

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.

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 canaux, 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 canaux.

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

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 Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-773441

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 596 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : ERROUKI FATIMA 146340

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0663899617 Total des frais engagés : 1226,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DOCTEUR HANANE JOUTI
MEDECINE GENERALE ET DIABETOLOGIE
45 BD AL YAATA ETG 2 HAY MOHAMMADI
Tél : 0522 603 731 - 0661 463 480

Date de consultation : 29/11/2021

Nom et prénom du malade : ERROUKI FATIMA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète + ALD + ALD

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

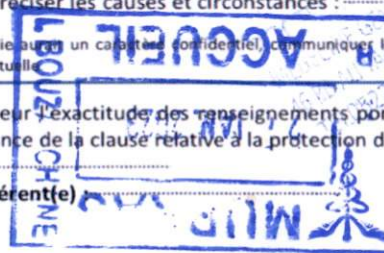
Dans le cas où la maladie ou un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature attestant le Paiement
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	---

29/11/22		C	150,10	INF : 09/11/22
05/10/23		con	G	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

5/01/23

537,80

29/11/22

539,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

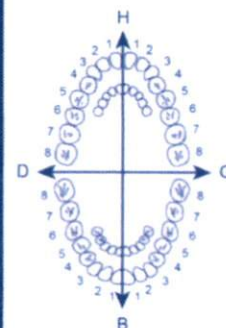
IM

IV

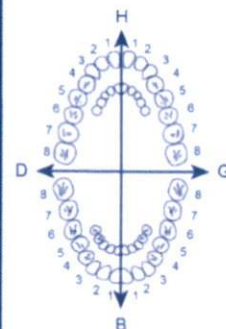
Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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

Dr. Hanane IOURDANE

Médecine Générale

Diplômée de la Faculté de
Médecine et de Pharmacie
de Casablanca

Diabétologie - Echographie



الدكتورة حنان إوردان

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة

بالدار البيضاء

أمراض السكري الفحص بالصدى

Casablanca, le 29/11/2022 في: الدار البيضاء، في:

Dr. ERROKA SASSON

81,00 KY

- Tanzania 009

2 sprays pds 02 mg

61,00

- Clartec 9

2 sprays pds 02 mg

30,50

- Argo SP

1 caisson au cou

123,60

- Insulin 40

2 sprays pds 02 mg

539,10

DOCTEUR HANANE IOURDANE
MÉDECINE GÉNÉRALE ET DIABÉTOLOGIE
LOT AL YAATA ETG 2 HAY MOHAMMADI
Tél : 06 61 46 34 80 - 05 22 60 32 31 - 06 61 46 34 80

تجزة السمارة رقم 46 الطابق الثاني شارع علي يعة - الحي المحمدي (أمام بريد دارلمان) - الدار البيضاء

Lot Smara N° 46 - 2ème Etage - B. Ali Yaata - Hay Mohammadi - Casablanca

الهاتف: Tél. : 06 61 46 34 80 - 05 22 60 32 31

TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.

TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

• **TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg

• **TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCI) potassique 100 mg

Excipients communs: Prosoval HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.

• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2^e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS L'ASSER A LA PORTEE DES ENFANTS.
UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle, surtout lors de la première semaine de traitement.
- Insuffisance cardiaque : l'insuffisance cardiaque doit être apportée quand le traitement est initié chez les patients ayant une cardiopathie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : en cas d'antécédents de lésions hépatiques.
- Insuffisance rénale : Un col de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

• **Hyperkaliémie :** Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

• **Enfant :** En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majorée.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension



TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Les effets peuvent être différents, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.

TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

• **TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg

• **TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCI) potassique 100 mg

Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.

• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LASSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle, surtout lors des premières semaines de traitement.
 - Insuffisance cardiaque : le traitement doit être apporté quand les patients ayant une maladie cérébrovasculaire.
 - Insuffisance hépatique : la posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
 - Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
 - Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
 - Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Ne nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses analgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alkaloquant à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majorée.
- Antihypertenseurs, sauf alkaloquant : risque d'hypotension



TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.
TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

- **TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
- **TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCI) potassique 100 mg
- Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LASSER A LA PORTEE DES ENFANTS.
UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

81,00

6 118000 071556

- Risque d'hypotension artérielle, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : le traitement doit être apporté quand les patients ayant une maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : la posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.

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

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Ne nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Albloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majorée.
- Antihypertenseurs, sauf albloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

TANZAAR® 50 mg.
TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

- **TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
- **TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCI) potassique 100 mg
- Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LASSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle, surtout lors des premières semaines de traitement.
 - Insuffisance cardiaque : le traitement doit être apporté quand les patients ayant une maladie cérébrovasculaire.
 - Insuffisance hépatique : la posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
 - Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
 - Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
 - Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Albloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majorée.
- Antihypertenseurs, sauf albloquants : risque d'hypotension



Clartec®

Loratadine



Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10
Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI) 10 mg
Excipients q.s.p 1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI) 0,1 g
Excipients q.s.p 100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec®** une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec®** une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

A19350 FXT 2

ARGO®

Alginat de sodium/Bicarbonate de sodium

ARGO, suspension buvable en flacon
Alginat de sodium, bicarbonate de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

- Si ARGO a été prescrit à votre enfant, veuillez considérer que les informations contenues dans cette notice concernent votre enfant (dans ce cas, veuillez lire « votre enfant » au lieu de « vous »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce qu'ARGO, suspension buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARGO, suspension buvable en flacon ?
3. Comment prendre ARGO, suspension buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARGO, suspension buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QU'ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Autres médicaments pour l'ulcère peptique et le reflux gastro-œsophagien (R.G.O.).

Ce médicament est indiqué dans le traitement du reflux gastro-œsophagien qui se traduit chez l'adulte par des brûlures d'estomac (pyrosis), des remontées ou renvois acides et des aigreurs d'estomac et chez le nourrisson par des régurgitations et des épisodes de vomissements après les repas.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

Ne prenez jamais ARGO :

- Si vous êtes allergique à l'alginate de sodium ou au bicarbonate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre enfant souffre d'un dysfonctionnement rénal connu ou suspecté car le sodium contenu peut augmenter le risque d'hypernatrémie.

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

Avertissements et précautions

Faites attention avec ARGO, suspension buvable en flacon : NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE ET A LA VUE DES ENFANTS.

Ce médicament contient 145 mg de sodium pour 2 cuillères à café. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Veillez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament, s'il vous a été demandé de respecter un régime pauvre en sodium notamment si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament contient 160 mg de carbonate de calcium pour 2 cuillères à café. Des précautions doivent être prises chez les patients souffrant ou ayant souffert d'une pathologie rénale grave et aux enfants souffrant d'une hypercalcémie.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient un colorant rouge qui peut provoquer des réactions allergiques.

Chez l'enfant et le nourrisson

- Demander un avis médical avant l'utiliser avec des épaississants. Respecter le dosage et les posologies indiquées.

Consultez votre médecin en cas de diarrhée ou de constipation.

Parallèlement à l'emploi de ce médicament, il est recommandé de suivre certaines règles

hygiéno-diététiques :

- Épaissir l'alimentation,
- Éviter les bouillies chocolatées,
- Fractionner les repas,
- Éviter de trop serrer les couches,
- Éviter le tabagisme familial,
- Supprimer le jus d'orange et les boissons gazeuses.

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

Autres médicaments et ARGO suspension buvable en flacon

Par précaution, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre ARGO et un autre médicament. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

ARGO suspension buvable en flacon avec des aliments et boissons

Chez le nourrisson et l'enfant

L'utilisation simultanée avec des épaississants ou des laits infantiles contenant des épaississants peut conduire à un épaississement trop important du contenu de l'estomac. Prendre un avis médical avant l'administration simultanée d'un épaississant ou d'un lait épaissi et d'ARGO.

Grossesse et allaitement

ARGO peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

ARGO contient du sodium, du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et un colorant rouge cochenille A.

3. COMMENT PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Chez l'adulte :

2 cuillères à café (10 ml) 3 fois par jour après les principaux repas et éventuellement le soir au coucher.

Cette posologie peut être doublée en cas de reflux ou d'inflammation œsophagienne sévère.

- Chez le nourrisson et l'enfant :

Votre médecin prescrira ce médicament selon le poids de votre enfant et son nombre de repas, à titre indicatif :

- De 4 à 18 mois : 2,5 ml (une demi-cuillère à café) après chacun des 4 repas.
- Au-delà de 18 mois : 5 ml (une cuillère à café) après chacun des 4 repas.

Mode d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale, non mélangé au lait ou aux aliments.

Bien agiter le flacon avant emploi.

Vous devez vous adresser à votre médecin si les symptômes persistent au-delà de 7 jours.

Fréquence d'administration

Ce médicament doit être pris après les repas.

Si vous avez pris plus d'ARGO suspension buvable en flacon que vous n'auriez dû,

Il est peu probable que cela ait des conséquences néfastes sur votre santé. Une utilisation excessive chez l'enfant et le nourrisson pourra entraîner la formation d'une masse dans l'estomac (bézard).

Cependant veuillez consulter votre médecin ou votre

LOT : 1720
UT AV : 08 - 25
P.P.V : 30 DH 50

suspension buvable

compenser la dose que

suspension buvable

sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez l'adulte :

Très rare (moins d'un cas pour 10 000 patients) : une réaction allergique aux composants peut se produire. Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, une difficulté respiratoire, des sensations vertigineuses ou un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Réaction gastro-intestinales : constipation, nausée, diarrhée, occlusion intestinale, flatulences, distension abdominale.

En cas d'utilisation prolongée, risque d'augmentation du taux de calcium dans le sang.

Si l'un de ces symptômes ou d'autres effets indésirables apparaissent, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après première ouverture du flacon ne pas conserver au-delà de 3 mois.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient ARGO, suspension buvable en flacon :

Alginat de sodium	5,00 g
Bicarbonate de sodium	2,67 g
Excipients q.s.p.	100 ml
Excipients à effet notoire : Sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle et colorant rouge cochenille A.	

Qu'est-ce qu'ARGO, suspension buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable. Flacon de 250 ml.

Conditions de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Date de réalisation : Juillet 2019

PHARMA 5
Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Notice: information du patient

INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants

INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants

ésoméprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 ou votre pharmacien.
- 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 ou votre pharmacien. 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 l'INexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre l'INexium
3. Comment prendre l'INexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver l'INexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que l'INexium et dans quel cas est-il utilisé

l'INexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

l'INexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). l'INexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).
- Poursuite du traitement après la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec l'INexium par voie intraveineuse.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre l'INexium

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récurrence :

- La dose recommandée est d'un comprimé de l'INexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également une amoxicilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés avec ou sans nourriture.
- Vous pouvez prendre vos comprimés en entier ou les écraser, parce que les comprimés peuvent être empêchés que ce médicament soit altéré par l'acide.

Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeuse). N'utilisez pas d'autres liquides.
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé (le liquide n'est pas limpide). Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez bien le verre avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'INexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'INexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'INexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'INexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'INexium

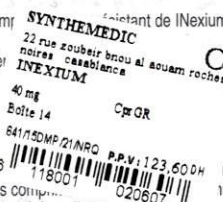
- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants :



Le: 05/01/2023

PHARMACIE DU HANANE IQOU
Bicoc 1 - N° 8 Dar Lamane
Hay Micharment - Casa
Tél: 05 22 80 80 77

Dr. HANANE IQOU
MEDECINE GEN. ET DIABETO
46 BD ALI YAKA ETG 2 HAY MICHA
TEL 0522 603 601 - 0661 463 481

ORDONNANCE

ERROKA SMOINA

190.00
- Insu ho

78.70 1 p... f... p...
- D... 5...
21.40 Butang SP p...
- 2 p...
1 cas x 3/

168.20 Augu...
- 2 p... 2 2/ p...
14.40 Dely...
- 65.10 1 p... 2 3/ p...
537.80 Ultrah... 19 gel x 3/

Dr. HANANE IQOU
MEDECINE GEN. ET DIABETO
46 BD ALI YAKA ETG 2 HAY MICHA
TEL 0522 603 601 - 0661 463 481



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Inéso

ésoméprazole

Dev

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la sécrétion d'acide gastrique. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

- Adultes**
- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
 - L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
 - Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
 - Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

- Adultes**
- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
 - Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, oméprazole).
 - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI / MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Inéso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inéso vous devez informer immédiatement votre médecin si : * vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, * vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, * vous vomissez de la nourriture ou du sang, * vous avez des selles noires teintées de sang.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Inéso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoides (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, dolutegravir, ketoconazole, itraconazole ou voriconazole, étiotribin, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clobazam, cispapine, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Inéso pendant cette période.

On ne sait pas si Inéso passe dans le lait maternel; en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

SPORTIFS

6 118000 410478



- Inéso 40 mg
28 Gélules
Dev

Pharmaceutique

LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH

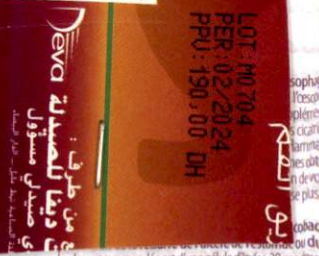
LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH

LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH

LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH

LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH

LOT: M0704
PER: 02/2024
PPU: 190,00 DH



La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg par jour.

- Traitement de l'œsophagite érosive par reflux
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) chez les adolescents âgés de 12 ans et plus
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire peut être nécessaire en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 40 mg par jour.

Comprimés sécables à Libération Modifiée

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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 votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien).

classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.



BUTAMYL®

(Salbutamol)

Suppositoires et soluté buvable

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Suppositoires 1 mg - Boîte de 12
Soluté buvable 2mg/5 ml - Flacon de 100 ml.

COMPOSITION :

Suppositoire :

Salbutamol (D.C.I.)

(Sous forme de sulfate : 1,2 mg/suppo)

Excipients Q.S.P.

Soluté buvable :

Salbutamol (sous forme de sulfate)

Excipients Q.S.P.

Excipients à effet notoire : Sels de sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. 10

PROPRIÉTÉS :

Suppositoire :

Sympathomimétique, inhibiteur du travail. Le salbutamol exerce une action stimulante sur les ré-

l'ampplitude, la fréquence et la durée des contractions utérines.

Soluté buvable :

Bronchodilatateur bêta-2 mimétique à action retardée et de courte durée - Antiasthmatique.

INDICATIONS :

Suppositoire : Traitement des menaces d'accouchement prématuré.

Soluté buvable : Traitement symptomatique de l'asthme et des autres bronchopneumopathies obstructives réversibles de l'enfant et du nourrisson.

BUTAMYL® Soluté buvable n'est pas un traitement de la crise d'asthme

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au salbutamol ou à l'un des constituants.

- Affections cardiovasculaires : par exemple (hypertension, troubles du rythme cardiaque).

Suppositoire :

- Infection intra-amniotique.

- Hémorragie utérine.

- Grossesse à risque pour la mère ou le fœtus.

- Thyrotoxicose.

- Hypertension artérielle sévère ou non contrôlée.

- Éclampsie, pré-éclampsie.

- Traitement à l'Halothane.

LOGIE ET MODE D'EMPLOI : Suivant prescription médicale. En général,

Suppositoire :

1 suppositoire toutes les 4 à 6 heures soit en relais de l'administration parentérale de salbutamol, soit seul.

Soluté buvable :

La dose quotidienne ne dépassera habituellement pas chez le nourrisson et l'enfant : 0,20 à 0,30 mg/kg/jour, soit, à titre indicatif :

- 1 mois à 2 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml 2 à 3 fois par jour ;

- 2 à 6 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml à 1 cuillère-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour ;

- 6 à 12 ans : 1 à 2 cuillères-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour.

Ne pas mélanger avec toute autre préparation liquide ou solide.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Suppositoire :

La forme suppositoire est à éviter en cas de fistule anale.

Remarque préliminaire :

L'utilisation des bêta-2-mimétiques par voie générale peut démasquer une pathologie cardiaque préexistante méconnue.

Anamnèse générale ou périnatale

Tenir compte de l'effet vasodilatateur périphérique des bêta-2-mimétiques et de l'inertie utérine.

Surveillance néonatale : L'accélération du rythme cardiaque fœtal est fréquente et parallèle à la tachycardie maternelle, mais

exceptionnellement persistante à la naissance. De même, la glycémie postnatale n'est qu'exceptionnellement perturbée.

Sportifs :

L'altération des sportifs est attirée sur le fait que BUTAMYL® peut induire une réaction positive lors des contrôles anti-dopage.

Soluté buvable :

• Une consultation immédiate est nécessaire :

- Si en cas de crise d'asthme, le soulagement habituellement obtenu n'est pas rapidement observé ;

- En cas d'infection bronchique ou de bronchorrhée abondante.

• L'amélioration de l'état clinique du patient asthmatique ne doit pas conduire à la modification ou l'arrêt de son traitement sans avis médical.

• L'attention des sportifs est attirée sur le fait que BUTAMYL® peut induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

• L'administration de BUTAMYL® Soluté buvable doit être envisagée avec prudence en cas d'hyperthyroïdie, des troubles cardiovasculaires et

de diabète sucré.

BUTAMYL® soluté buvable contient du Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

BUTAMYL® soluté buvable contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Grossesse et allaitement :

BUTAMYL® peut être prescrit si besoin pendant la grossesse, dans les conditions normales d'utilisation.

BUTAMYL®
Salbutamol
Flacon de 150 ml

P.P.V. : 21 40 DH



المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc

المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc
المختبرات جالينكا - ز. ل. قويد صالح - Casablanca - Maroc



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé
Amoxicilline/acide clavulanique

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
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, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant) parce qu'il est efficace contre les infections que vous avez. Il ne donne pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
7. **QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs, bêta-lactamase
- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre Augmentin 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets



RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPU: 168,20 DH
LOT: 649756
PER: 03/24

le médecin peut décider

si vous devez prendre un médicament en même temps que la warfarine) sont susceptibles d'être requises.

et utilisé pour traiter le

ment pour prévenir le

ments ou planifiez

avant de prendre ce

de réduire la capacité à

sentent pas bien.

en buvable en sachet-dose de l'aspartame (E951), de sodium.

l'aspartame contient une source

de phénylalanine

de phénylalanine ne

- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'acide benzoyne par sachet. L'alcool benzoyne peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Poseologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avaliez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.



**DOLIPRANE® 500 mg**poudre pour solution buvable
en sachet-dose

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. La substance active est :

Paracétamol

Pour un sachet-dose

Les autres composants sont :

Benzoate de sodium, monoglycérides acétylés, PVP K30, dioxyde de titane, saveur d'orange en poudre.

2. QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUvable EN SACHET-DOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUTRES ANALGESIQUES et ANTIPYRETIQUES-ANILIDES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans) : lire attentivement la rubrique « Posologie ».

Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUvable EN SACHET-DOSE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants,
- maladie grave du foie.

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Faites attention avec DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique « Posologie »).

Précautions d'emploi

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool.
- Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

- En cas de problèmes de nutrition (maigrissement) pour solution buvable en sachet-dose.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de diabète sucré, d'un syndrome de malabsorption de la sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares), d'une insuffisance rénale ou d'une insuffisance hépatique.



Posologie

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 8 ans).

La posologie de paracétamol dépend du poids de l'adulte ou de l'enfant.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'adulte ou de l'enfant, la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreuses dosages : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée est de 4 à 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 4 heures.

Pour les enfants pesant entre 27 et 40 kg (environ 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures).

Pour les enfants pesant entre 41 et 50 kg (environ 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures).

Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (environ 1 sachet à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures).

La posologie usuelle est de 1 à 2 sachets à 500 mg par jour. Cependant, en cas de douleurs plus fortes, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 6 sachets par jour.

Cependant :

- Les doses supérieures à 3 g de paracétamol par jour sont déconseillées.

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 g de paracétamol par jour.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures entre deux prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale) :

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 2 g de paracétamol.

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 2 g de paracétamol.

- Adultes de moins de 50 kg.
- Atteinte grave du foie.
- Alcoolisme chronique.
- Malnutrition chronique.



ULTRA-LEVURE® 250mg

Saccharomyces boulardii

Gélules

970 03 2022 03 2025
BIOCODEX MAROC
PPV 65.10 DH

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules
ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension
Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de commencer votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre 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.

ULTRA-LEVURE 250 mg,
20 gélules



6 118001 310159

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéprimés ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».

• En cas de :

- Température supérieure à 38°C,
- Douleurs fortes au niveau du ventre,
- Présence de sang dans les selles,
- Vomissements associés à la diarrhée,
- Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.
- *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

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.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.