

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 canalaire, 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 canalaire.

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



Déclaration de Maladie

N° W21-765621

147228

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 60010595			
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	Société :
Nom & Prénom : BOUHSANE FATIMA			
Date de naissance : 28/10/1963			
Adresse : Nissimi Rue 10 N°3 H1 Casablanca			
Tél. : 06 77 04 32 96 Total des frais engagés : + 3265,50 Dhs			

Autorisation CNDP N° : AA-215/2019	Cadre réservé au Médecin		
	Clinique Medico Chirurgicale Longchamps Dr. KATY Bouchaib Anesthésiste Réanimateur INPE : 091082087		
Cachet du médecin :	30 JAN. 2023		
Date de consultation :	22/12/22		
Nom et prénom du malade :	BOUHSANE FATIMA		
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	Chesteyste d'origine		
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			

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

Fait à : Casablanca

Le : 10/01/2023

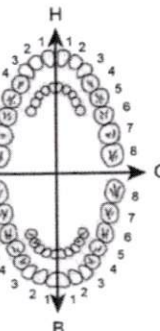
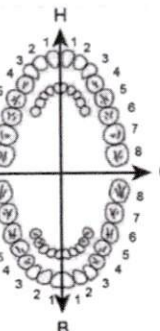
Signature de l'adhérent(e) :

zahra

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES					Clinique Medico Chirurgicale Longchamp
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes	INP : 091083097
22/10/2022	CS		Cachet	Dr. KAY Betreuth Anesthésiste	
24/10/2022	CS		Cachet	Dr. KAY Betreuth Anesthésiste	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/12/22	

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Chirurgie JERRAH Service de Radiologie Casablanca Tél: 06 22 99 37 48	02/12/22	Bili TEP	2000

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																								
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																								
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																								
SOINS DENTAIRES 	Dents Traitées (List of treated teeth)	Nature des Soins (Nature of treatments)	Coefficient (Coefficient)	INP : <input type="text"/>																				
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																				
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																				
				DÉBUT D'EXÉCUTION <input type="text"/>																				
				FIN D'EXÉCUTION <input type="text"/>																				
				ODF PROTHÉSES DENTAIRES 																				
				DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">D</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">35533411</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> </table>					H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000		35533411		11433553		B	G
				H	G																			
				25533412	21433552																			
				00000000	00000000																			
D																								
00000000																								
35533411																								
11433553																								
B	G																							
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																								
CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXÉCUTION <input type="text"/>																								
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS																								
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION																								



AKDITAL

Clinique Longchamps
مصحة لونشون

Casablanca, le 24/12/22

Mme BOUHSANE FATIMA

Né le : 07/10/1943



CLC22L20170347

1/ vade. 20 : 1-0-0 168,20

2/ Augment salet 20

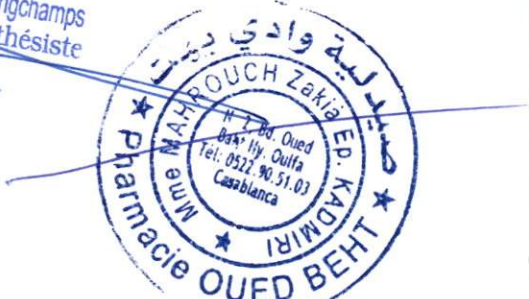
salet 13 1,18

3/ flexof 20 : 207,11 49,80

4/ spas(m) 13 1,18 27,50

5/ Prinipal 8,99 13 1,18 26,50
= 265,50
+ art
+ repas

~~Clinique Medico Chirurgicale Longchamps
Dr KAY Bouchara Anesthésiste
Réanimateur
INPE : 091083007~~





AKDITAL

Clinique Longchamps
مصحة لونشون

22/11/22.

Mme BOUHSANE FATIMA
Né le : 07/10/1943

CLC22L20170347

Choleysté.
avec de paucable.

Réf: 7 RY

Clinique JEKADA OASIS
Service de Radiologie
Casablanca
Tél : 05 22 99 37 48

~~Clinique Medico Chirurgicale Longchamps
Dr. KAIY Boushaib Anesthésiste
Réanimateur
INPE : 091083097~~



AKDITAL

Clinique Longchamps
مصحة لونشamps

CENTRE D'IMAGERIE MÉDICALE
مركز الفحص بالأشعة

- Scanner Multibarrette • Angio-Scanner • Coloscopie Virtuelle • Dentascanner • Radiologie Standard Numérique • Echographie / Echo Doppler
- IRM Corps Entier / IRM Cardiaque sur RDV • Coroscaner sur RDV • Radiologie Interventionnelle

22/12/2022

PATIENT : BOUHSANE FATIMA

PRESCRIPTEUR: ANESTHESISTE REANIMATEUR

BILI-IRM

Mme BOUHSANE FATIMA
Né le : 07/10/1943

CLC22L20170347
Mme BOUHSANE FATIMA

TECHNIQUE :

Séquences en pondération T1 et T2 en spin écho, en axial et coronal, 3D BILI et radiaires.
Dynamique de la papille.

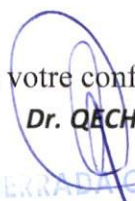
RESULTATS :

- Foie de taille normale, de contours réguliers de signal homogène sans lésion focale nettement individualisable.
- Vésicule biliaire en réplétion, à paroi légèrement épaisse (3,2 mm) avec sludge minime.
- Absence de dilatation significative des voies biliaires intra-hépatique.
- Dilatation minime de la voie biliaire principale mesurant 8,5 mm de valeur maximale en amont d'une petite lithiase enclavée du bas cholédoque mesurant 3 mm de diamètre.
- Le pancréas est de volume normal, de contours réguliers et de signal homogène sans anomalie focale notable.
- Absence de dilatation significative du canal pancréatique principal ou accessoire.
- Infiltration péri-pancréatique minime.
- Epanchement de faible abondance repérée en péri-vésiculaire et en pariéto-colique droit.
- Absence d'adénomégalie profonde de taille significative.
- Rate et reins sans anomalie notable.

CONCLUSION :

- *Cholécystite aigue sur sludge minime.*
- *Dilatation minime de la VBP sur une petite lithiase enclavée du bas cholédoque.*
- *Infiltration péri-pancréatique minime avec épanchement de faible abondance : Pancréatite ? A confronter au données du bilan biologique.*

Merci de votre confiance
Dr. QECHCHAR


Clinique JEKA RADIA OASIS
Service de Radiologie
Casablanca
Tél : 05 22 99 37 48

CLINIQUE JERRADA OASIS



090061078

CASABLANCA Le : 22-12-2022

Facture N° 24274/22

A. Identification

N° Dossier : CJO22L22163144

N° Identifiant : 041950/21

Nom & Prénom : Mme BOUHSANE FATIMA

C.I.N : B239699

Adresse : CASA

Médecin traitant : DR. KAY BOUCHAIB

C. Débiteur

page 1/1

Organisme : Payant

ICE : Adresse :

D. Période d'Hospitalisation

Date Entrée : 22-12-2022

Date Sortie : 22-12-2022

Traitements :

Qté	Prestations	Observation	Prix U.	L.C.	Coef	Total
RADIOLOGIE						
1	BILHRM		3 000,00			3 000,00
PARTIE CLINIQUE :						
PARTIE HONORAIRES ET ACTES EXTERNES :						
Arrêté la présente facture à la somme de :						
						TOTAL GENERAL
						3 000,00

TROIS MILLE DIRHAMS

Arrêté la présente facture à la somme de la part organisme de :

signature de l'assuré

Clinique JERRADA OASIS
Service de Radiologie
Casablanca
Tél : 05 22 99 37 48

سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة مع المواد الغذائية

والمشروبات

بدون

الحمل والرضاعة

إذا كنت حاملاً أو ترضعين أو تظنين أنك حامل

أو تختلطين بالحمل، استشيري الطبيب أو الصيدلي

قبل تناول هذا الدواء.

الحمل.

لابنفيجي استخدام هذا الدواء خلال فترة الحمل

الإعنة الضرورة.

يجب لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الرضاعة.

سيادة العريات واستعمال الآلات.

سباسفون^(٤) ليس له تأثير أو تأثير ضئيل على

القدرة على القيادة واستخدام الآلات.

يحتوي سباسفون^(٤) على الاكتوز والسكروز ونشا

القمح:

إذا أخربك طبيبك أن لديك عدم تحمل سكريات

معينة، فاتصل بطبيبك قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نسبة منخفضة جداً

من الغلوتين (من نشا القمح).

يعتبر غالٍ من

مشاكل مع مرض الأضطرابات الهرمية (مرض

سيلايك)، لا يحتوي القرص الواحد على أكثر من

2.4 ميكروغرام من الغلوتين.

إذا كنت تعاني من مرض الأضطرابات الهرمية

الهيكلية (مرض سيلياك) فلا يجب تناول هذا

الدواء.

3 - كيف يستعمل سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟

أحرض دائمًا على تناول هذا الدواء عماً كان هو

موصوف في هذه النشرة أو كما أخبرك طبيبك أو

الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كان لديك

شك.

سباسفون^(٤) هو علاج عرضي، مدة العلاج تغغ

يحسب (واعي) العلاج. إذا استمرت الأعراض،

استشر طبيبك.

الجرعة:

لدي البالغين:

تناول قرصين في كل جرعة، ثلاث مرات في اليوم.

مع فارق ساعتين بين الجرعات، لا تتجاوز 6

أقراص على مدار 24 ساعة.

يمكن للأشخاص أن تحل محل العلاج عن طريق

اللечение، بجرعه قصوى تبلغ 6 أقراص لكل 24

ساعة.

الاستعمال للأطفال

الأقراص غير مناسبة للأطفال دون 6 سنوات.

لدي قرصين فوق 6 سنوات: قرص واحد في كل

جرعة، مرتين في اليوم، مع فاصل زمني كحد

الأدنى ساعتين بين كل جرعة، لا تتجاوز قرصين

خلال 24 ساعة.

كيفية الاستعمال:

عن طريق الفم.

يجب إبعاد الأطارات مع كوب من الماء.

إذا كانت لديك أسلطة حول استعمال هذا الدواء،

تحدد بشأن ذلك إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا تناولت سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة أكثر من

اللازم:

استشر على الفور الطبيب أو الصيدلي.

إذا نسيت تناول سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة

لا تتناول جرعة مضاعفة من أجل تعويض

الجرعة التي نسيت تناولها.

إذا توقفت عن تناول سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة

بدون.

اقرأ هذه النشرة بالكامل لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

يجب عليك دائمًا تناول هذا الدواء بعناية باتباع المعلومات الواردة في هذه النشرة أو من قبل طبيبك أو الصيدلي.

انتظر بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

اتصل بالصيدلي الخاص بك للحصول على أي نصيحة أو معلومات.

إذا ظهرت لديك أي أعراض جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. هذا ينطبق أيضًا على أي أثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة.

أنتظر القسم 4. يجب عليك الاتصال بطبيبك إذا لم تشعر بأي تحسن أو إذا كنت تشعر بصحة أقل.

1 - ما هو سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة، وما هي دواعي الاستعمال؟2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟3 - كيف يستعمل سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5 - كيف يحفظ سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟

6 - معلومات إضافية

1 - ما هو سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة، وما هي دواعي الاستعمال؟

2 - الصنف الصيدلي العلاجي: مضاد للتشنج مخفف للتوتر العضلي. ATC code: A03AX12: ATC (G):

A: الجهاز الهضمي والقولون القذالي (الجهاز التناصي - البولي).

يتنبئ سباسفون^(٤) إلى فئة من الأدوية تسمى مضادات التشنج. يعمل ضد التشنجات (الانتباخات).

يوصف هذا الدواء لعالجة الألام التشنجية في

المعي والمسالك الصفراوية والملائنة والرحم.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟

إذا أخربك طبيبك بعدم تحمل بعض السكريات، فاتصل بطبيبك قبل تناول هذا الدواء.

لا تأخذ أبداً سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة:

إذا كنت تناول ذلك إلى فلوروغلوسيتول أو فلوروغلوسيتول أو ثالثي ميل فلوروغلوسيتول أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في

القسم 6.

إذا كان لديك حساسية من الغلوتين بسبب وجود نشاء القمح (الغلوتين).

تحذيرات واحتياطات الاستعمال:

توجه نحو نصو الطبيب أو الصيدلي قبل تناول سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة.

الأطفال وال Maherien:

بدون أخير الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا أو يمكنك أن تتناول أي دواء آخر.

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟ مثل جرعة الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثارًا جانبية، على الرغم من عدم حدوثها لدى الجميع.

في الحالات يمكن أن تحدث الحساسية. سوف تعرف على علامات الحساسية: عن طريق التبول أو اصفرار الجلد، بسبب التفاف مفاجئ في الوجه والرقبة (وذمة وعائية)،

أو شعور بتواءك فجأة بسبب انخفاض ضغط الدم (صدمة عوارية).

يمكن أن يحدث تباين غير معروف: تطفح جلد أصفر متقدّر كثيفًا عند العلاج بالجلد ويشعر صاحبها بالحرق حادًا. إذا ظهرت لديك هذه الأعراض، فتوقف عن استخدام هذا الدواء واتصل بطبيبك على الفور.

التالي عن الآثار الجانبية يرجى إدخال سباسفون^(٤) في حال حدوث آية ردة فعل غير مرضية فيها أو مرضية لم تذكر في هذه النشرة.

إلكتروني على العنوان التالي: pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma

السؤال يتعلق بالإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في توثيق وزيادة المعلومات حول سلامه هذا الدواء.

5 - كيف يحفظ سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟ يجب المحافظة على الدواء بعيدًا عن تناوله ومرأى الأطفال.

لا تستعمل الدواء بعد تاريخ انتهاء صلاحيته على العلبة.

إذا لزم الأمر، كن حذراً من بعض علامات واضحة للتهدر لا تخلص من الأدوية من خلال مياه «الصرف الصحي» أو القنوات المتنزية. أسلال الصيدلي للتخلص من الأدوية التي تم تعدّ استهلاك، ومن شأن هذه التدابير أن تساعد في حماية البيئة.

6 - معلومات إضافية الماء الفعالة هي:

فلاوروغلوسيتول مميه كمية تعادل عن فلوروغلوسيتول عديم الماء 62.233 ملخ 80.00. ثالثي ميل فلوروغلوسيتول 80.00 ملخ لكل قرص ملبيس.

المكونات الأخرى هي: لاكتوز أحادي التمثيل، سكاراوز، أسيتات بوليبيتيلين، نشاء القمح، حامض ستاريك، ستيرات المغذيات.

اللبيسين، أسيتات بوليبيتيلين، صمغ عري، تالك، سكاراوز، جيلاتين، تانى أوكسيد البوتاسيوم (E171)، إريثروسين (E127)، شمع الخروع.

ما هو سباسفون^(٤) أقراص ملبيسة ؟ العلبة الخارجية:

أقراص ملبيسة، عليه تخطي على 30 قرصا.

تاريخ الشرح: نوفمبر 2021

مصنوع و موزع من قبل زينيث فارما 96، المنطقة الصناعية تاسيل إزكان أكادير Acino France SAS بتغليف من الدكتور م. البوجمامي الصيدلي المسوول

Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/triméthylphloroglucinol



Veuillez 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. Voir rubrique 4.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé?

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE - code ATC : A03AX12 (A : appareil digestif et métabolisme) (G : système génito-urinaire)

SPASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais SPASFON®, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au phloroglucinol, au triméthylphloroglucinol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser SPASFON®, comprimé enrobé.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et SPASFON®, comprimé enrobé

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

SPASFON®, comprimé enrobé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et 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.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament, ne doit pas être envisagée au cours de la grossesse que ce soit nécessaire.

Allaitement

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allait.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

SPASFON®, comprimé enrobé contient du lactose, du saccharose et de l'amidon de blé :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entrainer des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 2,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

SPASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Si vous avez pris plus de SPASFON®, comprimé enrobé que vous n'auriez dû Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre SPASFON®, comprimé enrobé

Sans objet.

... certains cas une allergie peut survenir.

Spasfon®
30 comprimés enrobés



6 118000 330226

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. Aussi, pour signaler un effet indésirable ou pour toute question relative à la sécurité du médicament, veuillez envoyer un e-mail à l'adresse suivante :

pv.pharmacovigilance@zenithpharma.ma

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

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 la boîte.

Aucune condition particulière de conservation.

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 SPASFON®, comprimé enrobé

- Les substances actives sont : Phloroglucinol dihydrate 80.000 mg Quantité correspondant en phloroglucinol anhydre 62,233 mg Triméthylphloroglucinol 80.000 mg

Pour un comprimé enrobé.

- Les autres composants sont : Lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium.

Enrobage : acétate de polyvinyle, talc, saccharose, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé en boîte de 30.

Date de la notice : Novembre 2021

Fabriqué et distribué par ZENITHPHARMA
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir
Maroc

Sous licence Acino France SAS
Dr M.EL BOUHMADI
Pharmacien Responsable

FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

Gardez cette notice. Vous pourrez 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 pourra 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.

1. QU'EST-CE QUE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : antibiotiques antibactériens anti-parasitaires de la famille des nitro-5-imidazoles - code ATC : J01XD01 - P01AB01

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique au métronidazole, à un médicament de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ; • si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten), • si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans (voir Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé.

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser FLAGYL, prévenez votre médecin si vous présentez :

• des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, • des antécédents de ménigrents sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par FLAGYL :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ouvertures lors du passage en position debout (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps, avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aigüe généralisée (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?) : prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme une difficulté à coordonner les mouvements, un état de confusion, des convulsions, et une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre le traitement et de consulter immédiatement votre médecin. (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?)



Des troubles du cerveau peuvent survenir dans les premières prises antérieures. Il convient de faire des examens sanguins pour vérifier les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) et poser un diagnostic.

Des cas de toxicité hépatique sévère/d'insuffisance hépatique aigüe, y compris des cas entraînant une issue fatale, chez des patients atteints du syndrome de Cockayne ont été rapportés avec des produits contenant du métronidazole.

Si vous êtes atteint(e) du syndrome de Cockayne, votre médecin doit également surveiller votre fonction hépatique fréquemment pendant votre traitement par métronidazole et après le traitement.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre le métronidazole si vous présentez les symptômes suivants :

• maux de ventre, anorexie, nausées, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, jaunisse, urines foncées, selles de couleur mastic ou démangeaçons.

Enfants

La prise de comprimé est contre-indiquée chez les enfants âgés de moins de 6 ans car il peut avoir le comprimé de travers et s'étouffer. Il existe d'autres présentations pharmaceutiques avec cet antibiotique adaptées au jeune enfant.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg.

Autres médicaments et FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

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

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez :

• des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque, • du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la préparation à la greffe de moelle), • du disulfiram (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de l'alcool-dépendance).

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Évitez la prise de boissons alcoolisées durant le traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

Grossesse et 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.

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avise à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il convient d'éviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, confusion, hallucinations, convulsions ou troubles de la vision attachés à l'emploi de ce médicament.

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé content du gluten.

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas d'une maladie cœliaque.

Un comprimé ne contient pas plus de 16,43 microgrammes de gluten.

Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique 4). Utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé (s).

3. COMMENT PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

Atteindre la posologie usuelle est :

• chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour,
• chez l'enfant : 500 mg/jour à 20-40 mg/kg/jour.

Dans certains cas, votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
Voie orale.

Avaler les comprimés avec de l'eau.

Fréquence d'administration

1 à 3 fois par jour, selon les indications.

Durée de traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particuliers : la durée de traitement de la lambliose (infection due à un parasite) est de 5 jours; la durée de traitement de l'amibiase (infection due à un parasite) et de certaines vaginites (infection du vagin) est de 7 jours; pour la trichomonase (infection due à un parasite), c'est un traitement en une prise unique.

Si vous avez pris plus de FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de vomissements, difficile à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin.

Il peut être amené à vous prescrire un traitement.

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.

Manifestations digestives : • troubles digestifs non graves : douleurs au niveau de l'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, • inflammation de la langue avec sensation de bouché sèche, inflammation de la bouche, troubles du goût, perte d'appétit; • pancreatite (inflammation du pancréas) réversible à l'arrêt du traitement; • décoloration ou modification de l'aspect de la langue (peut être provoquée par le développement d'un chlamydia).

Manifestations au niveau de la peau et des muqueuses : • bouffées de chaleur avec rougeur du visage, démangeaçons, éruption sur la peau parfois accompagnée de fièvre; • urticaire (éruption cutanée analogue à celle que provoque la piqûre d'abeille), brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke), choc d'origine allergique pouvant mettre la vie en jeu (voir Quels sont les informations à connaitre avant d'utiliser FLAGYL ?); • très rares cas de rougeur avec généralisation à tout le corps avec des pustules et accompagnée de fièvre (pustulose exanthématique aiguë généralisée) (voir Quels sont les informations à connaitre avant d'utiliser FLAGYL ?); • éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson); • Erythème pigmenté fixe : éruption cutanée en plaques rouges arrondies avec démangeaçons et sensation de brûlure laissant des tâches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament.

Manifestations nerveuses : • atteinte des nerfs des membres (neuropathie sensitivs périphériques) se traduisant par les manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher; • maux de tête; • vertiges; • convulsions;

• confusion; • troubles neurologiques appelés encéphalopathie ou syndrome cérébelleux, se traduisant par un état de confusion, des troubles de la conscience, du comportement, des difficultés à coordonner les mouvements, des troubles de la prononciation, des troubles de la marche, des mouvements involontaires des yeux, des tremblements. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement et peuvent être associés à des modifications de l'imagerie médicale (IRM). D'exceptionnnes cas d'évolution fatale ont été rapportés (voir Quels sont les informations à connaitre avant d'utiliser FLAGYL ?); • ménigrite non microbienne.

Manifestations psychiques : • hallucinations; • troubles de la personnalité (paranoïa, délire) pouvant s'accompagner d'idées ou d'actes suicidaires (voir Quels sont les informations à connaitre avant d'utiliser FLAGYL ?); • tendance à la dépression.

Manifestations oculaires : • troubles visuels; • troubles visuels passagers tels que vision trouble, vision double, myopie, diminution de la vision, changement dans la vision des couleurs;

• atteinte/inflammation du nerf optique.

Troubles sanguins : • taux anormalement bas de plaquettes dans le sang, taux anormalement bas ou chute importante de certains globules blancs (neutrophiles) dans le sang.

Manifestations au niveau du foie : • augmentation des enzymes hépatiques (transaminases, phosphatases alcalines); • très rares cas de maladie grave du foie (parfois accompagnés de jaunisse) notamment des cas d'insuffisance hépatique nécessitant une transplantation.

Autres : • coloration brun-rougeâtre des urines due au médicament.

Déclaration des effets secondaires

Vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 via l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanofi.com. Tel standard : +212 (0) 22 66 90 00.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

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

Conserver les plaquettes dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

La substance active est : Métronidazole 500,00 mg
Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont : Amidon de blé, povidone K30, stéarate de magnésium, hydromellose, macrogol 2000.

Qu'est-ce que FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 20.

La dernière date à laquelle cette notice a été modifiée est : Janvier 2021.

Tableau A (Liste 1).

Conseil d'éducation sanitaire :

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus. Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs. La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas : • la dose à prendre; • les moments de prise; • et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

1- N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.

2- Respectez strictement votre ordonnance.

3- Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.

4- Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.

5- Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Titulaire d'AMM au Maroc :

sanofi-aventis Maroc. Route de Rabat R.P.1, Ain Sebaâ, Casablanca.

Lahcen BOUCHAOURI, Pharmacien Responsable.

Nom et adresse du fabricant :

Maphar. Boulevard ALKIMIA N°6 Qsi-Sidi Bernoussi, Casablanca.

..... sachet(s)
 prendre de préférence au
 pendant jours.
 Lire attentivement la notice a
 من الأفضل قبل ، خالٍ . يوم.

Uniquement sur

RESPECTER LES DOS

PPU: 168,20 DH

LOT: 650552

PER: 03/24

AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets



6 118000 160182

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte) ajustez votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation avec AUGMENTIN, des analyses sanguines sur AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (cancer ou les maladies rhumatismales). AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolat (rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation

AUGMENTIN peut provoquer des effets conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de médicament AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, p (Rapport amoxicilline/acide clavulanique l'alcool benzylique, de la malotroxine).

• Ce médicament contient 30 mg d'acide de phénoxyméthane. Peut être dangereux (PCU), une maladie génétique rare) pouvant être éliminée correctement.

• Ce médicament contient 0,000011% benzylique peut provoquer des réactions malotroxine (glucosidase). Si votre mère certains sucre, 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.

Posologie

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 à 12 mois 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.

• Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

• Avez 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 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.

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

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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). 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non 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.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la 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 A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, 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 ictere (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 influer 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.