

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.

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : B61 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : CHAHED MILouda

Date de naissance : 20-01-1952

Adresse : IMMEUBLE MAHAM et MARDA ESC 14

n° 6 HAY HASSANI

Tél. : 0680 70 40 24 Total des frais engagés : 1180.50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdellah SALLE
Gynécologue Accoucheur
20, Rue Oumaima Sayan - Casablanca
Tél. 0522 36 38 21 - Fax: 0522 36 38 25

Date de consultation : 01/03/2023

Nom et prénom du malade : CHAHED MILouda Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : infarctus

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 : MASA BIJAN Le : 1/03/2023

Signature de l'adhérent(e) :



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
1/3/23	C	3	3000.00	Dr. Abdellouahad DAFRI Gynécologue Accoucheur 20, Rue Oumaima Sayah - Casablanca Tél.: 0522 33 21 - Fax: 0522 36 00 25 <i>[Handwritten signature]</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie du Marché Hay Hassani - Casablanca Tél: 0522 89 86 98	1/3/23	840.30

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
<i>[Redacted stamp]</i>	1/3/23	WJ	50X	10 MA	=	400.00

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412	21433552	
		00000000	00000000	
	D	00000000	00000000	
		35533411	11433553	
	G			
	B			
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				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

Docteur Abdelouahab SAILE

Gynécologue-Obstétricien

Diplômé d'Etudes Spéciales de l'Université de Bordeaux.
Ancien Attaché des Hôpitaux de Paris.

Stérilité du Couple - Accouchements
Maladies du sein - Colposcopie
Echographie - Cœliochirurgie
Chirurgie Gynécologique

Sur rendez-vous

Casablanca, le



الدكتور عبد الوهاب الصايل

اختصاصي في أمراض النساء والولادة

حاصل على الشهادة العليا من كلية الطب ببوردو
طبيب ملحق سابقاً بمستشفيات باريس

أمراض الثدي - الجراحة بالنظر الباطني
لفحص بالصدى والمجهر - العقم
الجراحة النسائية

بالموعد

11/03/2023 الدار البيضاء

N- MARAHED Miloud

42720 RIAXON 1g x 4 (u) 106.80 x 4
 10.00 u my
 7480 Se pen 100 mg
 40.00 Pevig 100 mg
 31.60 Pevig 100 mg
 32.00 Di-sundo 100 mg
 60.00 Ferplex 100 mg b/✓
 140.00 Oechs 100 mg
 840.30

Mme. SEB Anisa
 Pharmacie du Marché
 Hay Hassani - Casablanca
 Tél: 0522 48 86 98

Dr. Abdelouahab SAILE
 Gynécologue-Obstétricien
 20, Rue Oumaima Sayah - Casablanca
 Tél: 0522 36 38 21 - Fax: 0522 36 38 25

Email : abdelouahab_saile@yahoo.fr

إقامة ستار يونس 20، زنقة أميمة صباح الطابق 1 شقة 1
حي رسمى الدار البيضاء. الهاتف : 05 22 36 38 21 - الفاكس : 05 22 36 38 25
En Cas d'urgence appeler le N° : 06 64 00 58 88

11/3/23

Re

My INX 10DA = 110 DA

Copie de M-
CHAHED Miloud DA



TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la reître.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, contactez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® ?
3. Comment utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération.

TRIAxon® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAxon® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAxon® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (mенингите) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM.

- Si vous êtes allergique à la céfraxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des cheveux et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;

- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAxon® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAxon® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRIAxon®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez TRIAxon® n'oubliez pas d'en informer votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ils pourront alors vous faire des examens complémentaires régulièrement. TRIAxon® peut modifier les résultats de ces examens.

LOT : S-15-2
PER : 11-2024
PPV : 106,80DH

sur maladie

ou à votre

e IM ?

TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la reître.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, contactez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® ?
3. Comment utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération.

TRIAxon® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAxon® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAxon® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (mенингите) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM.

- Si vous êtes allergique à la céfraxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des cheveux et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;

- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAxon® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAxon® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRIAxon®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez TRIAxon® n'oubliez pas d'en informer votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ils pourront alors vous faire des examens complémentaires régulièrement. TRIAxon® peut modifier les résultats de ces examens.

LOT : S-15-2
PER : 11-2024
PPV : 106,80DH

sur maladie

ou à votre

e IM ?

TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la reître.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, contactez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® ?
3. Comment utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération.

TRIAxon® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAxon® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAxon® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (mенингите) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ? N'utilisez jamais TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM.

- Si vous êtes allergique à la céfraxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des cheveux et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;

- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAxon® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAxon® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRIAxon®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez TRIAxon®, n'oubliez pas d'en informer votre pharmacien ou votre infirmier/ère, car cela peut modifier les résultats de ces tests.

LOT : S-15-2
PER : 11-2024
PPV : 106,80DH

sur maladie

ou à votre

e IM ?

TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la reître.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, contactez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® ?
3. Comment utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération.

TRIAxon® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAxon® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAxon® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (mенингите) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ? N'utilisez jamais TRIAxon® 500mg/2ml et TRIAxon® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM.

- Si vous êtes allergique à la céfraxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des cheveux et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;

- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAxon® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAxon® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRIAxon®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez TRIAxon®, n'oubliez pas d'en informer votre pharmacien ou votre infirmier/ère, car cela peut modifier les résultats de ces tests.

LOT : S-15-2
PER : 11-2024
PPV : 106,80DH

sur maladie

ou à votre

e IM ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C.I : Ciprofloxacin

Veuillez lire attentivement l'intégral

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous ne comprenez pas quelque chose ou si vous avez des symptômes qui persistent ou s'aggravent, contactez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été prescrit pour une maladie ou un symptôme spécifique. Ne le prenez pas pour traiter d'autres symptômes.
 - Si l'un des effets indésirables devient trop gênant, parlez-en à votre pharmacien.

LOT: 05322030
PER: 10/2025
PPV: 74,80 DH

74180

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUOI?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Chez l'adulte :

SEPCEN® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
 - Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
 - Infections urinaires.
 - Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
 - Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
 - Infections de la peau et des tissus mous.
 - Infections des os et des articulations.
 - Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
 - Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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

• Ne prenez jamais SEPCEN®

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans **SEPCEN®** (voir rubrique 6).
 - Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant **SEPCEN®**, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN®;

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
 - Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
 - Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que **SEPCEN®** ;
 - Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;
 - Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;
 - Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;
 - Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
 - Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
 - Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

Pevagine®

Nitrate d'Econazole

Composition :

Prod.
Composition
Nitrate d'Econazole

Excipients q.s.p.

4413

Propriétés :

Nitrate d'Econazole est un dérivé imidazolé à action antifongique possédant un spectre d'action extrêmement large : il est actif, *in vitro*, sur pratiquement tous les champignons pathogènes ainsi que *sur les* bactéries gram positif.

Indications :

Pevagine est indiqué dans le pityriasis versicolor, les candidoses, les dermatophytoses de la peau glabre et des plis.
Pevagine ovules est indiqué dans le traitement des mycoses vaginales, surinféctées ou non par des bactéries.
Son activité sur les bactéries gram+ en indique l'usage en monothérapie dans les dermatomycoses surinfectées.

Contre-indications :

Hypersensibilité au nitrate d'econazole.

Effets indésirables :

Rares: sensation de brûlures, prurit et rougeur de la peau.

Posologie :

- Crème dermique : application matin et soir en massage doux jusqu'à pénétration complète.
- Ovules gynécologiques : 1 Ovule à introduire profondément dans le vagin le soir au coucher.

Présentations :

- Crème dermique : tube de 30 g à 1% en nitrate d'éconazole.
- Ovules gynécologiques : boîte de 3 ovules gynécologiques dosées à 150mg.

Crème: A conserver à une température inférieur à 25°C.

Ovules: A conserver à une température inférieur à 30°C.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Pevagine®

Nitrate d'Econazole

Composition :

Produits
Composition
Nitrate d'Econazole
Excipients q.s.p

31,60

Propriétés :

Nitrate d'Econazole est un dérivé imidazolé à action antifongique possédant un spectre d'action extrêmement large : il est actif, *in vitro* sur pratiquement tous les champignons pathogènes ainsi que *sur* les bactéries gram positif.

Indications :

Pevagine est indiqué dans le pityriasis versicolor, les candidoses, les dermatophytoses de la peau glabre et des plis.

Pevagine ovules est indiqué dans le traitement des mycoses vaginales surinfectées ou non par des bactéries.

Son activité sur les bactéries gram+ en indique l'usage en monothérapie dans les dermatomycoses surinfectées.

Contre-indications :

Hypersensibilité au nitrate d'econazole.

Effets indésirables :

Rares: sensation de brûlures, prurit et rougeur de la peau.

Posologie :

- Crème dermique :

application matin et soir en massage doux jusqu'à pénétration complète

- Ovules gynécologiques :

1 Ovule à introduire profondément dans le vagin le soir au coucher.

Présentations :

- Crème dermique : tube de 30 g à 1% en nitrate d'éconazole.

- Ovules gynécologiques : boîte de 3 ovules gynécologiques dosées 150mg.

Crème: A conserver à une température inférieur à 25°C.

Ovules: A conserver à une température inférieur à 30°C.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5

21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Di-INDO®

(Indométabac calcique pentahydrate)

1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO» orange en boîtes de 30 gélules).
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la. Si vous avez toute autre question, si vous avez un d plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptôme, 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.

2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg

Indométabac calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Crospovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

- DI-INDO® Gélules à 25 mg

Indométabac calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimoisissure PD 30, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- DI-INDO® Gélules à 25 mg

Indométabac calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

- DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg

Indométabac calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, simethicone émulsion, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg

Indométabac calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, crospovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

- DI-INDO® Suppositoires à 50 mg

Indométabac calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycerides hémisynthétiques solides, Glycerides polyglycolysés saturés.

- DI-INDO® Suppositoires à 100 mg

Indométabac calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycerides hémisynthétiques solides, Glycerides polyglycolysés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- ✗ Comprimé dispersible : Lactose.

- ✗ Gélule : Lactose.

- ✗ Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclooxygénase-2 (COX-2).

4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
 - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - certaines arthroses sévères;
- en traitement de courte durée de :
 - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

bursites, épaule douloureuse aiguë),

- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,

- douleurs aiguës d'arthrose,

- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Tous les cas, se conformer strictement à l'avis de votre médecin.

Di-INDO® 50 mg

10 suppositoires

PPV 52DH00

EXP 12/2024
LOT 10025 1

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),

- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

7 - EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entrainer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
 - des réactions allergiques :
 - cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
 - respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
 - générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.

Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :
 - des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,
 - des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syncope, somnolence, insomnie, angoisse, convulsions,
 - des troubles psychiques : délires, hallucinations,
 - des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'écoute,
 - des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble,
 - des troubles du fonctionnement des reins,
 - des troubles de l'audition : rarement, surdité,
 - des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX® 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate
- ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.

Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

L'absorption intestinale du fer et son efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lanzoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice de médicament.

Elle contient des informations importantes pour votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, gardez cette notice, vous pourrez avoir

1. Identification du médicament :

Forme pharmaceutique et présentation : OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants, 7, 14, 28 et 56 gélules.

2. Composition du médicament :

Principe actives :

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques :

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$:

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acidifié (ananas) ou dans de la compote de poire.

• Toujours remuer juste avant de boire (la boisson sera pas homogène). Puis boire le mélange dans 30 minutes.

LOT 211714
EXP 04/2024
PPV 140.00DH

pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, parlez-en à votre médecin ou prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ces effets indésirables, mais ils surviennent chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables, étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin.

- Apparition soudaine d'une rougeur des lèvres, de la langue et de la gorge ou perte de connaissance ou difficultés à respirer.

- Rougeurs de la peau avec des bulles. Parfois, les bulles peuvent être importants au niveau des lèvres, des parties génitales. Ceci peut concerner Stevens-Johnson ou à une nécrolyse cutanée.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (plus de 1 personne sur 10)

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (1 à 10 personnes sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Étourdissements, fourmillements, sensations de picotements.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des fonctions de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et dermatite.

- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution de la pression artérielle ou de plaquettes. Ces effets peuvent entraîner faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la saignée.

- Réactions allergiques, parfois très graves, d'urticaire et de la gencive.

- Diminution du taux de sodium dans le sang provoquant une faiblesse, des vomissements et des diarrées.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision floue ou trouble de la pupille.