

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

- 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° M20- 0000558

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

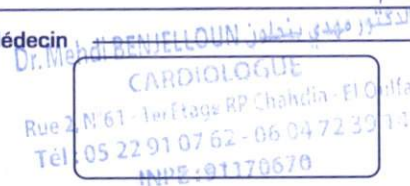
☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : ARIENE 1528 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ARIENE HASSAN
 Date de naissance : 01/01/49
 Adresse : LOT ATTAD AMOUNE RUE GM 50 OULFA
CASA
 Tél. : 06 76027441 Total des frais engagés : 769,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/01/2023
 Nom et prénom du malade : ARIENE HASSAN Age : 74 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète & HTA
 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 : 20/01/2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/11/23	CSK ECG		200,00 100,00	Dr. Menda CARDIOLOGUE Boulevard 21, 1er étage, BP Chakoum Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14 INPE: 911155578

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

20.1.23 469,50 dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

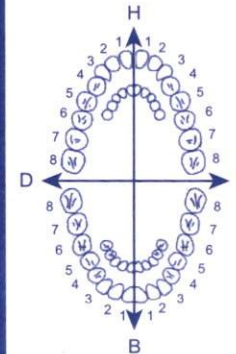
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

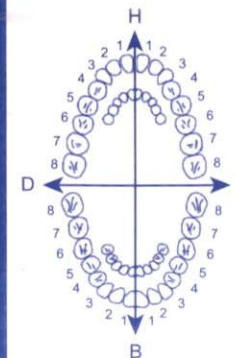
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mehdi BENJELLOUN

**Spécialiste des maladies
du coeur et des vaisseaux**



الدكتور مهدي بنجلون

إختصاصي في أمراض القلب

والشرايين

الدكتور مهدي بنجلون Dr. Mehdi BENJELLOUN
Casablanca, le 20/01/2023

Rue 2 N° 61 - 1er Etage RP chhdia - EL Oulfa - Casablanca

Tel: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14

INPE: 91170070

Nom et Prénom :

ARIRENE Hassan

20 x 2

DOLIGRIPPE

1 sachet, matin et soir, pendant 2 BOITES

70,70
x 2

AZIX 500

1 comprimé le matin, pendant 6 jours

205,00

TAVANIC 500

1 comprimé le matin

65,10

ULTRALEVURE

1 gélule, matin et soir

STE PHARMACIE EL IMRANE
N°31 Bloc 2 Indimaj Pole Urbain
et Industriel Al On mhel Had
Tél : 06 23 86 23 41

469,50

Dr. Mehdi BENJELLOUN
RADIOLOGUE
1er Etage RP chhdia
Tél : 05 22 91 07 62
INPE: 91170070



DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Composition du médicament

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine	25 mg

• Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicélate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges.
Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique E414, Acide Ascorbique E300, Triacétate E518, Sulfate de sodium E514.

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe® - granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salive.
- Une action analgésique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants :

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Effets indésirables

- Comme tous les médicaments, DoliGrippe®, granulés pour solution buvable, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :
- Des troubles urinaires (diminution importante des urines).
- Une sécheresse de la bouche, des troubles visuels, une gêne à la mastication.
- Des troubles de la mémoire ou de la concentration, confusion.
- Une incoordination motrice, des tremblements.
- Une somnolence, une baisse de la vigilance.
- Une gêne à la mastication.
- Des troubles urinaires (diminution importante des urines).
- Une sécheresse de la bouche, des troubles visuels, une gêne à la mastication.
- Des troubles de la mémoire ou de la concentration, confusion.
- Une incoordination motrice, des tremblements.
- Une somnolence, une baisse de la vigilance.
- Une gêne à la mastication.
- Des troubles urinaires (diminution importante des urines).
- Une sécheresse de la bouche, des troubles visuels, une gêne à la mastication.
- Des troubles de la mémoire ou de la concentration, confusion.
- Une incoordination motrice, des tremblements.
- Une somnolence, une baisse de la vigilance.
- Une gêne à la mastication.

PPV:20DH00
PER:06/25
LOT:L2160

En cas de médicament ne pas

Signalez à votre pharmacien ou à votre médecin la prise de ce médicament.

- Si vous souffrez :
- De maladie grave du foie ou des reins,
- De prédisposition à la constipation, aux vertiges et aux évanouissements.

Ce médicament ne doit être utilisé qu'après avis de votre médecin.

Précautions d'emploi

En cas d'écoulement nasal purulent, de persistance de la toux, consultez votre médecin.

Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, NE PAS consommer d'aliments ou de boissons alcoolisées pendant la prise de ce médicament. EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament peut entraîner une somnolence majeure, par conséquent, évitez de conduire un véhicule ou de faire des travaux nécessitant une attention particulière pendant la prise de ce médicament.

- Interactions avec les aliments et les boissons : Sans abus.
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies complémentaires.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

• Grossesse :

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.

• Allaitement :

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines sont à surveiller.

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules, sur le risque de baisse de vigilance attachée à l'emploi de ce médicament.

Le phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de DoliGrippe®, granulés pour solution buvable, consultez immédiatement votre médecin.

TRAITEMENT ET CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre DoliGrippe®, granulés pour solution buvable, ne prenez pas de supplément.

POUR COMPENSER LA DOSE SIMPLE QUE VOUS AVEZ OUBLIÉE.

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

- Ne pas utiliser DoliGrippe®, granulés pour solution buvable, après la date de péremption.

AZ

Azithrom.

APV 79DH70
PER 12/25
LOT L26650

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Ajdir 12/20 101005

Azi

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, a pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE -INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Aziz peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Tavanic® 250 mg comprimé pelliculé
Tavanic® 500 mg comprimé pelliculé
 lévofloxacine

SANOFI

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

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Tavanic et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tavanic
- Comment prendre Tavanic
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Tavanic
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

Le médicament s'appelle Tavanic. Il contient une substance active appelée lévofloxacine. Celle-ci fait partie des médicaments connus sous le nom d'antibiotiques et appartient plus précisément à la famille des quinolones. Elle agit en détruisant les bactéries responsables de certaines infections dans votre organisme.

Tavanic permet de traiter les infections touchant :

- les sinus
- les bronches/poumons, chez les personnes atteintes de maladies respiratoires chroniques ou de pneumonie
- les voies urinaires, y compris les reins et la vessie
- la prostate, en cas d'infection persistante
- la peau et les tissus sous-cutanés, y compris les muscles (ces parties sont aussi appelées « tissus mous »).

Dans certaines circonstances, Tavanic peut être prescrit pour diminuer le risque de contracter la forme pulmonaire de la maladie du charbon après une exposition au bacille du charbon ou encore pour réduire le risque d'aggravation de la maladie.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TAVANIC

Contre-indications :

Ne prenez jamais Tavanic et adressez-vous à votre médecin dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévofloxacine ou à une autre quinolone telle que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants de ce médicament, tels que mentionnés dans la rubrique 6 ci-dessous.
- Si une réaction allergique se manifeste notamment par une éruption cutanée, des difficultés à avaler ou à respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Si vous souffrez d'épilepsie ou avez eu des crises par le passé.
- Si vous avez déjà eu un problème aux tendons tel qu'une tendinite suite à un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Les tendons sont des cordons fibreux qui relient les muscles au squelette.
- Si vous êtes un enfant ou un adolescent en phase de croissance.
- Si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous êtes susceptible de le devenir.

Précautions d'emploi :

- Si ci-dessus vous vous concerne, ne prenez pas ce médicament. Si vous devez le prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer.

L'emploi : mises en garde spéciales :

Précautions d'emploi :

Ne prenez jamais Tavanic et adressez-vous à votre médecin dans les cas suivants :

- si vous avez une insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu un infarctus du myocarde,
- si vous êtes une femme ou une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments pouvant conduire à des modifications anormales de l'ECG (voir la rubrique 4 ci-dessous pour les médicaments et Tavanic).

- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu.
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus s'applique à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Tavanic.

Autres médicaments et Tavanic

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, consultez votre médecin. Votre médecin envisagera d'en prendre, parlez-en à votre médecin. Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments et les médicaments peuvent influencer le mode d'action de Tavanic.

Informez votre médecin en particulier si vous prenez l'un des médicaments ci-après, car le risque d'effets indésirables peut augmenter quand ces médicaments sont utilisés au cours du traitement par Tavanic :

- Les corticoïdes, parfois appelés corticostéroïdes, utilisés pour traiter une inflammation, car le risque d'inflammation et/ou de rupture d'un tendon peut augmenter.
- La warfarine, utilisée pour fluidifier le sang, car la prédisposition aux saignements peut augmenter. Le cas échéant, votre médecin vous prescrira des prises de sang régulières pour contrôler la coagulation sanguine.
- La théophylline, utilisée dans les maladies respiratoires chroniques, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fénibène, le kétoprofène et l'indométacine, car le risque de convulsions est plus élevé en cas de prise en association avec Tavanic.
- La ciclosporine, utilisée après une greffe d'organes, car le risque d'effets indésirables liés à la ciclosporine est plus élevé.
- Les médicaments ayant un effet connu sur le rythme cardiaque, c'est-à-dire les produits utilisés dans les troubles du rythme (antiarythmiques tels que la quinidine, l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone, le sotalol, le dofétilide ou l'ibutilide), les dépressions (antidépresseurs tricycliques tels que l'amitriptyline ou l'imipramine), les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des macrolides tels que l'érythromycine, l'azithromycine ou la clarithromycine) et les maladies mentales (certains psychotropes).
- Le probénécide, utilisé pour traiter la goutte. Votre médecin est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.
- La cimétidine, contre les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.

Si l'un des cas ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin.

Ne prenez pas Tavanic en même temps que les médicaments suivants, car ceux-ci peuvent modifier l'action de Tavanic :

- Les comprimés de fer (pour traiter l'anémie), les produits à base de zinc, les antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (contre les brûlures d'estomac), la didanosine ou le sucralfate (contre les ulcères gastriques). Voir la rubrique 3 ci-dessous intitulée « Si vous prenez déjà du fer, des produits à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du sucralfate ».

Recherche des substances à base d'opium dans les urines

La recherche dans les urines des anti-douleurs puissants de la classe des opiacés peut donner des résultats faussement positifs après la prise de Tavanic. Si une analyse d'urine vous est demandée, vous devez signaler à votre médecin que vous prenez Tavanic comprimé pelliculé.

Dépistage de la tuberculose

Dans certains tests de dépistage de la tuberculose, ce médicament peut donner des résultats faussement négatifs.

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas ce médicament dans les cas suivants :

- Si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous êtes susceptible de le devenir.
- Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La prise de ce médicament peut provoquer des effets indésirables à type de torpeur, somnolence, sensations vertigineuses ou modifications de la vision. Certains de ces effets peuvent réduire la faculté de concentration et la réactivité. Si vous ressentez de tels effets, vous ne devez pas conduire ni accomplir de tâches qui exigent une grande concentration.

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1,
 Ain sebaâ Casablanca

Tavanic 500mg, cp pel b7
 P.P.V : 205,00 DH



ID:

D-naiss:

ans,

20-Jan-2023 14:56:29 Fréq. Card.: 64 BPM
Axes P-R-T: 74 54 48 Int PR: 159ms
Dur.QRS: 94ms QT/QTc: 369/379ms

20-Jan-2023 14:56:29

Dr. Mehdi

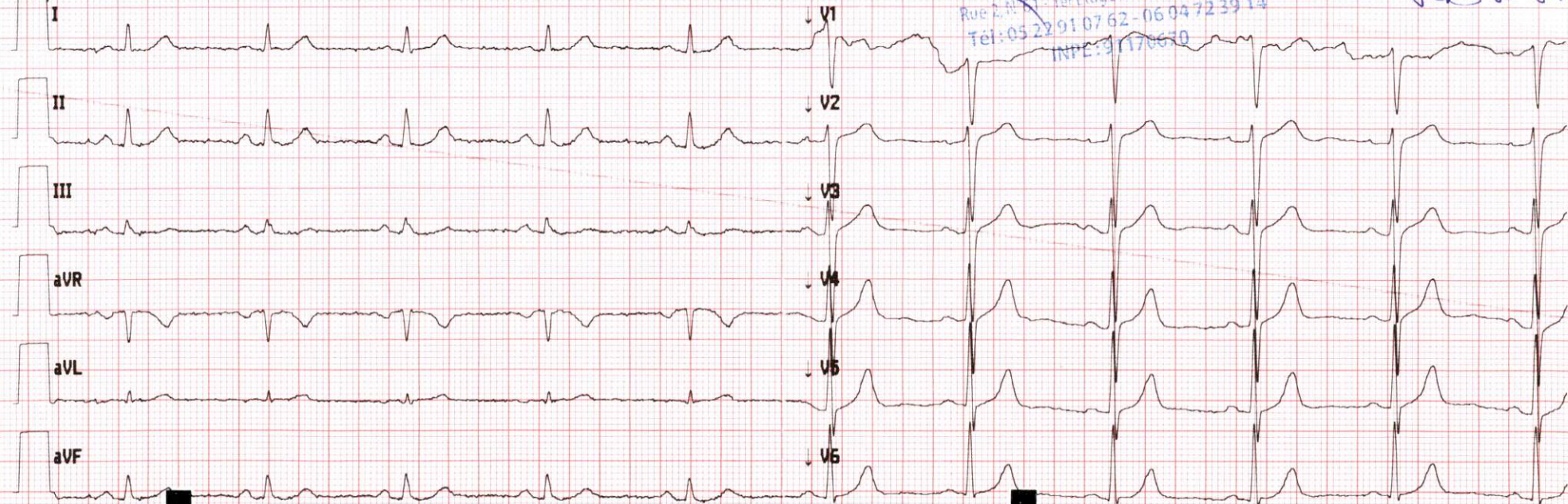
CARDIOLOGUE

Rue 2, N° 61 - Immeuble RP Chahdia - El Oulfa

Tel: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14

INPE: 91170670

Amir KANE
KABAN





ULTRA-LEVURE

Saccharomyces boulardii CNCM I-745

Gélules

1011 04 2022 04 2025
BIOCDEX MAROC
PPV 65.10 DH

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

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

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'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 après 2 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

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

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

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

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

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

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

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

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

En cas de :

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

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

Utilisation d'autres médicaments

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

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

ou à utiliser des machines.

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

Si votre médecin vous a informé(e) d'une

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour su

suspension buvable

En cas d'usage fréquent ou prolongé (à pe

Si votre médecin vous a informé(e) d'une

Si vous avez une intolérance à l'un des

diécomposer le fructose, parlez-en à votre

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour su

suspension buvable

3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250

Veillez à toujours prendre ce médicament

médecin ou pharmacien. En cas de doute,

Si aucune amélioration n'apparaît après 2

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'

Sachets-doses : diluer la poudre dans un v

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rec

Enfant : Traitement de la diarrhée en comp

N'arrêtez pas prématurément votre traitem

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-

Si vous oubliez de prendre ULTRA-LEVURE

Dans ce cas, vous pouvez prendre la dose

l'a prescrit ou comme indiqué ci-dessus.

Ne prenez pas de dose double pour compen

Si vous arrêtez de prendre ULTRA-LEVURE

L'arrêt d'un traitement par ULTRA-LEVURE

indésirables.

4. Quels sont les effets indésirables éven

Comme tous les médicaments, ULTRA-LEVURE

indésirables, mais ils ne surviennent pas s

Infections et infestations (maladies infect

Très rares (< 1/10.000) : pénétration de lev

par un champignon) à *Saccharomyces boul*

Fréquence indéterminée : infection grave d

Affections du système immunitaire

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylacti

tellement que la tension artérielle devient

Affections vasculaires

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylacti

Affections respiratoires, thoraciques et

Très rares (< 1/10.000) : dyspnée (respira

Affections de la peau et du tissu sous-c

Très rares (< 1/10.000) : prurit (démangeai

larynx avec difficultés respiratoires à respi

Affections gastro-intestinales

Très rares (< 1/10.000) : constipation, é

météorisme abdominal ont été observés l