

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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.

148858

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 01233 Société :

Actif

Pensionné[e]

Autre :

Nom & Prénom : MOUSSALI MBARKA YEF KARIM IDRISI

Date de naissance : 01 - 01 - 1945

Adresse : Bd Sidi MAAROUF I N° 24 Casa

Tél. 06 74 04 - 18 31 Total des frais engagés : 282610 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Said RIZK
Diplômé d'Université en Diabétologie
Omnipraticien-Echographie-Electrocardiogramme
Téléquin Expert Assermenté au près des Tribunaux
Tél.: 05 22 28 11 96 / GSM: 06 61 16 45 47

Date de consultation : 31/12/2022

Nom et prénom du malade : Zinouli Abdes Age : 1945

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Bruxisme 23 degrés

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : casa

Le : 31/12/2022

Signature de l'adhérent[e] : zina

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27	consult	1	300 DHS	Dr. Said RIZI Médecin-Échographie-Electrocardiogramme Université de Tunis
12	consult	1	700 DHS	attestant le paiement au Dr. Said RIZI
08/08				
22	consultation		1700	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Chèque du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE PHARM place Anatole France 71 95-93-78-07-8 RC	31/12/2022	1010,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
02/01/23	B MFO PC46	INPE 093060838 215760400000044	1566,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

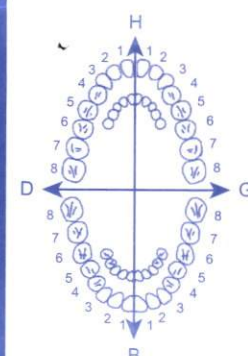
Important

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

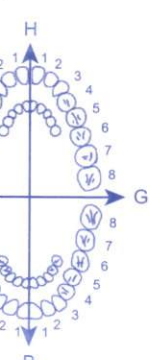
O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H								
D	<table border="1"> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td></tr> </table>	25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553
25533412	21433552								
00000000	00000000								
00000000	00000000								
35533411	11433553								



(Création, remont, adjonction)

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<p align="center">DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center; border-top: none;">D</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center; border-top: none;">G</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center; border-top: none;">B</td> </tr> </table> <p align="center">[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>	H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	G		B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 40px;"></div> MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 40px;"></div> DATE DU DEVIS <div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 40px;"></div> DATE DE L'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 40px;"></div>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D																		
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
G																		
B																		
																		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE



Amal Nahr

A..... le 31.12.2011

- MTS complète 1 VS / CRL
- Fermeture verrou
- Réalisation de la toilette
- Clearance de la toilette
- from MDR.
- Age 30 ans
- Cholestérol T.CDL
- TGO - TGL - TG
- T.S. HbS
- HB AIC

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
306, EL FIDA, CASABLANCA - MAROC
Tel : 05 22 28 10 61 - GSM : 0692 05 73 73
Email : haizounadi@maroc.ma

Docteur Said RIZK
Diplômé d'Université en Diabétologie
Omnipraticien-Echographie-Electrocardiogramme
Médecin Expert Assermenté au près des Tribunaux
Tél.: 05 22 28 11 96 / Gsm: 06 61 16 45 47

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES

396 Bd. El Fida 1er étage
CASABLANCA
Tél. : 05 22 28 10 61

Dr HAIZOUN Adil
Diplômé de la Faculté de Pharmacie de Nancy (FRANCE)
Spécialiste en Biologie Médicale

Casablanca le 2 janvier 2023

Madame EL MOUSALI MBARKA

FACTURE N°	56663
------------	-------

Analyses :

Numération formule sanguine -----	B	80	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Créatinine -----	B	30	
Acide urique -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Gamma -G.T. -----	B	50	
Transaminases OT -----	B	50	
Transaminases PT -----	B	50	
Clearance MDRD -----	B	50	
Protéine C réactive -----	B	100	
Thyreostimuline (TSH us) -----	B	250	
Ferritine -----	B	250	Total : B 1150

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
TOTAL DOSSIER		1 566,00 DH	

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Mille Cinq Cent Soixante Six Dirhams

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396 Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC
Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 0690 33 21 13
Email : haizounadil@gmail.com

INPE : 093060838
I.C.E : 001576040000044

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES



مختبر حيزون
للتحاليلات الطبية

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

Dossier ouvert le : 02/01/23
Prélèvement effectué à 09:46
Edition du : 02/01/23



- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Madame EL MOUSALI MBARKA
Docteur SAID RIZK
Réf. : 23A21

Page : 1/5

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE (sur automate d'hématologie SYSMEX XS-1000i)

			Normales (Femme Adulte)	Antériorité
<u>GLOBULES ROUGES</u>				
Hématies -----:	4,44	M/mm ³	3,9 - 5,4	
Hémoglobine -----:	13,6	g/100 ml	12 - 15,6	
Hématocrite -----:	42,4	%	35,5 - 45,5	
- V.G.M. -----:	95,5	μ ³	80 - 99	
- T.C.M.H. -----:	30,6	pg	27 - 33,5	
- C.C.M.H. -----:	32,1	g/100 ml	30 - 36	
<u>GLOBULES BLANCS</u>				
Numération des leucocytes -----:	6 630	/mm ³	3900 - 10200	
Formule leucocytaire				
Polynucléaires Neutrophiles -----:	71,1	* %	50 - 70	↗
Soit :	4 714	/mm ³	1500 - 7700	
Polynucléaires Eosinophiles -----:	1,9	%	1 - 3	
Soit :	126	/mm ³	40 - 300	
Polynucléaires Basophiles -----:	0,3	%	< 1	
Soit :	20	/mm ³	< 100	
Lymphocytes -----:	19,5	* %	20 - 40	↙
Soit :	1 293	/mm ³	1500 - 4000	
Monocytes -----:	7,2	%	1 - 10	
Soit :	477	/mm ³	40 - 800	
<u>PLAQUETTES</u>				
Résultat -----:	253 000	/mm ³	150000 - 450000	

Ouverture :
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - Gsm : 06 96 05 74 73

Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC
Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73
Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES



مختبر حيزون
للتحاليل الطبية

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

Dossier ouvert le : 02/01/23
Prélèvement effectué à 09:46
Edition du : 02/01/23



- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Madame EL MOUSALI MBARKA
Docteur SAID RIZK
Réf. : 23A21

Page : 2/5

VITESSE DE SEDIMENTATION

1^{ère} heure ----- :
2^{ème} heure ----- :
Age ----- :

25 mm
56 mm
78 ans

Normales	Antériorité
09/12/14	4

16

Les valeurs limites de la normalité:

Pour les hommes : VS = Age en années/2

Pour les femmes : VS = Age en années (+10)/2

BIOCHIMIE SANGUINE

Hémoglobine glycosylée ----- :
(Par CLHP sur D-100® Bio-Rad)

5,60 %

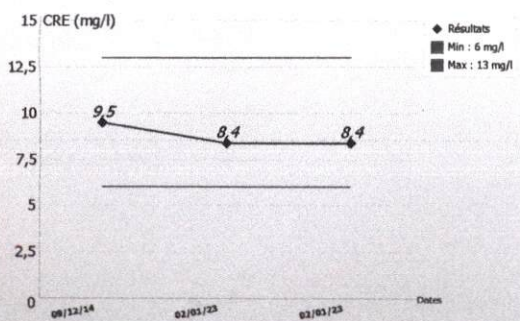
4 - 6,5 5,40

La diminution de durée de vie des hématies est la cause de la sous-estimation de la valeur de l'hémoglobine glyquée : (anémie, saignement aigu, transfusion...). Les hémoglobines anormales sont responsables d'erreurs par excès (HbF, HbH) ou par défaut (HbS, HbC, HbD, HbE). En cas d'insuffisance rénale, l'hémoglobine glyquée est le plus souvent surestimée à cause de Hb carbamylée. Autres facteurs Hyperbilirubinémie + Hypertriglycéridémie + Splénectomie + Age (> 70 ans) + Grossesse + Peuvent faussement éléver ou abaisser la valeur de l'HbA1c.

Le dosage de la fructosamine est un recours intéressant chez ces patientes.

Créatininé ----- :	8,4 mg/l	6 - 13 9,5
Soit :	74,3 µmol/l	53 - 115 84

HISTORIQUE



Acide urique ----- :
Soit :

43 mg/l
256 µmol/l

< 60
< 357

Ouverture :
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - Gsm : 06 96 05 74 73

Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC
Tél : 0522 28 10 61 - GSM : 0696 05 74 73
Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES



مختبر حائزون
للتحاليلات الطبية

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

Dossier ouvert le : 02/01/23
Prélèvement effectué à 09:46
Edition du : 02/01/23



- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Madame EL MOUSALI MBARKA
Docteur SAID RIZK
Réf. : 23A21

Page : 3/5

Cholestérol Total ----- : 2,38 * g/l < 2,78
Soit : 6,13 mmol/l < 5,15

Cholestérol LDL ----- : 1,24 g/l 7,16
Soit : 3,20 mmol/l

Valeurs souhaitables du LDL en g/l en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaires présents (selon l'AFSSAPS recommandations 2005):

Absence de facteurs de risque	:LDL < 2,2
Présence d'un facteur de risque	:LDL < 1,9
Présence de 2 facteurs de risque	:LDL < 1,6
Présence de plus de 2 facteurs de risque	:LDL < 1,3
Présence d'antécédents de maladies cardiovasculaires	:LDL < 1,9

Les facteurs de risque sont : l'âge (Homme 50 ans ou plus, Femme de 60 ans ou plus), HTA, antécédents familiaux de maladie oronarienne précoce, diabète de type 2, tabagisme, HDL-cholestérol < à 0,40g/l(1,0 mmol/l) quel que soit le sexe.

Gamma G.T. ----- : 15 UI/l < 38

Variations physiologiques :

- Prise de médicaments (+20 à 100 %)
- Anticonvulsivants (+20 à 300 %)
- Anticancéreux (+150 %)
- Antidépresseurs (+ 100 %)
- Contraceptifs oraux (+ 25 %)

Transaminases - SGOT / ASAT ----- : 13 UI/l < 31 17

Transaminases - SGPT / ALAT ----- : 10 UI/l < 35 18

Ouverture :
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73

Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396 Bd. El Fida, CASABLANCA MAROC
Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73
E-mail : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES



مختبر حيزون
للتحاليلات الطبية

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

Dossier ouvert le : 02/01/23
Prélèvement effectué à 09:46
Edition du : 02/01/23



- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

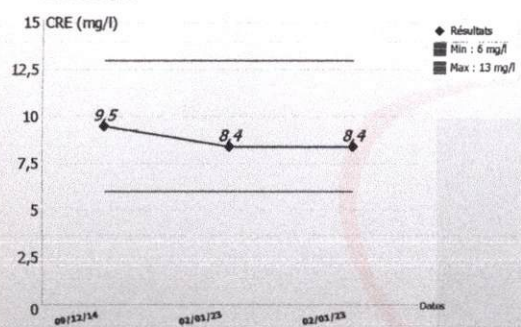
Madame EL MOUSALI MBARKA
Docteur SAID RIZK
Réf. : 23A21

Page : 4/5

CLAIRANCE A LA CREATININE

Créatinine ----- :	8,4 mg/l	6 - 13	9,5
Soit :	74,3 µmol/l	53 - 115	84

HISTORIQUE



Age ----- :	78 ans
Poids----- :	91 kg
Clairance estimée de Cockroft----- :	78,9 * ml/mn

80 - 130

(*) Cette estimation est satisfaisante sous réserve que le patient soit âgé de plus de 20 ans et qu'il soit de corpulence normale

Interprétation des résultats:

de 80 à 120 ml/min : Valeurs normales

entre 60 et 80 ml/min : Insuffisance rénale légère

entre 30 et 60 ml/min : Insuffisance rénale modérée

< 30 ml/min : Insuffisance rénale sévère

Par la formule MDRD----- : 69,8 ml/mn

La formule MDRD est à prendre en compte notamment pour les personnes de plus de 65ans. Ce chiffre doit être multiplié par 1,21 pour les personnes d'origines africaines.

IMMUNO / SEROLOGIE

Protéine C réactive ----- : 31,9 * mg/l

< 10

Ouverture :
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - Gsm : 06 96 05 74 73

Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC
Tél. : 0522 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73
haizounadil@menara.ma

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES



مختبر حيزون
للتحاليلات الطبية

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

Dossier ouvert le : 02/01/23
Prélèvement effectué à 09:46
Edition du : 02/01/23



- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Madame EL MOUSALI MBARKA
Docteur SAID RIZK
Réf. : 23A21

Page : 5/5

HORMONOLOGIE

Thyreostimuline (TSH us) : 1,49 mUI/l

(Technique Chimiluminescence E411 Roche)

Valeurs usuelles

Euthyroïdie	:	0,25- 5	mUI/l
Hyperthyroïdie	:	< 0,15	mUI/l
Hypothyroïdie	:	> 7	mUI/l
chez le nouveau né	:	60 - 90 mUI/l	(puis normalisation vers le 3ème ou 4ème jour)

MARQUEURS

Ferritine : 195,80 ng/ml

(Technique Chimiluminescence Elecsys 2010 Roche)

Hommes	:	30 à 400	ng/ml
Femmes cycliques	:	13 à 150	ng/ml
Femmes ménopausées	:	25 à 280	ng/ml
Enfants : A la naissance	:	100 à 300	ng/ml
< à 1 an	:	20 à 100	ng/ml
> à 4 ans	:	Idem adultes	

Ouverture :
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73

Email : haizounadil@gmail.com

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396, Bd. El Fida, CASABLANCA MAROC
Tél. : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73
E-mail : haizounadil@menara.ma

الدكتور سعيد رزق

Docteur Said RIZK

OMNIPRATICIEN

Diplômé d'Université en Diabétologie

Diplômé d'Université en Diététique Médicale - Nutrition

Diplômé d'Université en Diététique Médicale

Diplôme d'Université à Echographie clinique
Lauréat de la Faculté de Médecine Montpellier - France

Médéric Expert Assermenté au prés des Tribunaux

Electrocardiogramme

الطب العام

دبلو و جامع فیض

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

م جامعي في الحمية الـ

دبلوم جامعي في الفحص

جامعة كلية الطب مونتريال

طبيب خبير لدى الـ

ORDONNANCE

Pharrell

Casablanca, le 31/12/2022

23280

$$\text{flexe } \left. \begin{matrix} \text{flexe} \\ x^2 \end{matrix} \right\} = \begin{matrix} 15x^2 \\ 16x^2 \end{matrix} - \begin{matrix} 8 \\ 8 \end{matrix} \left(\begin{matrix} 15x^2 \\ 16x^2 \end{matrix} \right)$$

9100

— caballo Vg m = 1400
1 Reba SV 2 (n83) (14000 x 3)

420.0

162.00

PUISSANCE PHARMACIE
Angle place et Rue Sidi Maârouf
Tél: 0522 28 05 83
N° 2: 93 130 50 - R: 144-743

114,30

101010

Derb Sultan - El Fida, Derb El Foukara , Rue 82 N 6 Au Dessus de La Pharmacie Marocaine
درب السلطان الفداء ، درب الفقراء، زلفة 82 رقم 6 أعلاه الصيدلية المغربية

Tél : 05 22 28 11 96 / GSM : 06 61 16 45 47

FLOXAM®

(Flucloxacilline)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- FLOXAM® 500 mg gélules - Boîtes de 16 et 24.

- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable - Flacons de 12 et 20 doses.

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 pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLOXAM® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLOXAM® ?

3. Comment prendre FLOXAM® ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver FLOXAM® ?

6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE FLOXAM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

FLOXAM® est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

- Indications thérapeutiques

FLOXAM® s'utilise par exemple en cas :

- d'infections de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation des amygdales, de la muqueuse pharyngienne, sinusites) ;
- d'infections des voies respiratoires ;
- d'infections des voies urinaires ;
- de plaies infectées ;
- d'infections cutanées.

FLOXAM® ne peut être pris que sur prescription médicale.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM® ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

- Ne prenez jamais FLOXAM® (Contre-indications)

Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM®, vous ne devez pas prendre FLOXAM®.

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, parlez-en à votre médecin,

• Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans,

• FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartam.

L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneurie

PPV 116DH40

LOT 26029 4

EXP 08/2024

FLOXAM®

Sodium : 24,58 mg de sodium par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

• La poudre pour suspension buvable contient :

- colorant azoïque : colorant jaune orangé 5 et peut provoquer des réactions allergiques.

- benzoate de sodium : 10,85 mg de benzoate de sodium par dose de 5 ml. Le benzoate de sodium peut accroître le risque ictere (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

- sodium : 21,3 mg de sodium moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 5 ml c.à.d. qu'elle est essentiellement « sans sodium ».

- **Prise d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre le médicament :

- Si vous prenez ou allez prendre du paracétamol :

Il existe un risque d'anomalies du sang et du métabolisme hydrique (acidose métabolique à trou anionique élevé) rapporté lors de l'augmentation de l'acidité du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisés de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale sévère, de sepsis ou de malnutrition, surtout en cas d'utilisation des doses quotidiennes maximales de paracétamol. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication !).

- **Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité**

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traitée par FLOXAM® pendant une grossesse ou un allaitement.

- EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartam, colorant jaune orangé 5 et benzoate de sodium.

3 - COMMENT PRENDRE FLOXAM® ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Posologie :

Sauf prescription médicale contraire, les posologies sont les suivantes :

Adultes

1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour.

Enfants et nourrissons

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

Nouveau-nés

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une demi-cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

Voie et mode d'administration

Voie orale.

Souvent, les symptômes de la maladie disparaissent avant

FLOXAM®

(Flucloxacilline)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

FLOXAM® 500 mg gélules - Boîtes de 16 et 24.

- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable - Flacons de 12 et 20 doses.

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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLOXAM® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLOXAM® ?
3. Comment prendre FLOXAM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLOXAM® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE FLOXAM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
FLOXAM® est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

- Indications thérapeutiques

FLOXAM® s'utilise par exemple en cas :

- d'infections de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation des amygdales, de la muqueuse pharyngienne, sinusites) ;
- d'infections des voies respiratoires ;
- d'infections des voies urinaires ;
- de plaies infectées ;
- d'infections cutanées.

FLOXAM® ne peut être pris que sur prescription médicale.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM® ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

- Ne prenez jamais FLOXAM® (Contre-indications)

- Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM®, vous ne devez pas prendre FLOXAM®.
- Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, parlez-en à votre médecin,
- Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans,
- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartam.

L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneurie

PPV 116DH40

LOT 210131

EXP 01/2024

FLOXAM®

continuer à prendre le médicament.

- La gélule contient : Sodium : 24,58 mg de sodium par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- La poudre pour suspension buvable contient : - colorant azoïque : colorant jaune orangé S et peut provoquer des réactions allergiques.
- benzoate de sodium : 10,85 mg de benzoate de sodium par dose de 5 ml. Le benzoate de sodium peut accroître le risque d'ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).
- sodium : 21,3 mg de sodium moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 5 ml c.à.d. qu'elle est essentiellement sans sodium ».

- Prise d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre le médicament :

- Si vous prenez ou allez prendre du paracétamol : Il existe un risque d'anomalies du sang et du métabolisme hydrique (acidose métabolique à trou anionique élevé) rapporté lors de l'augmentation de l'acidité du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisées de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale sévère, de sepsis ou de malnutrition, surtout en cas d'utilisation des doses quotidiennes maximales de paracétamol. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication !).

- Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traitée par FLOXAM® pendant une grossesse ou un allaitement.

- EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartam, colorant jaune orangé S et benzoate de sodium.

3 - COMMENT PRENDRE FLOXAM® ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Posologie :

Sauf prescription médicale contraire, les posologies sont les suivantes :

Adultes

1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour.

Enfants et nourrissons

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure

dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

Nouveaux-nés

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une demi-cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

Voie et mode d'administration

Voie orale.

Souvent, les symptômes de la maladie disparaissent avant

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Cataflam® 25 mg

Dragées. Boîte de 20

Cataflam® 50 mg

Dragées. Boîtes de 10 & 20

Diclofénac potassique

LOT : M22087
EXP : FEV 2025
PPV : 45,50 DH



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 relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si 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.

Que connaît cette notice :

1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?
3. Comment utiliser **CATAFLAM®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CATAFLAM®** ?
6. Informations supplémentaires

1- Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin, Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

L'effet du médicament se manifeste dans l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché : inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire,

douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura,

syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire,

ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aigües douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?

Cataflam ne doit pas être utilisé :

si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la tête et/ou des extrémités (signes d'un angioédème), durant les 3 dernières années de la grossesse,

en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires,

en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,

en cas de défaillance hépatique ou rénale, en cas d'insuffisance cardiaque sévère,

pour le traitement des douleurs après un portage coronarien au niveau du cœur

médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. méthformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la diclosporine ou du tamoxifén (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprime (*ter. casus* de la transfection), certains antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. **Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.**

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltaréni ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les drageées de Cataflam contiennent du saccharose. Veuillez ne prendre les drageées de Cataflam qu'après avoir consulté votre médecin, si vous savez que vous souffrez d'une intolérance aux sucreries.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

Ce sont vous qui êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

Vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et devez contacter immédiatement votre médecin lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux.

3- Comment utiliser **CATAFLAM®** ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important que vous suiviez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement fixée par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam pendant plus de quelques semaines, faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certaine que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Adultes : 100 à 150 mg par jour. Si l'atteinte est moins grave ou chez les adolescents de plus de 14 ans, 50 à 100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose totale journalière doit être répartie en 2 ou 3 prises. Ne dépasser pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de réglage dououreuses commencez avec une dose unique de 50 mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par jour, au maximum, pendant plusieurs jours si nécessaire. En cas de crises de migraines commencez par une drague de Cataflam à 50 mg dès que vous ressentez les premiers signes avant-coureurs d'une crise. Si après env. 2 heures, l'effet calmant sur la douleur n'est pas suffisant, vous pouvez prendre une deuxième drague de Cataflam à 50 mg. Si nécessaire, vous pouvez renouveler cette dose de 50 mg à intervalles de 46 heures, pour autant que vous ne dépassiez pas 150 mg (3 drages à 50 mg) par 24 h.

Cataflam ne peut être utilisé pour le traitement de la migraine *chez l'enfant et l'adolescent de moins de 14 ans*.

Prenez les drageées de Cataflam avec beaucoup de liquide de préférence avant les repas, ou à jeun, elles ne doivent pas être partagées ou mordues.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Cataflam® 25 mg

Dragées. Boîte de 20

Cataflam® 50 mg

Dragées. Boîtes de 10 & 20

Diclofénac potassique

LOT : M22087
EXP : FEV 2025
PPV : 45,50 DH



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 relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si 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.

Que connaît cette notice :

1. Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?
3. Comment utiliser **CATAFLAM®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CATAFLAM®** ?
6. Informations supplémentaires

1- Qu'est-ce que **CATAFLAM®** et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin.

Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

L'effet du médicament se manifeste en l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché : inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire,

douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura, syndromes douloureux du dos et des cervicales,

rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aigües douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre. Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CATAFLAM®** ?

Cataflam ne doit pas être utilisé :

si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la tête et/ou des extrémités (signes d'un angioédème),

durant les 3 dernières semaines de la grossesse, ou en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires,

en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,

en cas de défaillance hépatique ou rénale, en cas d'insuffisance cardiaque sévère,

pour le traitement des douleurs après un portage coronarien au niveau du cœur.

médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. méthformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la diclosporine ou du tamoxifén (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprime (*ter. casus* de la transfection), certains antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. **Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.**

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltaréni ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les drageées de Cataflam contiennent du saccharose. Veuillez ne prendre les drageées de Cataflam qu'après avoir consulté votre médecin, si vous savez que vous souffrez d'une intolérance aux sucreries.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

Ce sont vous qui êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

Vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et devez contacter immédiatement votre médecin lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux.

3- Comment utiliser **CATAFLAM®** ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important que vous suiviez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement fixée par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam pendant plus de quelques semaines, faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certaine que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Adultes : 100 à 150 mg par jour. Si l'atteinte est moins grave ou chez les adolescents de plus de 14 ans, 50 à 100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose totale journalière doit être répartie en 2 ou 3 prises. Ne dépasser pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de réglage dououreuses commencez avec une dose unique de 50 mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par jour, au maximum, pendant plusieurs jours si nécessaire. En cas de crises de migraines commencez par une drague de Cataflam à 50 mg dès que vous ressentez les premiers signes avant-coureurs d'une crise. Si après env. 2 heures, l'effet calmant sur la douleur n'est pas suffisant, vous pouvez prendre une deuxième drague de Cataflam à 50 mg. Si nécessaire, vous pouvez renouveler cette dose de 50 mg à intervalles de 46 heures, pour autant que vous ne dépassiez pas 150 mg (3 drages à 50 mg) par 24 h.

Cataflam ne peut être utilisé pour le traitement de la migraine *chez l'enfant et l'adolescent de moins de 14 ans*.

Prenez les drageées de Cataflam avec beaucoup de liquide de préférence avant les repas, ou à jeun, elles ne doivent pas être partagées ou mordues.

Composition:

Extrait de l'huile de sésame (β -Sitost)
Excipient

Excipient à effet novatoire: Huile de se
Conserver à une température ne dé
Ne pas Laisser à portée et à La vue
Pour les indications, les contre-indications

NOT-AR PRL MEBO1/V01
معلومات لمستخدم الدواء

PPV: 140,00 Dhs

ميبيو

مرهم

بيتمسيموستيروول
غيره مسعة 30 غرام

في بفراءة هذه النشرة جيداً قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تلحوظ على معلومات هامة.
يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقائق وفقاً لتعليمات المذكورة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- في حال كان لديك أيه استفسار تتعلق بهذا المستحضر قابل للنشرة طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناءً على وصفة طبية، ولها يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص قد يلحقضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يدلي من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- في الحالات الطارئة يجب عليك استعمال هذا الدواء في حال زيادة حدوث نوبات تآثرات جانبية أو ملاحة حدوث نوبة تآثرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

تحذير هذه النشرة على: غيره

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هي مكوناته؟
3. كيفية استعمال ميبيو؟
4. التأثيرات الجانبية المحتملة خدونتها
5. مطرود خارج ميبيو
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟

تم إدخال علاج العروق المعرضة للزطورة في الصناعة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين
كان يفهمون هذا العلاج في تعریض العروق لزطورة المحيطة بهدف زلابة الشائكة الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومممات التلقى وكذلك التفاعل مع «أصل التصر

ونذلك في ميبيو (مرهم لعلاج العروق المعرضة للزطورة) هو المرهم المطهور خصيصاً لتنمية هذه المعابر.

طريقة العمل:

الرمز التشريحي للعلagan: D03A. مستحضرات لعلاج الهرش واقرحة والتئامها.
يعلم مرهم ميبيو على:

- توفير قيس ترطيب ضيوري تتجدد والتئام الأنسجة.
- تغذير التأثير المعاكس للأدوية بذلك إلى التقليل من الإحصار والتورم الشائين عن العرق والجراخ.
- تخليل أجزاء غير سامة لدم المستعمرات البكتيرية والمطهرة.
- عزل وحماية الوظائف المعيشية والمتقدمة، منها بذلك تأثيراً مسكنأ.
- توفير إيماداً موسمياً لخلايا الجلد الطبيعي في منطقة العرق.
- جعل الأنسجة المتضررة على فيه سائل.

عزل وحماية منطقة العرق من العوامل الخارجية مع الامتناع في نفس الوقت بالتأقلم على تصريف الفضلات الناتجة عن الجرح والقدرة على شفاء الغارات مع الجلد الخارجي.

- تقليل فقدان الماء من الجلد النابض (العروق).
- لتصاص حمارة الكثافة في منطقة العرق.
- تعميل و تسهيل نداء النسج الطبيعية للجلد مع المحافظة على مظهر تمثيلي مقبول.

بيان الاستعمال:

• العرق المصطنع ذات السائلة الورنية والقرفات الجانبية.

• العرق المصطنع العادة العادة العرق والخدوش.

• مع مسادات العرق العراهية والأشفة المتضررة من العطر.

• تشققات كعب القدم الجافة، تشققات حافة الثدي، تفرغات الأذن المخاطية.

2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبيو؟

موانع الاستعمال:

• يجب عدم استعمال ميبيو قبل الاشتباكات الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

• التخفيف والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:

- يجب عدم استعمال ميبيو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.
- قد يضر ميبيو العينين العارضين لها تهيجها وعلى الأخص خلال العلاج العلاجي، ولكن دون أن يؤثر ذلك على فعاليته.
- يحذر هذا المستحضر على زبائن السموم، وقد يسبب في حالات نادرة حدوث تفاعلات تحسسية شديدة،
- التفاعلات العارضة وأشكال التفاعلات الأخرى:
- لم يتم الإبلاغ عن أي تفاعلات توائية معروفة.
- التفاعل مع الطعام والشراب.

لا ينطبق.

الخصوصية والعمل والرهاضعة الطبيعية:

تم استخدام هذا المستحضر لمدة عقدين من الزمن من قبل النساء الجوال والمرضعات دون الإبلاغ عن حدوث نوبة تآثرات جانبية.

عد ميبيو لأن الاستعمال من قبل الأطفال:

التأثيرات على القدرة على القهوة واستخدام الآلات:

من غير المفضل أن يؤثر ميبيو على القدرة على القهوة واستخدام الآلات.

الوظيفيون:

لا ينطبق.

موازنات تآثرات ميبيو: زيت السمسم.

3. كيفية استعمال ميبيو؟

موضع الاستعمال:

يسعى إلى طريق العلاج.

Composition:

Extrait de l'huile de sésame (β -Sitost)
Excipient

Excipient à effet novatoire: Huile de se
Conserver à une température ne dé
Ne pas Laisser à portée et à La vue
Pour les indications, les contre-indications

NOT-AR PRL MEBO1/V01
معلومات لمستخدم الدواء

PPV: 140,00 Dhs

ميبيو

مرهم

بيتمسيموستيروول
غيره مسعة 30 غرام

في بفراء هذه النشرة جيد قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تلحوظ على معلومات هامة.
يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقائق وفقاً لتعليمات المذكورة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- في حال كان لديك أيّة استفسار تتعلق بهذا المستحضر، فقم بالاتصال به طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناءً على وصفة طبية، ولها يجب عليك عدم إعطاء لأي شخص قد يلحقضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يدلي من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- قم بالاتصال بطبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة نتائج الجائحة أو ملاحظة حدوث أيّة نتائج جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

تحذير هذه النشرة على: غيره

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هي طرقه قبل استعمال ميبيو؟
3. كيفية استعمال ميبيو.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة خدونتها.
5. مطرود خارج ميبيو
6. معلومات إضافية.

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟

تم إدخال علاج الحروق المعرضة الرطوية في الصناعة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين.
كان يفهمون أن العلاج هو تعریض الحروق الرطوية المحيطة بهدف زبادة عملية الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومممات التلقى وكذلك التفاعل مع «أصل التصر

من

العن

ونذلك في ميبيو (مرهم لعلاج الحروق المعرضة الرطوية) هو المرهم المطهور خصيصاً للعناية بهذه المعابر.

طريقة العمل:

- المرمز التشريحي للعلagan: D03A. مستحضرات لعلاج الهرموج واقرثوج والتنامها.
- يعمل مرهم ميبيو على:
- توفير قيس ترطيب ضيوري لتهدئة والتئام الأنسجة.
- تغذير التأثير المعاكس للأدوية بذلك إلى التأثير من الامتصاص والتئام الشديد عن الحرق والجرح.
- تخليل أجزاء غير سامة لدم المستعمرات البكتيرية والمطهرة.
- عزل وحماية الهياكل العصبية المعاكسة، منها بذلك تأثيراً مسكنأ.
- توفير إيماداً موصى بها للخداء العصبي للجلد في منطقة الحرق.
- جعل الأنسجة المتضررة على فيه سائل.

• عزل وحماية منطقة الحرق المعاكسة مع الامتصاص في نفس الوقت بالمقارنة على تصريف الفضلات الناتجة عن الحرق والقدرة على شد العازلات مع الجلد الخارجي.

• تقليل فقدان الماء من الجلد النابض (الحرق).

• لإنصاف الحرارة الكثيفة في منطقة الحرق.

• تعميل وسهولة نداء النسج العطالية للجلد مع المحافظة على مظهر تمثيلي مقبول.

بيان الاستعمال:

- الحروق السطحية ذات المسافة الورزنة والقرفات الجاذبة.
- الحرق السطحي العادة، الحروق والخدوش.
- مع مسادات الحرق العorative واللائحة المتقدمة من الجلد.
- تخفيف كعب القدم الجافة، تخفيف حكة التي تزحف الأذى المخاطية.
- ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبيو؟

موقع الاستعمال:

- يجب عدم استعمال ميبيو قبل الاشتباكات الذين يعانون من الحساسية تجاه أيّة من مكوناته.
- التخفيف والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:
- يجب عدم استعمال ميبيو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أيّة من مكوناته.
- قد ينذر الطبيب المارجاني لمرهم ميبيو خلال تطبيقه على الأخص خلال المراسم العلاجية، ولكن دون أن يوثر ذلك على فعاليته.
- ينذر هذا المستحضر على زيت السمسم، وقد يسبب في حالات نادرة حدوث تفاعلات تحسسية شديدة.
- التفاعلات العصبية وأشكال التفاعلات الأخرى:
- لم يتم الإبلاغ عن أيّة تفاعلات توائية معروفة.
- التفاعل مع الطعام والشراب.

لا ينطبق.

الخصوصية والعمل والرهاضعة الطبيعية:
تم استخدام هذا المستحضر لمدة عقدين من الزمن من قبل النساء الجاول والمرضعات دون الإبلاغ عن حدوث أيّة نتائج جانبية.

عد ميبيو لأن الاستعمال من قبل الأطفال:

التأثيرات على القدرة على القيدة واستخدام الآلات:

من غير المفضل أن يوثر ميبيو على القدرة على القيدة واستخدام الآلات.

الوظيفيون:

لا ينطبق.

سواء كانت نتائج معرفة: زيت السمسم.

3. كيفية استعمال ميبيو؟

موضع الاستعمال:

يسعى إلى طريق العلاج.

Composition:

Extrait de l'huile de sésame (β -Sitost)
Excipient

Excipient à effet novatoire: Huile de se
Conserver à une température ne dé
Ne pas Laisser à portée et à La vue
Pour les indications, les contre-indications

NOT-AR PRL MEBO1/V01
معلومات لمستخدم الدواء

PPV: 140,00 Dhs

ميبيو

مرهم

بيتمسيموستيروول
غيره مسعة 30 غرام

في بفراءة هذه النشرة جيداً قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تلحوظ على معلومات هامة.
يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقائق وفقاً لتعليمات المذكورة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- في حال كان لديك أيه استفسار تتعلق بهذا المستحضر قابل للنشرة طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناءً على وصفة طبية، ولها يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص قد يلحقضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يدلي من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- في الحالات الطارئة يجب عليك استعمال هذا الدواء في حال زيادة حدوث نوبات تآثرات جانبية أو ملاحة حدوث نوبات تآثرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

تحذير هذه النشرة على: غيره

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هي مكوناته؟
3. كيفية استعمال ميبيو؟
4. التأثيرات الجانبية المحتملة خدونتها
5. مطرود خارج ميبيو
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟

تم إدخال علاج العروق المعرضة للزطورة في الصناعة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين
كان يفهمون هذا العلاج في تعریض العروق لزطورة المحيطة بهدف زلابة الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومممات التلقى وكذلك التفاعل مع «أصل التصر

ونذلك في ميبيو (مرهم لعلاج العروق المعرضة للزطورة) هو المرهم المطهور خصيصاً لتنمية هذه المعابر.

طريقة العمل:

الرمز التشريحي للعلagan: D03A. مستحضرات لعلاج الهرموج واقرثوج والتنامها.

يعلم مرهم ميبيو على:

- توفر نفس ترتيبه في الترتيب والتسلق والتنام الآنسنة.
- تغفر التأثير المعاكس للالتهابات مؤدياً بذلك إلى التقليل من الإحمرار والتورم الشائين عن العرق والجروح.
- تخليل أجواء غير سالمة لعدم المتعسرات البكتيرية والمفطرية.
- عزل وحماية الهياكل العصبية المساعدة والملتحقة، مما ينعكس تأثيراً مسكنأً.
- توفر إيماداً موصي بها للخداء العصبي للجلد في منطقة العرق.
- جعل الأنسجة المتضررة على فيه سلائل.

عزل وحماية منطقة العرق من العوامل الخارجية مع الامتناع في نفس الوقت بالفالقية على تصريف الفضلات الناتجة عن الجرح والقدرة على شد العازلات مع الجلد الخارجي.

- تقليل فقدان الماء من الجلد النابض (العروق).
- لتصاص الحرارة الكيسية في منطقة العرق.
- تعميل وسهولة نداء النسوج العطالي للجلد مع المحافظة على مظهر تمثيلي مقبول.

بيان الاستعمال:

• العرق السطحي ذات المكانة المنزلية والفترحات الجانبية.

• العرق السطحي العادة العرق والخدوش.

• مع مشادات العرق العراهية والأشفة المتضررة من العرق.

• تخفيف كعب القدم الجافة، تخفيف حكة التي تزحف الأنسجة المخاطية.

2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبيو؟

موانع الاستعمال:

• يجب عدم استعمال ميبيو قبل الاشتباكات الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

التحذيرات والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:

- يجب عدم استعمال ميبيو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.
- قد ينجز العلاج المائي لمرهم ميبيو خلال تغذية وعلى الأخص خلال المراسم العاجلة، ولكن دون أن يؤثر ذلك على فعلية.

التأثيرات الجانبية وأشكال التفاعلات الأخرى:

• لم يتم الإبلاغ عن أي تفاعلات دوائية معروفة.

التفاعل مع الطعام والشراب:

لا يتحقق.

الخصوصية والعمل والرهاضعة الطبيعية:

تم استخدام هذا المستحضر لمدة عقدين من الزمن من قبل النساء الجاول والمرضعات دون الإبلاغ عن حدوث نوبات تآثرات جانبية.

الأقلام:

يعد ميبيو لأن الاستعمال من قبل الأطفال.

التأثيرات على القدرة على القيادة واستخدام الآلات:

من غير المفضل أن يؤثر ميبيو على القدرة على القيادة واستخدام الآلات.

الوظيفيون:

لا ينطبق.

موازنات تآثرات معرفة: زيت السمسم.

3. كيفية استعمال ميبيو؟

موضع الاستعمال:

يسعى إلى طريق العلاج.

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

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations 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 pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

BIAFINE

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D. Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais Biafine, émulsion pour application cutanée dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'un des composants de la préparation.
- Plaie hémorragique (avec saignements).
- Lésion infectée.

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

Faites attention avec Biafine, émulsion pour application cutanée.

Mises en garde spéciales

En cas de brûlure avec formation de cloque ou de brûlure étendue, ou en cas de plaie profonde ou étendue, une consultation médicale est indispensable avant d'appliquer un médicament sur la lésion.

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

Précautions d'emploi

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments:

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

Informations importantes concernant certains composants de Biafine, émulsion pour application cutanée :

Les excipients suivants sont des composants dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

- Propyléneglycol
- Sorbate de potassium
- Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219)
- Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217)

Grossesse - AllaITEMENT.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



6 118001 151264

76,00 DHS
Prix Public de Vente
ψ Maroc

378044D

FINE, émulsion pour application cutanée

à traitements radiothérapeutiques: suivre
docteur En général, 2 à 3 applications qu'
issant pénétrer par un léger massage.

autres plaies cutanées: une consultation auprès de
(voir Mises en garde). Après nettoyage de la plaie,
en débordant largement la surface de la lésion et
in de maintenir toujours un excédent d'émulsion sur la
plaie, recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement.

Ne utiliser pas de pansement absorbant sec.

- Brûlures du premier degré: en cas de brûlure étendue, une consultation auprès de votre médecin est indispensable (voir Mises en garde). Appliquer en couche épaisse jusqu'à refus de la peau. Faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration:

Voie cutanée

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Biafine, émulsion pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.

- Rare allergie de contact.

- Très rares cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

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

Ne pas utiliser Biafine, émulsion pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas conserver à une température inférieure à 0°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Biafine, émulsion pour application cutanée ?

La substance active est :

Trolamine 0,670 g
Pour 100 g d'émulsion pour application cutanée.

Les autres composants sont :

Stéarate d'éthylène glycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide, perhydroquinoléine, propyléneglycol, huile d'avocat, alginat de trolamine et de sodium, sorbate de potassium, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme yerbatone, eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFINE, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Emulsion pour application cutanée

Tube de 93 g, ou 186 g.

Titulaire/Exploitant :

JOHNSON & JOHNSON SANTÉ BEAUTÉ FRANCE
1 RUE CAMILLE DESMOULINS
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Fabricant :

JANSSEN CILAG
DOMAINE DE MAIGREMONT
27100 VAL DE REUIL

MÉDICAMENT AUTORISÉ

TUNISIE
93 g AMM 11283011
186 g AMM 11283012

MAROC
93 g AMM N° 18DMP/21/NTT
186 g AMM N° 27DMP/21/NTT

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.

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

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations 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 pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

BIAFINE

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D. Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais Biafine, émulsion pour application cutanée dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'un des composants de la préparation.
- Plaie hémorragique (avec saignements).
- Lésion infectée.

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

Faites attention avec Biafine, émulsion pour application cutanée.

Mises en garde spéciales

En cas de brûlure avec formation de cloque ou de brûlure étendue, ou en cas de plaie profonde ou étendue, une consultation médicale est indispensable avant d'appliquer un médicament sur la lésion.

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

Précautions d'emploi

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments:

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

Informations importantes concernant certains composants de Biafine, émulsion pour application cutanée :

Les excipients suivants sont des composants dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

- Propyléneglycol
- Sorbate de potassium
- Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219)
- Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217)

Grossesse - AllaITEMENT.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



6 118001 151264

76,00 DHS

Prix Public de Vente

Philip Morris

378044D

FINE, émulsion pour application cutanée

• Traitements radiothérapeutiques: suivre le traitement. En général, 2 à 3 applications quotidiennes, pénétrer par un léger massage.

• Autres plaies cutanées: une consultation auprès du pharmacien. Après nettoyage de la plaie, en débordant largement la surface de la lésion et en maintenant toujours un excédent d'émulsion sur la plaie. Recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement.

Ne pas utiliser de pansement absorbant sec.

• Brûlures du premier degré: en cas de brûlure étendue, une consultation auprès de votre médecin est indispensable (voir Mises en garde). Appliquer en couche épaisse jusqu'à refus de la peau. Faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration:

Voie cutanée

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Biafine, émulsion pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.

- Rare allergie de contact.

- Très rares cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

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

Ne pas utiliser Biafine, émulsion pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas conserver à une température inférieure à 0°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Biafine, émulsion pour application cutanée ?

La substance active est :

Trolamine 0,670 g
Pour 100 g d'émulsion pour application cutanée.

Les autres composants sont :

Stéarate d'éthylène glycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide, perhydroquinoléine, propyléneglycol, huile d'avocat, alginat de trolamine et de sodium, sorbate de potassium, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme yerbatone, eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFINE, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Emulsion pour application cutanée

Tube de 93 g, ou 186 g.

Titulaire/Exploitant :

JOHNSON & JOHNSON SANTÉ BEAUTÉ FRANCE
1 RUE CAMILLE DESMOULINS
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Fabricant :

JANSSEN CILAG
DOMAINE DE MAIGREMONT
27100 VAL DE REUIL

MÉDICAMENT AUTORISÉ

TUNISIE
93 g AMM 11283011
186 g AMM 11283012

MAROC
93 g AMM N° 18DMP/21/NTT
186 g AMM N° 27DMP/21/NTT

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.

DIPREZAR®

Losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

Veuillez 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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 décrits devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Comment prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC : C09DA01
DIPREZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II [losartan] et d'un diurétique [hydrochlorothiazide]. L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la pression artérielle dans les vaisseaux sanguins et entraîne une contraction des muscles de la paroi des vaisseaux sanguins. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle. DIPREZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle [pression sanguine élevée].

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide [par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le citothiazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin].
- Si vous avez une fonction rénale très altérée.
- Si vous avez un taux élevé de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois [il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR® en début de grossesse – voir rubrique « Grossesse »].
- Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'chlortalidone.

EN CAS DE DOUCE, VOTRE DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés :

Mises en garde et précautions particulières d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR®.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être [ou susceptible de devenir] enceinte. DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse [voir rubrique « Grossesse »].

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR® :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
- Si vous prenez des diurétiques,
- Si vous avez une infection des yeux,
- Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque,
- Si votre fonction hépatique est altérée [voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé »].
- Si vous avez un rétrécissement des artères rénales [sténose artérielle rénale] ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.
- Si vous avez un rétrécissement des artères de l'œil [maladie de Raynaud], de l'angle de la poitrine [douleur thoracique due à une maladie cardiaque],
- Si vous avez une sténose des valves auriculaire ou mitrale [rétrécissement des valves du cœur] ou une cardiomyopathie hypertrophique [une maladie induisant un épaissement du muscle cardiaque],
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez eu de la goutte,
- Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre [lupus érythémateux disséminé],
- Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
- Si vous devez subir une anesthésie [même chez le dentiste] ou une intervention chirurgicale si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez des comprimés de losartan potassique et d'hydrochlorothiazide,
- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire [un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéron suite à une anomalie des glandes surrenales],
- Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
- Un IEC [par exemple énalapril, lisinopril, ramipril], en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète,
- l'aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes [du potassium, par exemple] dans votre sang à intervalles réguliers

PPV:114DH30

PER:09/25

LOT:L3330

Voir également la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR® ».

Enfants et adolescents:

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® chez les enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide sont médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être utilisées.

La surveillance étroite de votre médecin.

Des médicaments pour les maladies de peau [telles que contrôles supplémentaires, potassiques, substituts de sel contrepotassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou...]. Il est aussi important pour votre médecin de savoir :

- d'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle,
- Des stéroïdes,
- Des antidiabétiques,
- Des médicaments pour le traitement du cancer,
- Des anticoagulants,
- Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques,
- Des médicaments contre l'arthrose,
- Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol dans le sang,
- Des médicaments myorelaxants,
- Des somnifères,
- Des opioïdes tels que la morphine,
- Des médicaments actifs tels que l'adrénaline ou l'isoprotéropépine,
- Des médicaments antidépresseurs ou ceux du groupe des psychotropes.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de DIPREZAR®.

Si vous prenez un IEC ou l'aliskiren [voir également DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, comprimés pelliculés] et « Avertissement », informez également votre médecin qui vous prenez DIPREZAR® et recevez des produits de contrast iodés.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

Augmentez les effets de chaque d'uez.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation ou cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement:

Vous devez informer votre médecin si vous pensez que vous recommandera normalement d'arrêter de prendre DIPREZAR®.

Apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de ne pas prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

Il est déconseillé pendant la grossesse.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

Augmentez les effets de chaque d'uez.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation ou cours ou en dehors des repas.

Sportifs :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut être contrôlé antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines:

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, attention particulière [telles que la conduite d'une voiture] ou lorsque vous savez pas comment vous tolérez ce médicament.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance médicamenteuse.

3. COMMENT PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si la posologie appropriée de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

Il est important de continuer à prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés pour permettre un contrôle régulier de votre pression sanguine.

Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients est de 1 comprimé de 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression sanguine.

La dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La posologie peut être changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés.

La dose maximum par jour est de 1 comprimé de 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ou de 1 comprimé de 100 mg/25 mg, Comprimés pelliculés.

Mode d'administration

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

Si vous avez pris plus de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés, contactez immédiatement votre médecin.

En cas de surdosage, vous devez constater immédiatement une réaction adverse.

Un surdosage peut provoquer une chute de la tension artérielle, des crampes, des changements de la composition du sang et