# **OFLOXAZOLE** (Film-Coated Tablets)

# Ofloxacin/Ornidazole

Composition & Excipients:
Each film-coated tablet contains: 200 mg Ofloxacin + 500 mg Ornidazole.

**Excipients:** 

Microcrystalline cellulose, Hydroxypropyl cellulose, Croscarmelose sodium, Magnesium stearate, Hypromelose, Titanium dioxide, Polyethylene glycol.

stearaté, Hypromelose, Titanium dioxide, Polyethylene glycol.

Mechanism of action:

Ofloxacin is a quinolone antimicrobial agent. The mechanism of action of ofloxacin and other fluoroquinolone antimicrobials involves inhibition of bacterial topoisomerase IV and DNA gyrase (both of which are type II topoisomerases) enzymes required for DNA replication, transcription, repair and recombination. Ofloxacin has in vitro activity against a wide range of Gram-negative and Gram-positive microorganisms. Ofloxacin is often bactericidal at concentrations equal to or slightly greater than inhibitory concentrations. Ornidazole is a 5-nitroimidazole derivative active against protozoa and anaerobic bacteria. It is converted to reduction products that interact with DNA to cause destruction of the helical DNA structure and strand, leading to a protein synthesis inhibition and cell death in susceptible organisms.

PHARMACOKINETICS:

PHARMACOKINETICS:

Ofloxacin: Following oral administration, the bioavailability of ofloxacin in the tablet formulation is approximately 98%. Maximum serum concentrations are achieved 1–2 hours after an oral dose. Absorption of ofloxacin after single or multiple doses of 200–400 mg is predictable, and the amount of drug absorbed increases proportionately with the dose. Ofloxacin has biphasic elimination. Following multiple oral doses at steady-state administration, the half-lives are approximately 4–5 hours and 20–25 hours. Elimination is mainly by renal excretion.

Elimination is mainly by renal excretion. Ornidazole is rapidly absorbed. Mean absorption is 90%. Peak plasma concentrations are reached within 3 hours. The mean volume of distribution after intravenous administration is 1 litre per kg. Plasma protein-binding of ornidazole is about 13%. Ornidazole is mainly metabolised to 2-hydroxymethyl and a-hydroxymethyl metabolites in the liver. The half-life is about 13 hours. While 85% of a single dose is eliminated within the first 5 days (most of this being metabolised), 4% of the dose is excreted as unaltered substance in the urine.

OFLOXAZOLE is indicated for the treatment of diarrhoea of mixed infection in adults only. CONTRAINDICATIONS

OFLOXAZOLE is contraindicated in persons with a history of hypersensitivity associated with the use of ofloxacin, ornidazole or any member of the quinolone or nitroimidazole

# group of antimicrobial agents. WARNING AND PRECAUTIONS:

WARNING AND PRECAUTIONS:

Ofloxacin: Fluoroquinolones, including ofloxacin, have been associated with disabling and potentially irreversible serious adverse reactions from different body systems that can occur together in the same patient. Commonly seen adverse reactions include tendinitis, tendon rupture, arthralgia, myalgia, peripheral neuropathy and CNS effects (hallucinations, anxiety, depression, insomnia, severe headaches and confusion). These reactions can occur within hours to weeks after starting ofloxacin. Discontinue ofloxacin immediately at the first signs or symptoms of any serious adverse reaction. In addition, avoid the use of fluoroquinolones, including ofloxacin, in patients who have experienced any of these serious adverse reactions associated with fluoroquinolones.

any of these serious adverse reactions associated with fluoroquinolones. Tendinitis and Tendon Rupture: Fluoroquinolones, including ofloxacin, have been associated with an increased risk of tendinitis and tendon rupture in all ages. This adverse reaction most frequently involves the Achilles tendon and rupture of the Achilles tendon, and has also been reported with the rotator cuff (the shoulder), the hand, the biceps, the thumb, and other tendons. Tendinitis or tendon rupture can occur within hours or days of starting ofloxacin, or as long as several months after completion of fluoroquinolone therapy. Tendinitis and tendon rupture can occur bilaterally. The risk of developing fluoroquinolone-associated tendinitis and tendon rupture is increased in patients over 60 years of age, in those taking corticosteroid drugs, and in patients with kidney, heart or lung transplants. Other factors that may independently increase the risk

patients over 60 years of age, in those taking corticosteroid drugs, and in patients with kidney, heart or lung transplants. Other factors that may independently increase the risk of tendon rupture include strenuous physical activity, renal failure, and previous tendon disorders such as rheumatoid arthritis. Tendinitis and tendon rupture have been reported in patients taking fluoroquinolones who do not have the above risk factors. Discontinue ofloxacin immediately if the patient experiences pain, swelling, inflammation or rupture of a tendon. Avoid fluoroquinolones, including ofloxacin, in patients who have a history of tendon disorders or have experienced tendinitis or tendon rupture. Patients should be advised to rest at the first sign of tendinitis or tendon rupture, and to contact their healthcare provider regarding changing to a non-quinolone antimicrobial drug.

Peripheral Neuropathy: Fluoroquinolones, including ofloxacin, have been associated with an increased risk of peripheral neuropathy. Cases of sensory or sensorimotor axonal polyneuropathy affecting small and/or large axons, resulting in paraesthesia, hypoesthesia, dysaesthesia and weakness, have been reported in patients receiving fluoroquinolones, including ofloxacin. Symptoms may occur soon after initiation of norfloxacin and may be irreversible in some patients. Discontinue ofloxacin immediately if the patient experiences symptoms of peripheral neuropathy, including pain, temperature, position sense and vibratory sensation and/or motor strengling inorder to minimise the development of an irreversible condition. Avoid fluoroquinolones, including ofloxacin, have neuromuscular-blocking activity and may exacerbate muscle weakness in persons with neuromuscular-blocking activity and may exacerbate muscle weakness in persons with

Invasinenta gravis.

Avoid ofloxacin in patients with a known history of myasthenia gravis.

CNS Effects: Fluoroquinolones, including ofloxacin, have been associated with an

increased risk of CNS effects, including convulsions, increased intracranial pressure (including pseudotumour cerebri), and toxic psychoses. Quinolones may also cause CNS stimulation, which may lead to tremors, restlessness, lightheadedness, confusion, and hallucinations. If these reactions occur in patients receiving ofloxacin, the drug should be discontinued and appropriate measures instituted.

The effects of ofloxacin on brain function or on the electrical activity of the brain have not been tested. Therefore, until more information becomes available, ofloxacin, like all other quinolones, should be used with caution in patients with known or suspected CNS disorders, such as severe cerebral arteriosclerosis, epilepsy, and other factors that

predispose to seizures.

The safety and efficacy of ofloxacin in paediatric patients and adolescents (under the age

of 18 years), pregnant women, and lactating women has not been established.

Hypersensitivity Reactions: Serious, and occasionally fatal, hypersensitivity and/or anaphylactic reactions have been reported in patients receiving therapy with quinolones, including ofloxacin. These reactions often occur following the first dose. Some reactions have been accompanied by cardiovascular collapse, hypotension/shock, seizure, loss of consciousness, tingling, angio-oedema (including tongue, laryngeal, throat or facial oedema/swelling), airway obstruction (including bronchospasm, shortness of breath, and acute respiratory distress), dyspnoea, urticaria, itching, and other serious skin reactions

This drug should be discontinued immediately at the first appearance of a skin rash or any other sign of hypersensitivity. Serious acute hypersensitivity reactions may require treatment with epinephrine and other resuscitative measures, including oxygen, intravenous fluids, antihistamines, corticosteroids, pressor amines, and airway

management, as clinically indicated.

The drug should be discontinued immediately at the first appearance of skin rash, jaundice, or any other sign of hypersensitivity and supportive measures instituted.

Clostridium difficile-associated diarrhoea (CDAD) has been reported with the use of

nearly all antibacterial agents, including ofloxacin tablets, and may range in severity from mild diarrhoea to fatal colitis.

CDAD must be considered in all patients who present with diarrhoea following antibiotic use. Careful medical history is necessary since CDAD has been reported to occur over

2 months after the administration of antibacterial agents.

If CDAD is suspected or confirmed, ongoing antibiotic use not directed against C. difficile may need to be discontinued. Appropriate fluid and electrolyte management, protein supplementation, antibiotic treatment of C. difficile, and surgical evaluation should be nstituted as clinically indicated.

Ofloxacin has not been shown to be effective in the treatment of syphilis.

Antimicrobial agents used in high doses for short periods of time to treat gonorrhoea may mask or delay the symptoms of incubating syphilis. All patients with gonorrhoea should

have a serologic test for syphilis at the time of diagnosis.

Patients treated with ofloxacin for gonorrhoea should have a follow-up serologic test for syphilis after three months and, if positive, treatment with an appropriate antimicrobial should be instituted.

**General:** Prescribing ofloxacin tablets in the absence of a proven or strongly suspected acterial infection or a prophylactic indication is unlikely to provide benefit to the patient and increases the risk of the development of drug-resistant bacteria. Adequate hydration of patients receiving ofloxacin should be maintained to prevent the

formation of highly concentrated urine.

Administer of loxacin with caution in the presence of renal or hepatic insufficiency/impairment. In patients with known or suspected renal or hepatic insufficiency/impairment, careful clinical observation and appropriate laboratory studies should be performed prior to and during therapy since elimination of ofloxacin may be reduced. In patients with impaired renal function (creatinine clearance <50 mg/mL), alteration of the dosage regimen is

renal function (creatinine clearance 
50 mg/mL), alteration of the dosage regimen is necessary.

Drug therapy should be discontinued If photosensitivity/phototoxicity occurs.

As with other quinolones, ofloxacin should be used with caution in any patient with a known or suspected CNS disorder that may predispose to seizures or lower the seizure threshold (e.g. severe cerebral arteriosclerosis, epilepsy) or in the presence of other risk factors that may predispose to seizures or lower the seizure threshold (e.g. certain drug therapy, renal dysfunction).

A possible interaction between oral hypoglycaemic drugs (e.g. glyburide/glibenclamide)

Expert the control of the control of

or with insulin and fluoroquinolone antimicrobial agents has been reported, resulting in a potentiation of the hypoglycaemic action of these drugs. The mechanism for this interaction is not known. If a hypoglyacemic reaction occurs in a patient being treated with ofloxacin, discontinue ofloxacin immediately and consult a physician.

As with any potent drug, periodic assessment of organ system functions, including renal, hepatic, and haematopoietic, is advisable during prolonged therapy.

Torsades de pointes: Some quinolones, including ofloxacin, have been associated with prolongation of the QT interval on the electrocardiogram and infrequent cases of arrhythmia. Ofloxacin should be avoided in patients with known prolongation of the QT interval, patients with uncorrected hypokalaemia, and patients receiving Class IA (quinidine, procainamide), or Class III (amiodarone, sotalol) anti-arrhythmic agents.

Other Information for Patients: Patients should be advised on the following:

# To drink fluids liberally.

That mineral supplements, vitamins with iron or minerals, calcium-, aluminium- or magnesium-based antacids, sucralfate or didanosine tablets or the paediatric powder for oral solution should not be taken within the 2-hour period before or within the 2-hour period after taking ofloxacin.

That ofloxacin can be taken without regard to meals.

That antibacterial drugs, including ofloxacin tablets, should only be used to treat bacterial infections. They do not treat viral infections (e.g. the common cold). When ofloxacin tablets are prescribed to treat a bacterial infection, patients should be told that although it is common to feel better early in the course of therapy, the medication should be taken exactly as directed. Skipping doses or not completing the full course of therapy may (1) decrease the effectiveness of the immediate treatment; and, (2) increase the likelihood that bacteria will develop resistance and will not be treatable by ofloxacin tablets or other antibacterial drugs in the future.

Ornidazole: Caution should be exercised in patients with diseases of the CNS, e.g. epilepsy or multiple sclerosis. The effect of other medicines can be intensified

Ofloxacin:

Pregnancy Category C: There are, however, no adequate and well-controlled studies in pregnant women. Ofloxacin should be used during pregnancy only if the potential benefit justifies the potential risk to the foetus. Ornidazole:

ornidazole: no controlled studies have been carried out in pregnant women. As a matter of principle, ornidazole should not be prescribed in early pregnancy or to nursing mothers except when absolutely necessary

NURSING MOTHERS: Because of the potential for serious adverse reactions from

NURSING MOTHERS: Because of the potential for serious adverse reactions from ofloxacin in nursing infants, a decision should be made whether to discontinue nursing or to discontinue the drug, taking into account the importance of the drug to the mother. It is not known whether ornidazole is excreted in human milk. In making the decision whether or not to discontinue breastfeeding or whether or not ornidazole treatment should be discontinued/avoided, the benefit of breastfeeding to the infant and the benefit of ornidazole treatment for the nursing mother must be considered. PEDIATRIC USE: Safety and effectiveness in paediatric patients and adolescents below the age of 18 years have not been established.

GERIATRIC USE: Geriatric patients are at increased risk for developing severe tendon disorders including andon product when being treated with a fluorquiprologe such as

disorders, including tendon rupture, when being treated with a fluoroquinolone such as ofloxacin. This risk is further increased in patients receiving concomitant corticosteroid therapy. Caution should be used when prescribing ofloxacin to elderly patients especially those on corticosteroids.

Elderly patients may be more sensitive to drug-associated effects on the QT interval. Therefore, precaution should be taken when using ofloxacin with concomitant drugs that can result in prolongation of the QT interval (e.g. Class IA or Class III anti-arrhythmics) or in patients with risk factors for torsades de pointes (e.g. known QT prolongation, uncorrected hypokalaemia).



# Effects on the Ability to Drive and Use Machines

Since there have been occasional reports of somnolence, impairment of skills, dizziness and visual disturbances, patients should know how they react to ofloxacin before they drive or operate machinery. These effects may be enhanced by alcohol.

Commolence, dizziness, tremor, rigidity, poor coordination, seizures, vertigo or temporary loss of consciousness may occur in patients receiving ornidazole. If they occur, such effects may affect tasks requiring alertness, including the patient's ability to drive and

### DRUG INTERACTIONS:

Officiacin:

Antacids, Sucralfate, Metal Cations, Multivitamins: Quinolones form chelates with alkaline earth and transition metal cations. Administration of quinolones with antacids with displant or trivilent. containing calcium, magnesium or aluminium, with sucralfate, with divalent or trivalent cations such as iron, or with multivitamins containing zinc or with didanosine, or the paediatric powder for oral solution may substantially interfere with the absorption of quinolones, resulting in systemic levels considerably lower than desired. These agents should not be taken within the 2-hour period before or within the 2-hour period after ofloxacin administration.

affeine: Interactions between ofloxacin and caffeine have not been detected

<u>Cametidine</u>; interactions between olloxacin and calletine have not been detected.

<u>Cimetidine</u>; Cimetidine has demonstrated interference with the elimination of some quinolones. This interference has resulted in significant increases in the half-life and AUC of some quinolones. The potential for interaction between ofloxacin and cimetidine has not been studied.

of some quinolones. The potential for interaction between ofloxacin and cimetidine has not been studied.

Cyclosporine: Elevated serum levels of cyclosporine have been reported with concomitant use of cyclosporine with some other quinolones. The potential for interaction between ofloxacin and cyclosporine has not been studied.

Drugs Metabolised by Cytochrome P450 Enzymes: Most quinolone antimicrobial drugs inhibit cytochrome P450 enzyme activity. This may result in a prolonged half-life for some drugs that are also metabolised by this system (e.g. cyclosporine, theophylline/methylxanthines, warfarin) when co-administered with quinolones. The extent of this inhibition varies among different quinolones.

Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs: The concomitant administration of a non-steroidal anti-Inflammatory drug with a quinolone, including ofloxacin, may increase the risk of CNS stimulation and convulsive seizures.

Probenecid: The concomitant use of probenecid with certain other quinolones has been reported to affect renal tubular secretion. The effect of probenecid on the elimination of ofloxacin has not been studied.

Theophylline: Steady-state theophylline levels may increase when ofloxacin and theophylline are administered concurrently. As with other quinolones, concomitant administration of ofloxacin may prolong the half-life of theophylline, elevate serum theophylline levels, and increase the risk of theophylline-related adverse reactions. Theophylline levels should be closely monitored and theophylline dosage adjustments made, if appropriate, when ofloxacin is co-administered. Adverse reactions (including seizures) may occur with or without an elevation in the serum theophylline level. seizures) may occur with or without an elevation in the serum theophylline level

seizures) may occur with or without an elevation in the serum theophylline level. Warfarin: Some quinolones have been reported to enhance the effects of the oral anticoagulant warfarin or its derivatives. Therefore, if a quinolone antimicrobial is administered concomitantly with warfarin or its derivatives, the prothrombin time or other suitable coagulation test should be closely monitored.

Antidiabetic Agents (e.g. Insulin. Glyburide/Glibenclamide); Since disturbances of blood glucose, including hyperglycaemia and hypoglycaemia, have been reported in patients treated concurrently with quinolones and an antidiabetic agent, careful monitoring of blood glucose is recommended when these agents are used concomitantly. Ornidazole: Alcohol must not be ingested when taking ornidazole or for at least 3 days after discontinuing the medicine. Ornidazole potentiates the effect of coumarin type oral anticoagulants. The dosage of the anticoagulant has to be adjusted accordingly. Caution must be exercised when taking ornidazole tragether with lithium; cimetrifine and

antico discontinuing the medicine. Ornidazole potentiales the effect of cournant type oral anticoagulants. The dosage of the anticoagulant has to be adjusted accordingly. Caution must be exercised when taking ornidazole together with lithium, cimetidine and antiepileptic medicines such as phenytoin and phenobarbital. Ornidazole prolongs the muscle relaxant effect of vecuronium bromide.

ADVERSE REACTIONS: Nausea, insomnia, headache, dizziness, diarrhea, vomiting,

external genital pruritus in women, vaginitis, and dysgeusia OVERDOSAGE:

Offloxacin: Information on overdosage with ofloxacin is limited. One incident of accidental overdosage has been reported. In this case, an adult female received 3 grams of ofloxacin intravenously over 45 minutes. A blood sample obtained 15 minutes after the completion of the infusion revealed an ofloxacin level of 39.3 mgg/mL. In 7 hours, the level had fallen to 16.2 mcg/mL, and by 24 hours to 2.7 mcg/mL. During the infusion, the patient developed drowsiness, nausea, dizziness, hot and cold flushes, subjective facial swelling and numbness, slurring of speech, and mild-to-moderate disorientation. All complaints except the dizziness subsided within 1 hour after discontinuation of the infusion. The dizziness, most bothersome while standing, resolved in approximately 9 hours. Laboratory testing reportedly revealed no clinically significant changes in routine

9 hours. Laboratory testing reportedly revealed no clinically significant changes in routine parameters in this patient.

Ornidazole: In cases of overdosage, the symptoms mentioned under Undesirable Effects occur in a more severe form. No specific antidote is known. The administration of diazepam is recommended if cramps occur

DOSAGE AND ADMINISTRATION: One tablet is recommended as twice-daily therapy.

PACKAGING: 2 blisters, each contains 10 film-coated tablets/carton box.

STORAGE CONDIIONS: Store at room temperature, below 30° C.

Keep out of reach of children

### TPP1900000 THIS IS A MEDICAMENT

- A medicament is a product but unlike any other products.

  A medicament is a product which affects your health, and its consumption contrary to instructions is dangerous for you.

  Follow shirtly the doctor's prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicament. The doctor and the pharmacist are experts in medicine Dn not by voyuesful from the "Love "State".
- interrupt the period of treatment prescribed for you.

KEEP MEDICAMENTS OUT OF REACH OF CHILDREN

Manufactured by: HAMA PHARMA Hama - Svria Tel.: +963 33 8673941 Fax: +963 33 8673943



## أوفلوكسازول (مضغوطات ملبسة بالفيلم)

أوفلوكساسين / أورنيدازول

محرصیب و صورت تحوي كل مضغوطة ملبسة بالفيلم: أوفلوكساسين ٢٠٠ ملغ + أورنيدازول ٥٠٠ ملغ

ميكروكريستالين سللوز، هيدروكسي بروبيل سللوز، كروس كارميلوز صوديوم، ستيرات المغنزيوم، هيبروميلوز، ثاني أوكسيد ألبة التأثير:

. أوفلوكساسين هو عامل كوينولوني مضاد للميكروبات. تشمل ألية تأثير أوفلوكساسين ومضادات الميكروبات من فئة الفلوروكوينولون الأخرى تثبيط الإنزيمات البكتيرية توبوإيزوميراز IV وDNA جيراز (وكلاهما من النمط II للتوبوإيزوميراز) اللازمة لتكرار، استنساخ، الإصلاح وإعادة تركيب ال .DNA أظهر أوفلوكساسين مخبرياً تأثير ضد مجموعة واسعة من الكائنات الحية الدقيقة سلبية وإيجابية الغرام. غالبًا ما يكون أوفلوكساسين قاتل بكتيري بتراكيز مساوية أو أعلى قليًلاً من التراكيز المثبطة. <u>أورنيدازول</u> هو مشتق من نترويميدازول−٥ فعال ضد الاوالي والبكتيريا اللاهوائية. يتحول إلى منتجات الاختزال التي تتفاعل مع DNA وتتسبب في تدمير بنية DNA الحازوني والمجدول، مما يؤدي إلى تثبيط تخليق البروتين وموت الخاريا في الكائنات

### الحركية الدوائية:

أوفلوكساسين: بعد الإعطاء الفموي، التوافر الحيوي للأوفلوكساسين في تركيبة القرص حوالي ٩٨ ٪. تتحقق التركيزات <u>المعلمية القصوى بعد ١-٢ ساعة من الجرعة الفموية. امتصاص الأوفلوكساسين قابل للتوقع بعد تناول جرعة واحدة أو متعددة </u> من ٢٠٠٠، ملغ، كما تزداد كمية الدُّواء الذي يتم امتصاصه بشكُّل متناسب مع الجرعة. يتم إطراح أوفلوكساسين على طورين. بعد جرعات فموية متعددة من الإعطاء بحالة مستقرة، يتراوح عمر النصف بين ٤-٥ ساعات و٢٠-٢٥ ساعة. يعدن الإطراح بشكل أساسي عن طريق المفرزات الكلوبة . يعدن الإطراح بشكل أساسي عن طريق المفرزات الكلوبة . أورنيدازول: يتم امتصاص الأورنيدازول بسرعة بعد الاعطاء الفموي . متوسط الامتصاص ٩٠ ٪. يتم الوصول إلى تركيزات

البلازمية الذروية خلال ٣ ساعات. متوسط حجم التوزع بعد الاعطاء الوريدي ١ لتر لكل كيلوغرام. تصل نسبة ارتباط الأورنيدازول بيروتينات البلازمان حوالي ١٣ /. يتم متطلاب أورنيدازول بشكل أساسي إلى مستقلبات هيدروكسي مثيل-٢ وهيدروكسي ميثيل-a في الكبد. عمر النصف حوالي ١٣ ساعة. بينما يتم إطراح ٨/ من الجرعة الواحدة خلال الأيام النحمسة الأولى (يتم استقلاب معظمها)، يتم إطراح ٤٪ من الجرعة كمادة غير متغيرة في البول.

الاستطبابات: يستطب أوفلو كسازول لمعالجة إسهال الإنتانات المختلطة عند البالغين فقط.

مضادات الاستطباب: أوفلوكسازول هو مضاد استطباب لدى الأشخاص الذين لديهم تاريخ من فرط الحساسية المرتبطة باستخدام أوفلو كساسين، أورنيدازول أو أيّاً من فئة الكوينولون أو نيترو إميدازول من العوامل المضادة للميكروبات. التحديرات والاحتياطات:

أوفلوكساسين: ارتبطت الفلوروكوينولونات ، بما في ذلك أوفلوكساسين، بتأثيرات جانبية خطيرة تسبب العجز و من المحتمل . تأثيرات سلبية خطيرة لأجهزة الجسم المختلفة والتي يمكن أن تحدث معًا عند نفس المريض. تشمل التأثيرات الجانبية الشائعة التهاب الأوتار، تمزق الأوتار، ألم مفصلي، ألم اعتلال عضلي،اعتلال الأعصاب المحيطية وتأثيرات على الجهاز العصبي المركزي (هُلُوسَة، قُلق، اكْتَتْأَب، أرق، صدّاع شاديد وارتباك). يمكن أن تحدث هذه التأثيرات في غضون ساعات إلى أسابيعً . بعد البدء بالأوفلوكساسين. يجب التوقف عن تناول الأوفلوكساسين فور ظهور أي علامات أو أعراض لأي تأثير جانبي خطير. بالإضافة إلى ذلك، يجب تجنب استخدام الفاوروكوينولونات، بما في ذلك الأوفلُوكساسين، لدى المرضيّ الذين عانواً من أي من هذه التأثيرات الجانبية الخطيرة المرتبطة بالفلوروكوينولونات.

التهاب الأوتار وقم**رق الاوتا**ر: ارتبطت الفرور كوينولونك. التهاب الأوتار لدى جميع الأعمار. يشمل هذا التأثير الجانبي في أكثر الأحيان وتر أخيل وتمزق في وتر أخيل، وقد تم أيضاً الإبلاغ عنه مع العضلة الوترية (الكتف)، اليد، العضلة ذات الرأسين، الإيهام والأوتار الأخرى. يمكن أن يحدث التهاب الأوتار أو تمزق الأوتار في غضوٌن ساعات أو أيام من بدء أوفلوكساسين، أو قد يستغرق عدة أشهر بعد الانتهاء من العلاج بالفلوروكوينولون. يمَّكن أنّ يحدث التهاب الأوتار وتمزق الأوتار بشكلّ ثنائي <mark>الجلنب.</mark> يزداد خطر الإصابة بالتهاب<mark> أوتار</mark> الأوتار المرتبطة بالفلوروكوينولون لدى المرضى الذين تزيد أعمارهم عن ٦٠ عامًا، والذين يتناولون ستيروئيدات قشرية، ولدى المرضى الذين خضعوا لعمليات زرع الكلي، القلُّب أو الرئة. تشمل العوامل الأخرى التي قد تزيد بشكل مستقل من خطر تمزق الأوتار النشاط البدني الشاق، الفشل الكلوي واضطرابات الأوتار السابقة مثل التهاب المفاصل الرثياني. تم الإبلاغ عن التهاب الأوتار وتمزق الأوتار لدى المرضى الذين يتناولون الفلوروكوينولونات الذين ليس لديهم عوامل الخطّورة المذكورة أعلاه. إذا تعرض المريض لألم أو تورم أو التهاب أو تمزق في وتر يجب التوقف عن تناول أوفلوكساسين ُفورًا. يجب تجنب الفلوروكوينولونات، بما في ذلك عقار أوفلوكساسين، لدى المرّضى الذين لديهم تاريخ من اضطرابات الأوتار أو الذين عانوا من التهاب الأوتار أو تمزُّق الأوتار. يجب أن ينصح المرضى بالراحة عند أول علامة على التهاب الأوتار أو تمزق الأوتار، واستشارة الطبيب فيما بتعلق بالتغيير إلى دواء مضاد للميكروبات غير الكوينولون.

اعتلال الأعصاب المحيطية: ارتبطت الفلوروكوينولونات، بما في ذلك أوفلوكساسين، بزيادة خطر الإصابة باعتلال الأعصاب المحيطية. تم الإبلاغ عن حالات اعتلال الأعصاب المحوريّة الحسية أو الحسية الحركية التي تؤثر على محاور صغيرة و/أو كبيرة، مما يؤدي إلى مذل، ونقص الحس، خلل الاحساس والضعف، لدى المرضى الذين يتناولون الفلوروكوينولونات، بما في ذلك أوفلوكساسين. قد تحدث الأعراض بعد فترة قصيرة من بدء النورفلوكساسين وقد تكون غير عكوسة لدى بعض المرضّى. يجب التوقف عن تناول أوفلوكساسين على الفورإذا كان المريض يعاني من أعراض اعتلال الأعصاب المحيطية، بما في ذلك الألم، الحرقة، الوخز، الخدر و / أو الضَّعف، أو أي تغييرات أخرى في الإحساس، بما في ذلك اللمس الخفيف، الألمّ، درجة الحرّارة، الإحساس بالوضعيات والإحساس بالاهتزاز و/ أو قوة الحركة من أجل تقليل تطوّر الحالة غير العكوسة. يجبّ تجنب الفلوروكوينولونات ، بما في ذلك أوفلوكساسين، لدى المرضى الذين عانوا من اعتلال الأعصاب المحيطية مسيقأ

تفاقم الوهن العضلي الوبيل: للفلوروكوينولونات، بما في ذلك أوفلوكساسين، نشاط حاصر عصبي عضلي وقد يؤدي إلى تفاقم ضعف العضلات لدى الأشخاص الذين يعانون من الُّوهن العضلي الوبيل. يجب تجنب استخدَّام أوفلُّوكساسين لدى المرضى الذين لديهم تاريخ معروف من الوهن العضلي الوبيل.

التأثيرات على الجهاز العصبي المركزي: ارتبطت الفلوروكوينولونات ، بما في ذلك أوفلوكساسين، بزيادة خطر حدوث تأثيرات على الجهاز العصبي المركزي، بما في ذلك الاختلاجات، زيادة الضغط داخل الجمجمة (بما في ذلك الأورام الدماغية الكَّاذَبة) و ذُهانَّ سُمَّيَ. قد يَسببُ الكَوينولون أيضًا تحفيز للجهاز العصبي المركزي، مما قد يؤدي إلى حدوث رعاش، أرق، دوار، ارتباك، وهلوسة. في َّحالة حدوث هذه الآثار لدى المرضى الذين يتناوُّلون أوفلوكساسين، يجبُّ إيقاف الدواء واتخاذ التدابير

لم يتم اختبار آثار أوفلوكساسين على وظيفة المخ أو على النشاط الكهربائي للمخ. لذلك، ينبغي استخدام أوفلوكساسين، سي المجار الكويتولونات الأخرى، بحدّر لدى المرضّى الذين يعانون من أصطرابات معروفة في الجهاز العصبيّ المركزيّ مثل جميع أمثل تصلب الشرايين الدماغية الشديد، والصرع ، وعوامل أخرى تؤدي إلى نوبات صرعية. لم تثبت سلامة وفعالية أوفلوكساسين لدى المرضى الأطفال والمراهقين (دون سن ١٨ عامًا)، النساء الحوامل، والنساء

تفاعلات فرط الحساسية: تم الإبلاغ عن تفاعلات فرط حساسية خطيرة و/ أو قاتلة في بعض الأحيان، و/ أو تفاعلات تأقية لدى المرضى الذين يتلقون علاجًا باستخدام الكوينولون، بما في ذلك أوفلوكساسين. تحدُّث هذه التفاعلات غالبًا بعد الجرعة ندى اعلوصى الدين يعمون عدر به بستمدم، معموضي بند عي عدد الروحسيس. الأولى . تأثقت بعض هذا منا التقاعلات بالوهط القالمي الوعالي، انتخاص ضعط الدم / صدمة، صوع فقدان الوعي، وخز، وذمة وعالية ابما في ذلك وذمة/تورم اللسان، الحنجرة، الحلق أو الوجه)، انسداد مجرى الهواء (بما في ذلك تشتج قصيبي، ضيق

التنفس، والضائقة التنفسية الحادة)، ضيق التنفس، شرى، حكة، وغيرها من ردود الفعل الجلدية الخطيرة. يجب وقف هذا الدواء على الفور عند ظهور الطفح الجلدي لأول مرة أو أي علامة أخرى على فرط الحساسية. قد تتطلب تفاعلات فرط الحساسية الحادة الخطيرة المعالجة بالإيبينيفرين وغيرها من التدابير الإنعاشية، بما في ذلك الأكسجين والسوائل الوريدية ومضادات الهيستامين والستيروئيدات القشرية وأمينات الضغط وتدبير مجري الهواء، كمّا هو مستطب سريريًا. يجب إيقاف الدواء على الفور عند ظهور الطفح الجلدي أو اليرقان أو أي علامة أخرى على فرط الحساسية واتخاذ التدابير

تم الإبلاغ عن الإسهال المرتبط بالمطثية العسيرة (CDAD) مع استخدام جميع العوامل المضادة للجراثيم تقريبًا، بما في ذلك أقراص أوفلوكساسين، وقد تتراوح شدته من الإسهال الخفيف إلى التهاب القولون المميت.

مواص ربو تستقين رزي يجب الاخذ بعين الاعتبار CDAD لدى جميع المرضى الذين يعانون من الإسهال بعد استخدام المضادات الحيوية. يعد التاريخ الطبي الدقيق ضروريًا حيث تم الإيلاغ عن حُدوث CDAD بعُد أكثر من شهرين من تناول الأدوية المضادة للبكتيريا. إذا كان CDAD مشكوكًا فيه أو مؤكدًا، يجب إيقاف استخدام المضادات الحيوية غير الموجهة ضد المطثيات العسيرة. ينبغي البدء بالتدابير المناسبة للسائل والشوارد، ومكملات البروتين، العلاج بالمضادات الحيوية للمطثيات العسيرة، والتقييم الجراحي كما هو مستطب سريرياً.

لم تُثبت فعالية أُوفلوكساسين في معالجة مرض الزهري.

قد تخفي مضادة الميكروبات المستخدمة بالجرعات العالية لفترات قصيرة من الوقت لمعالجة السيلان أو تؤخر أعراض الزهري في طور الحضانة. يجبُّ على جميع مرضى السّيلان إجراء الاختبار الدموّي لمرضّ الزهري في وقت التشخيصّ. يجب أُن يخضع المرضى الذين عولجوا بالأوفلوكساسين من أجل السيلان لاختبار مَصلّي كمتابعة لمرض الزهري بعد ثلاثة أشهر، وإذا كان إيجابيًا، يجب البدأ بالمعالجة المناسبة بمضادات الميكروبات.

عموماً: من غير المحتمل ان يوفر وصف أقراص الأوفلوكساسين عند عدم وجود انتان بكتيري مثبت أو مشتبه به بقوة أو استطباب وقائي فائدة للمريض ويزيد من خطورة تطور البكتيريا المقاومة للدواء.

يجب الحفاظ علَّى الإماهة الكافية للمرضيّ الذين يتناولون الأوفلوكساسين لمنع تكون البول عالى التركيز. يجب إعطاء الأوفلوكساسين بحذر عند وجود قصور / ضعف كلوي أو كبدي. لدى المرضى الذين يعانون من قصور / اعتلال

كلوي أو كبدي معروف أو مشتبه به، يجب إجراء تقييم سريري دقيق وتحاليل مخبرية مناسبة قبل وأثناء العلاج حيث يمكن ان تقلُّ تصفية أوقلوكساسين. لدى المرضى الذين يعانون من اختلال الوظيفة الكلوية (تصفية الكرياتينين ≤٥٠ ملغ /مل)، يعد تغيير نظام الجرعة ضروريًا.

يجب إيقاف المعالجة الدوائية عند حدوث حساسية ضوئية / سمية ضوئية.

ير. . ... كما هو الحال مع الكوينولونات الأخرى، يجب استخدام الأوفلوكساسين بحذر لدى أي مريض يعاني من اضطراب بالجهاز العصبي المركزي معروف أو مشتبه به والذي قد يهيئ للنوبات أو يقلل من عتبة النوبة (مثل تصلب الشرايين الدّماغية الحاد أو الصرّع) أو عند وجود عوامل خطورة أخرى قد تهيئ للنوبات أو تقلل عتبة النوبة (على سبيل المثال معالجة دوائية معينة، اختلال الوظيفة الكلوية).

تم الإبلاغ عن تداخل محتمل بين أدوية خفض سكر الدم الفموية (على سبيل المثال غليبوريد / غليبينكلاميد) أو بين النسولين ومضادات الميكروبات من فئة الفلوروكوينولون، ينتج عنه تُعزيز فعالية خفض سكر الدم لهذه الأدوية. ألية هذا التداخل غير معروفة. إذا حدث تأثير خافض لسكر الدم لدى المرضى الذين يتلقون العلاج بأوفلوكساسين، يجب التوقف عن تناوله على الفور واستشارة الطبيب.

كما هو الحال مع أي دواء قوي، من المستحسن إجراء تقييم دوري لوظائف الأجهزة العضوية، بما في ذلك الكلي والكبد والعناص الدموية، أثناء المعالحة الطويلة.

. المتواء النقطة: ارتبطت بعض الكوينولونات، بما في ذلك الأوفلوكساسين، بإطالة فترة QT على المخطط القلبي الكهربائي وحالات نادرة من عدم انتظام ضربات القلب. يجب تجنب استخدام أوفلوكساسين لدى المرضى الذين يعانون من تطاول معروف بالفترة QT، والمرضى الذين يعانون من نقص بوتاسيوم الدم غير المصحح، والمرضى الذين يتلقون معالجة بالفئة Al (الكينيدين، بروكاييناميد)، أو الفئة III (أميودارون، السوتالول) من العوامل المضادة لاضطراب النظم القلبية.

معلومات أخرى للمرضى: يجب إعلام المرضى بما يلى: شرب السوائل بشكل كبير.

، عدم تناول المكملات المعدنية، الفيتامينات التي تحتوي على الحديد أو المعادن، مضادات الحموضة المعتمدة على الكالسيوم أو الألمنيوم أو المغنيزيوم، أقراص سوكرالفات أو ديدانوزين أو مسحوق الأطفال المعد لتحضير المحلول فموي خلال فترة ساعتين قبل أو بعد تناول الأوفلوكساسين

يمكن تناول أوفلوكساسين بغض النظر عن وجبات الطعام.

، استخدام الأدوية المضادة للبكتيريا، بما في ذلك أقراص أوفلوكساسين، لعلاج الانتانات البكتيرية فقط. حيث أنها لاتعالج الانتانات الفيروسية (مثل نزلات البرد). عندمًا يتم وصف أقراص أوفلوكساسين لعلاج انتان بكتيري، يجب إخبار المرضى أنه على الرغم من أنه من الشائع الشعور بالتحسن مبكرًا خلال الدورة العلاجية، يجب أن يؤخذ الدواء كما هو محدد تمامًا. تخطي الجرعات أو عدم إكمال الدورة العلاجية الكاملة قد (١) يقلل من فعالية المعالجة الفورية؛ و (٢) تزيد من احتمالية تطور المقاومة لدى البكتيريا ولُن تكون قابلة للمعالجة بأقراص أوفلوكساسين أو الأدوية الأخرى المضادة للجراثيم في المستقبل.

يجب توخي الحذر لدى المرضي الذين يعانون من أمراض الجهاز العصبي المركزي، على سبيل المثال الصرع أو التصلب المتعدد. يمكن ان يعزز تأثير الأدوية الأخرى أو يضعفها.

## الحمل: أوفلوكساسين:

التصنيف الحملي: C لا توجد دراسات كافية ومسيطر عليها بشكل جيد لدى النساء الحوامل. يجب ألا يستخدم الأوفلوكساسين أثنَّاء الحمل إلا إذا كانت الفائدة المحتملة تبرر الخطر المحتمل على الجنين. أورنيدازول:

لم يتم إجراء أي دراسات مضبوطة على النساء الحوامل. كقاعدة عامة، لا ينبغي وصف أورنيدازول في المرحلة المبكرة من الحمل أو للأمهات المرضعات إلا عند الضرورة القصوي.

الأمهات المرضعات: بسبب احتمالية حدوث تأثيرات جانبية خطيرة من الأوفلوكساسين عند الأطفال الرضع، يجب اتخاذ قرار بشأن وقف الرضاعة أو التوقف عن تناول الدواء، مع مراعاة أهمية الدواء للأم.

لا يُعرف ما إذا كان أورنيدازول يفرز في حليب الأم. عند اتخاذ القرار بشأن وقفُ الرضاعة الطبيعية أو لا أو ايقاف المعالجة بالأورنيدازولُ / تجنبها، يجب مراعاة فائدَّة الرضاعة الطبيعية للرضيع وفائدة المعالجة بالأورنيدازول للأم المرضعة.

الاستخدام لدى الأطفال: لم تثبت السلامة والفعالية لدى مرضى الأطفال والمراهقين الذين تقل أعمارهم عن ١٨ عامًا. الاستخدام لدى المسنين: تزداد خطورة تطور الاضطرابات الشديدة بالأوتار لدى المرضى المسنين، بما في ذلك تمزق الأوتار، عند علاجهم بالفلوروكوينولون مثلَ الأوفلُوكساسينّ. وتزداد هذه الخطورة لدى المرضّى الذين يتلقون المعالجة بالتزامن مع الستيروئيدات القشرية. يجب توخي الحذر عند وصف أوفلوكساسين للمرضى المسنين وخاصة أولئك الذين يتناولون الستير وئيدات القشرية.

سيبوروسات مسطق قد يكون المرضى المسنين أكثر حساسية للتأثيرات المرتبطة بالأدوية على فترة . AD لذلك، يجب توخي الحذر عند استخدام الأوفلوكساسين بالتزامن مع الأدوية التي يمكن أن تؤدي إلى إطالة فترة QT (على سبيل المثال، الفئة Alأو الفئة III المضادة لاضطراب النظم القلبية) أو لدى المرضى الذين لديهم عوامل خطورة لحدوث التواء النقطة (على سبيل المثال إطالة فترة QT المعروفة، نقص بوتاسيوم الدم غير المصحح).

التأثيرات على القدرة على القيادة واستخدام الآلات: أه فله كسياسي.

نظرًا لوجود بعض التقارير عن النعاس، ضعف في المهارات، دوخة واضطرابات بصرية، يجب على المرضى معرفة كيفية تفاعلهم مع أوفلوكساسين قبل القيادة أو تشغيل الألات. قد تتعزز هذه الأثار بالكحول. أو, نبدا; ول :

ور. قد يحدث نعاس، دوخة، رعاش، تصلب، ضعف التنسيق، نوبات، دوار أو فقدان الوعي المؤقت لدى المرضى الذين يتناولون الأورنيدازول. عند حدوثها، قد تؤثر هذه الأثار على المهام التي تتطلب اليقظة، بما في ذلك قدرة المريض على القيادة وتشغيل الألات.

## التداخلات الدوائية:

أوفلوكساسين: مضادات الحموضة، سوكرالفات، الكاتيونات المعدنية، الفيتامينات المتعددة:

تشكل الكوينولونات مخلبات مع القلويات والكاتيونات المعدنية الانتقالية. تناول الكوينولونات مع مضادات الحموضة التي تحتوي على الكالسيوم أو المغنيزيوم أو الألومنيوم، مع سوكرالفات، مع الكاتيونات ثنائية التكافؤ أو ثلاثية التكافؤ مثل الحديد، أو مع الفيتامينات المتعددة التي تُحتوي على الزنك أو مع ديدانوزين، أو مسحوق الأطفال لمحلول فموي قد تتداخل بشكل كبير مع امتصاص الكوينولوناتٌ مما يؤدي إلى مستويات جهازية أقل بكثير من المطلوب. ينبغي ألا تؤخذ هذه العوامل خلال فترة ساعتين قبل أو بعد تناول الأوفلوكساسين.

الكافئيين: لم يتم الكشف عن التداخلات بين الأوفلوكساسين والكافئيين.

عمر النصف AUC لبعض الكوينولونات. لم تتم دراسة إمكانية التداخل بين الأوفلوكساسين والسيميتيدين.

السيكلوسبورين: تم الإبلاغ عن ارتفاع مستويات السيكلوسبورين في المصل عند الاستخدام المتزامن للسيكلوسبورين مع بعض الكوينولونات الأحرى. لم تتم دراسة إمكانية التداخل بين الأوفّلوكساسين والسيكلوسبورين.

الأدوية المستقلبة بواسطة أنزيمات السيتوكروم P450: معظم أدوية الكوينولونات المضادة للميكروبات تثبط نشاط أنزيم السيتوكروم P450. قد ينتج عن هذا إطالة نصف العمر لبعض الأدوية التي يتم استقلابها أيضًا بواسطة هذا النظام (مثل سيكلوسبورين، ثيوفيلين / ميثيل كزانتين، وارفارين) عند تناوله مع الكوينولونات. يختلف مدى هذا تثبيط بين الكوينولونات المختلفة.

الأدوّية المضادة للإلتهاب الغير ستيروئيدية: الاستخدام المتزامن لمضادات الالتهاب الغير ستيرويدية مع الكوينولون، بما في ذلك أوفلوكساسين، قد يزيد من خطورة تحفيز الجهاز العصبي المركزي ونوبات الاختلاجات الصرعية.

البروبينيسيّيد: تم الإبلاغ عن أن الاستخدام المتزامن للبروبيّنسيد مع بعض الكوينولونات الأخرى يؤثر على إفراز الأنابيب الكلوية. لم يتم دراسة تأثير البروبينسيد على إطراح الأوفلوكساسين.

<u>الثيوفيلين:</u> قد تزداد مستويات الثيوفيلين في حالة الاستقرار عند استخدام الأوفلوكساسين والثيوفيلين بشكل متزامن. كما هو الحال مع الكوينولونات الأخرى، قد يؤدي الاستخدام المتزامن للأوفلوكساسين إلى إطالة نصف العمر للثيوفيلين، رفع مستويات الثيوفيلين في المصل، وتزيد من خطورة التأثيرات الجانبية المرتبطة بالثيوفيلين. يجب مراقبة مستويات الثيوفيلين بحذر وإجراء تعديلاتٌ على جُرعة الثيوفيلين، عند الحاجة، عند استخدام الأوفلوكساسين. قد تحدث تأثيرات جانبيةً (بما في ذلك النوبات الصرعية) مع أو بدون ارتفاع مستوى الثيوفيلين في المصل .

الوارفارين: تم الإبلاغ عن أن بعض الكوينولونات تعزز أثار مضادات التختّر الفموية كالوارفارين أو مشتقاته. لذلك، إذا تم إعطاء مضادات الميكروبات كوينولونية بالتزامن مع الوارفارين أو مشتقاته، فيجب مراقبة زمن البروثرومبين أو أي اختبار تخثر مناسب

ر. العوامل المضادة لمرض السكر (مثل الأنسولين، الغليبيريد / غليبنكلاميد): بما أنه حدثت اضطرابات في مستوى سكر الدم، بما في ذلك ارتفاع سكر الدم ونقص سكر الدم، لدى المرضى الذين عولجوا بالكوينولون بالتزامن مع مضادات السكري، يوصيُّ بمراقبة دقيقة لنسبة الغلوكوز في الدم عند استخدام هذه العوامل بشكل متزامن.

أورنيد أزول: يجب عدم تناول الكحول عند تناول أورنيدازول أو لمدة ٣ أيام على الأقل بعد التوقف عن تناول الدواء. يحسن أورنيدازول تأثير مضادات التخثر الفموية من نوع الكومارين. يجب ضبط جرعة مضادات التخثر وفقاً لذلك. يجب توخي الحذر عند تناول الأورنيدازول مع الليثيوم والسيميتيدين والأدوية المضادة للصرع مثل الفينيتوئين والفينوباربيتال. يطيل أورنيدازول من تأثير ارتخاء العضلات لفيكورونيوم بروميد.

التأثيرات الجانبية: غنيان، أرق، صداع، دوخة، إسهال، إقياء، طفح، حكة، حكة تناسلية خارجية لدى النساء، التهاب المهبل، وخلل الذوق.

### فرط الجرعة: أوفلو كساسين:

المعلومات عن فرط الجرعة من أوفلوكساسين محدودة. تم الإبلاغ عن حادثة واحدة من فرط الجرعة العرضية. في هذه الحالة، تلقت أنشى بالغة ٣ غرامات من الأوفلوكساسين عن طريق الوريد لمدة ٤٥ دقيقة. كشفت عينة الدم التي تم الحصّول عليها بعد ١٥ دقيقة من اكتمال التسريب عن مستوى الأوفلوكساسين البالغ ٣٩,٣ ميكروغرام / مل. خلال ٧ ساعات، انخفض المستوى إلى ١٦,٢ ميكروغرام / مل، وبعد ٢٤ ساعة إلى ٢,٧ ميكروغرام / مل. أثناء التسريب، تطور لدى المريضة نعاس، غثيان، دوخة، هَبَات ساخنة وباردة ، تورَّم وجهي وخدر، تباطؤ في الكلَّام، وتوهان خفيف إلى متوسط. تراجعت جميع الشكاوي باستثناء . - و روبر المرابع ال كشفت الاختبارات المخبرية عن عدم وجود تغييرات مهمة سريريًا في المعلمات الروتينية لدى هذا المريض.

في حالات فرط الجرعة، تحدث الأعراض المذكورة تحت التأثيرات غير المرغوب فيها بشكل أكثر حدة. لا يعرف ترياق محدد. ينصح باعطاء الديازيبام عند حدوث معصات. الحرعة والاستخدام:

يوصى باستخدام قرص واحد مرتين يومياً. التعبئة: علبة من الكرتون بليستر عدد (٢)، وكل بليستر يحوى ١٠ مضغوطات ملبسة بالفيلم.

شروط الحفظ: يحفظٌ في درجة حرارة الغرفة، دون الدرجة °٣٠م. يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

TPP1900000 الدواء مستحضر ولكن ليس كفيره من المستحضرات. الدواء مستحضر بؤلار على محتلك، واستهلاكه خلافاً للتعليمات يعرضك للخطر التي جدقة ومضاة الطيب وطريقة الاستعمال التصوص عليها، وتعليمات الصيدلا الذي صرفها للك، فالطيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء ونفعه وضرره. لا تكور صرف الدواء بدون استشارة الطبيب. لا تكور صرف الدواء بدون استشارة الطبيب.

لاتترك الأدوية أبداً في متناول أيدي الأطفال

حماة فارما حماة - سورية

هاتف: ٩٦٣ ٣٣ ٨٦٧٣٩٤٣ فاكس: +4٦٣ ٣٣ ٨٦٧٣٩٤٣ +