644962
PER: 02/22



RESPECTER LES DOSES PRESC

PPU: 222,00 DH
LOT: 644847
PER: 12/21



mentin est une marque déposée
sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LOVENOX® 2 000 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable
LOVENOX® 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

Enoxaparine sodique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée Enoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. En empêchant le système de votre organisme de les désagréger et de les

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement (voir rubrique 4).

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il le pi

Route de Rabat - R.P.1-

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

LOVENOX 4000UI ANTI-XA/0,4ml SER B6

P.P.V. : 349DH00



Uti 6

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie
 - La dose dépendra de votre risque de développer un

mercial et
par votre

uivant
ou votre

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LOVENOX® 2 000 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable
LOVENOX® 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

Enoxaparine sodique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée Enoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. En permettant à votre organisme de les désagréger et de les

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement (voir rubrique 4).

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il le pi 3 Ve ex ph

Route de Rabat - R.P.1-

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

LOVENOX 4000UI ANTI-XA/0,4ml SER B6

P.P.V. : 349DH00

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

Commercial et par votre

Uivant ou votre

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie
 - La dose dépendra de votre risque de développer un

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LOVENOX® 2 000 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable
LOVENOX® 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

Enoxaparine sodique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée Enoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

Empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Permet à votre organisme de les désagréger et de les

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement (voir rubrique 4).

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il le pi 3 Ve ex ph

Route de Rabat - R.P.1-

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

LOVENOX 4000UI ANTI-XA/0,4ml SER B6

P.P.V. : 349DH00

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

Commercial et par votre

Uivant ou votre

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie
 - La dose dépendra de votre risque de développer un

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LOVENOX® 2 000 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable
LOVENOX® 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

Enoxaparine sodique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée Enoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. En empêchant le développement de nouveaux caillots de se former à votre organisme de les désagréger et de les

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement (voir rubrique 4).

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il le pi 3 Ve ex ph

Route de Rabat - R.P.1-

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

LOVENOX 4000UI ANTI-XA/0,4ml SER B6

P.P.V. : 349DH00

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

6 118001 080465

Commercial et par votre

Uivant ou votre

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie
 - La dose dépendra de votre risque de développer un



Rabat, le:

16/02/2021

M: BENYASS

Abdelhafid

48,00 x 6 Colymine 1M (1's)

1-7 IM//

288,00

Pharmacie LILAS
MADINA AL JADIDA
LAHLOU Faten
Pharmacie D Cite Nouvelle - Casablanca
ou 378 Tranche S

Dr. Mohamed QUADGHIRI
Professeur de Traumatologie Orthopédie
Chirurgie plastique de la main
et des nerfs périphériques
INPE: 101117885
Polyclinique Internationale Riad Annakhil



ملتقى شارع النخيل والطريق الدائري S، حي الرياض - الرباط

Angle Avenue Nakhil et Rocade S, Hay Riad - Rabat

Tél: +212 537 542 000 - Fax: +212 5 37 56 46 47 - Email: contact@pira.ma

Site web: www.pira.ma

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la
e mucoviscidose ou

pour solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la
e mucoviscidose ou

ur solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la
e mucoviscidose ou

ur solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la
e mucoviscidose ou

pour solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la

e mucoviscidose ou

pour solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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

COLIMYCINE®

Liste complète des subs

Flacon :

Colistine mé

FORME PHA

Ce médicam

Boîte de 1 fl

CLASSE PH

COLIMYCINI

colistiméth

INDICATION

Il agit en tu

adultes et l

COLIMYCIN

colistine lor

d'hospitalis

Il est recom

CONTRE-IND

N'utilisez jama

colimycine 1.000.000 U

PPV 48DH00

EXP 06/2024

LOT 04001 2

... 1.000.000 U.I.

in injectable.

ines. Il contient le

ons graves chez les

rmes sensibles à la
e mucoviscidose ou

ur solution injectable :

• si vous êtes allergique ~~à la colistine base~~, à la colistine base, aux autres antibiotiques de la famille des polymyxines ou à l'un des autres composants contenus dans COLIMYCINE,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie, maladie rare 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