

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



## Déclaration de Maladie

M23-008078

173489

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1316 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : TOUFAH Souad  
 Date de naissance : 01/01/48  
 Adresse : 7ème adresse  
 Tél. : 0661517353 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 29 AOÛT 2023  
 Nom et prénom du malade : CHAHIA Fatima el TOUFAH Age:  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Coléstatin - Dégénération  
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 29/08/23

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
29 AOUT 2022	C		200 DA	دكتور سعيد الدين طبيب محلف، خبير التهامي 60، طريق مولاي الحسيني (قرب مستشفى الدار البيضاء) مارولا - الحي 11 الهاتف : 077 90 70 88

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie El Bahi Lot 516 Bis Hayat 11 Casa - Tél: 0522 44 45 17	29 AOUT 23	568,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

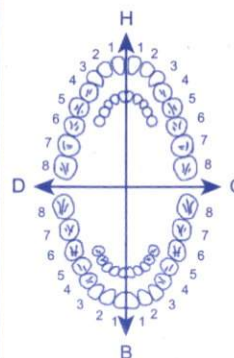
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

Veillez 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 <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

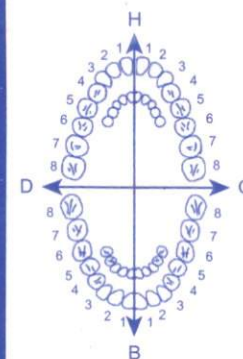
## O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

## 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	<input type="text"/>
MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
DATE DU DEVIS	<input type="text"/>
DATE DE L'EXECUTION	<input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOU LI

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

Fatima  
et TOUFAN

Casablanca, le : 29 AOUT 2023

الدار البيضاء، في :

- 98.90  
1. Garçon  
2. Fedelex  
3. Enfant  
4. L'avance son  
14660

5. x

14660

56822

Pharmacie Hind  
Lot Municipal Bloc 11  
N°516 Bis Hay Hassani  
Casa - Tél.: 0522 914 457

الدكتور سعيد الغزولي  
طبيب محلف  
خبير لدى المحاكم  
(قرب مصحة الضمان الاجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء  
مارولا - الحي الحسني - الدار البيضاء  
0522 90 70 88 - 0522 91 44 57

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 - الهاتف - E-mail : drgza@gmail.com - INPE : 091069666 - IF : 51469500



La dose recommandée est de :

**Adultes (y compris les personnes âgées) et enfants à partir de 12 ans :** une à deux-cuillères-mesures de 5 ml après les repas et au coucher.

**Enfants en dessous de 12 ans :** uniquement sur avis du médecin.

Déchirer le long de la ligne perforée. Pressez la suspension au bas du sachet, soit directement dans la bouche, soit dans une cuillère-mesure de 5 ml.

Consultez votre médecin si les symptômes persistent après 7 jours.

**Si vous avez pris plus de GAVISCON ADVANCE GOÛT MENTHE**

Si vous avez pris trop de Gavison Advance, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Anti-Poison.

Si vous avez pris trop de Gavison Advance vous pouvez toutefois éprouver une sensation de ballonnement.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste.

**Si vous oubliez de prendre GAVISCON ADVANCE GOÛT MENTHE**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. il suffit de continuer à prendre le médicament à la dose recommandée.

**Si vous arrêtez de prendre GAVISCON ADVANCE**

« Sans objet ».

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

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

Si vous présentez ces effets indésirables, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement votre médecin.

Une réaction allergique à l'un des constituants est très rare (< 1/10.000).

Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, des difficultés respiratoires, vertige, ou des gonflements du visage, des lèvres, de la langue, ou de la gorge.

**Déclaration des effets secondaires :**

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

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

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

**- GAVISCON® ADVANCE GOÛT MENTHE**

**(500 mg / 100 mg**

**Alginate de sodium/ bicarbonate de potassium  
Suspension buvable**

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour toute information.
- Vous devez attendre au moins 15 minutes avant de ressentir au mieux l'effet du médicament, bien après 7 jours de traitement.
- Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin. Voir la notice. Voir le prospectus.

Dans cette Notice

1. Qu'est-ce que le médicament et dans quels cas l'utiliser ?
2. Quelles sont les indications du GAVISCON ADVANCE ?
3. Comment prendre le médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver le médicament ?
6. Contenu de l'emballage.

## **1. QU'EST-CE QUE LE GAVISCON ADVANCE ?**

### **Classe pharmacologique**

l'ulcère peptique et la gastro-œsophagienne (RGO). Code ATC : A01AD06.

### **Indications thérapeutiques**

Traitement des symptômes tels que les régurgitations, l'indigestion (sensation de

stomacal), notamment après une chirurgie gastrique, à la suite d'une hernie hiatale, pendant la grossesse ou en association avec une esophagite de reflux.

PPV DH:

LOT:  
EXP:

3211639

98,90  
AEB978  
10/2024

5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**AUTRES ANTIFONGIQUES A USAGE TOPIQUE.**

MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon est destiné au traitement des mycoses (onychomycoses) des ongles des pieds et des mains. La substance active, le ciclopirox, pénètre l'ongle et détruit les champignons.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon ?**

N'utilisez jamais MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au ciclopirox ou à l'un des autres composants contenus dans MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon (voir paragraphe 6).
- Si vous avez moins de 18 ans.

**Faites attention avec MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon :**

- Ne pas avaler
- Tant que MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon n'est pas sec, éviter tout contact avec les yeux et les muqueuses.
- MYCOSTER ne doit être utilisé qu'en application locale.
- Ne pas appliquer de vernis à ongles ordinaire ou d'autres produits cosmétiques pour les ongles sur les ongles traités.

**Utilisation d'autres médicaments**

Les interactions avec d'autres médicaments ne sont pas connues à ce jour.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament,

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# MYCOSTER® 8 POUR CENT

Ciclopirox

Solution filmogène pour application  
locale en flacon

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.**

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, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

La substance active est :

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 8 POUR CENT, solution filmogène pour application locale en flacon ?

3. COMBIEN DE JOURS D'APPLICATION ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Maphar  
Bd Alkhlal N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Mycoster 8% sol f3ml  
P.P.V : 146,60 DH





## Adultes et personnes âgées

### Infection des sinus

- 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une fois par jour, ou
- 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une fois par jour.

### Infection des bronches chez les personnes atteintes de maladies respiratoires chroniques

- 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une fois par jour, ou
- 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une fois par jour.

### Pneumonie

- 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une ou deux fois par jour, ou
- 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une ou deux fois par jour.

### Infection des voies urinaires, y compris des reins ou de la vessie

- 1 ou 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une fois par jour, ou
- ½ ou 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une fois par jour.

### Infection de la prostate

- 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une fois par jour, ou
- 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une fois par jour.

### Infection de la peau et des tissus sous-cutanés, y compris des muscles

- 2 comprimés pelliculés de Tavanic à 250 mg, une ou deux fois par jour, ou
- 1 comprimé pelliculé de Tavanic à 500 mg, une ou deux fois par jour.

## Adultes et personnes âgées présentant une fonction rénale diminuée

Votre médecin sera peut-être amené à vous prescrire une dose plus faible.

### Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être administré chez l'enfant ou l'adolescent.

### Protégez-vous du soleil

Ne vous exposez pas à la lumière solaire directe pendant la durée du traitement et pendant les deux jours suivants. Au cours du traitement, la peau devient en effet beaucoup plus sensible au soleil, ce qui peut provoquer brûlures, fourmillements ou cloques si vous ne respectez pas les précautions suivantes :

- Utilisez une crème solaire à indice de protection élevé.
- Portez toujours un chapeau et des vêtements couvrant les bras et les jambes.
- Évitez l'exposition aux UV artificiels en cabine de bronzage.

### Si vous avez pris plus de Tavanic que vous n'auriez dû

Si par mégarde vous avez pris plus de comprimés que vous n'auriez dû, appelez un médecin ou adressez-vous à un service d'aide médicale d'urgence. Emportez la boîte de médicament avec vous pour que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants risquent de survenir : convulsions, confusion mentale, sensations vertigineuses ou torpéur, altération de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques (se manifestant par des battements cardiaques irréguliers et des nausées ou des problèmes d'estomac).

### Si vous avez oublié de prendre Tavanic

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte, sauf s'il est pratiquement l'heure de la prise suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre Tavanic

N'arrêtez pas de prendre Tavanic parce que vous vous sentez mieux. Il est important d'aller jusqu'au bout du traitement tel que votre médecin vous l'a prescrit. Si vous arrêtez de prendre les comprimés trop tôt, l'infection peut revenir, votre état peut s'aggraver et les bactéries peuvent devenir résistantes au traitement.

## Réactions fréquentes (chez moins d'une personne sur 10) :

- Troubles du sommeil.
- Mal de tête, vertiges.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du taux de certaines substances du foie dans le sang.

## Réactions occasionnelles (chez moins d'une personne sur 100) :

- Multiplication d'autres bactéries ou de champignons, infection par un champignon de l'espèce *Candida* (candidose) pouvant nécessiter un traitement.
- Modification du nombre de certains globules blancs dans le sang (leucopénie, éosinophilie) apparaissant dans les analyses de sang.
- Sensation de stress (anxiété), confusion mentale, nervosité, somnolence, tremblements, sensations vertigineuses (vertige rotatoire).
- Essoufflement (dyspnée).
- Modifications du goût, perte de l'appétit, troubles gastriques ou digestion difficile (dyspepsie), douleur dans la région de l'estomac, ballonnements ou constipation.
- Démangeaisons avec éruption cutanée, fortes démangeaisons ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
- Douleurs articulaires ou musculaires.
- Analyses de sang donnant des résultats inhabituels, révélateurs d'une maladie du foie (augmentation de la bilirubine) ou des reins (augmentation de la créatinine).
- Faiblesse généralisée.

## Réactions rares (chez moins d'une personne sur 1 000) :

- Tendance aux « bleus » et aux saignements en raison d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).
- Diminution du nombre de certains globules blancs (neutropénie).
- Réponse immunitaire excessive (allergie).
- Diminution du taux de sucre (glucose) dans le sang (hypoglycémie), ce qui est particulièrement important chez les diabétiques.
- Perception visuelle ou auditive de choses qui n'existent pas (hallucinations, paranoïa), changements d'opinion et modifications de la pensée (réactions psychotiques) avec risque d'idées suicidaires ou de passage à l'acte.
- Abattement, troubles mentaux, agitation, rêves inhabituels, cauchemars.
- Fourmillements dans les mains et les pieds (parasthésies).
- Troubles auditifs (bourdonnements) ou visuels (vision floue).
- Battements cardiaques plus rapides que d'habitude (tachycardie) ou faible tension artérielle (hypotension).
- Faiblesse musculaire, ce qui est particulièrement important chez les patients atteints de myasthénie (maladie rare du système nerveux).
- Perturbation de la fonction rénale avec insuffisance rénale occasionnelle, par suite d'une réaction allergique des reins, appelée néphrite interstitielle.
- Fièvre.

## Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Diminution du nombre de globules rouges (anémie), par suite de lésions des globules rouges, pouvant entraîner une pâleur ou une coloration jaune de la peau, ou diminution du nombre de toutes les cellules du sang (pancytopénie).
- Fièvre, mal de gorge et sensation générale de malaise durable, ce qui peut être dû à une réaction due à la prise de Tavanic (agranulocytose).



## 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 :

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

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

Ce 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.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TAVANIC

- 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'EKG (voir la rubrique intitulée « Autres médicaments et Tavanic »).
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez des troubles du foie ou en avez eu par le passé.
- Si vous souffrez d'une myasthénie (grande faiblesse musculaire).

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en 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, ou si vous envisagez d'en prendre, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, car Tavanic peut modifier l'action des autres médicaments. Inversement, certains 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 fénibufène, 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 des produits utilisés dans les troubles du rythme tels que la quinidine, l'hydroquinidine, le disopyr le sotalol, le dofétilide ou l'ibutilide), les dépressifs tricycliques tels que l'amitriptyline ou l'imipramine bactériennes (antibiotiques de la famille des macrolides) tels que l'érythromycine, l'azithromycine ou la clarithromycine (certains psychotropes).
- Le probénécide, utilisé pour traiter la goutte. Vol de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.
- La cimétidine, contre les ulcères et les brûlures o 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 des produits à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du





## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Enterogermina® 2 milliards/5 ml, suspension buvable Enterogermina® 2 milliards, gélule

Spores de *B. clausii* polyanitibio-résistantes - Voie orale

SANOFI

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir Rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement.

Que contient cette notice :

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

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

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de spores de *Bacillus clausii*. Ces spores sont naturellement présentes dans l'intestin et ne peuvent pas déclencher de maladies (elles sont dépourvues de tout potentiel infectieux).

Enterogermina est utilisé pour :

- la prévention et le traitement de l'altération de la flore bactérienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives ou déséquilibrées de la flore bactérienne intestinale (dysvitaminoses endogènes) ;
- le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore intestinale perturbée par une antibiothérapie ou tout autre traitement médicamenteux ;
- le traitement des troubles digestifs aigus et chroniques survenant chez le nourrisson allaité en lien avec une intoxication, un déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) ou une carence en vitamines (dysvitaminose).

### Education sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Ce déséquilibre se manifeste par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation de la présence d'air dans l'intestin.

En l'absence d'amélioration ou si vous remarquez une aggravation des symptômes après une courte période de traitement, parlez-en à votre médecin.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ENTEROGERMINA

#### Contre-indications :

**Ne prenez jamais Enterogermina**

- Si vous êtes allergique aux spores de *Bacillus clausii* polyanitibio-résistantes ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

##### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Enterogermina.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie.

Des cas de réactions anaphylactiques graves telles qu'un choc anaphylactique ont été rapportés en lien avec une utilisation inappropriée de ce produit.

En cas d'utilisation lors d'un traitement antibiotique, prendre Enterogermina entre deux prises d'antibiotiques successives.

La présence éventuelle de corpuscules, c'est-à-dire de minuscules particules décelables dans les flacons d'Enterogermina, est due à l'aggrégation de spores de *Bacillus clausii* et ne constitue pas un signe de détérioration du médicament.

#### Autres médicaments et Enterogermina

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

L'utilisation simultanée d'Enterogermina et d'autres médicaments n'est pas susceptible d'entraîner l'apparition de troubles (interactions).

#### Grossesse et allaitement

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

Enterogermina peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Enterogermina n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### 3. COMMENT PRENDRE ENTEROGERMINA

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

Prenez Enterogermina à intervalles réguliers au cours de la journée

#### Les doses recommandées sont :

##### Flacons

Adultes : 2 à 3 flacons par jour.

Enfants et nourrissons allaités : 1 à 2 flacon(s) par jour.

**Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie (voir « Avertissements et précautions »).**

Agiter avant l'emploi. Pour ouvrir le flacon, faire tourner la partie supérieure et la détacher.



Prendre le contenu du flacon tel quel ou le diluer dans de l'eau ou une autre boisson (par ex. lait, thé, jus d'orange). Afin d'éviter toute altération du médicament, il doit être pris aussi rapidement que possible après ouverture du flacon.

##### Gélules

Adultes : 2 à 3 gélules par jour.

Enfants : 1 à 2 gélule(s) par jour.

Avaler les gélules avec un peu d'eau ou une autre boisson. En cas de difficultés à avaler les gélules (en particulier chez les enfants en bas âge), utiliser la suspension buvable.

**Attention :** ne pas dépasser les doses prescrites sans l'avis du médecin. Utiliser Enterogermina uniquement pour des traitements de courte durée.

Consultez votre médecin si les troubles réapparaissent ou si vous remarquez qu'un changement récent est intervenu dans la manifestation de ces troubles.

#### Si vous avez pris plus d'Enterogermina que vous n'auriez dû

En cas d'ingestion/prise accidentelle d'une dose excessive d'Enterogermina, prévenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

#### Si vous oubliez de prendre Enterogermina

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

La prise correcte et scrupuleuse du médicament favorise son efficacité.





## Si vous arrêtez de prendre Enterogermina

Aucun effet particulier n'a été signalé, en dehors de l'absence d'effet thérapeutique. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

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

Des cas de réactions allergiques (hypersensibilité), notamment rougeur de la peau, urticaire et angioedème, ont été rapportés.

## Déclaration des effets secondaires

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

## 5. COMMENT CONSERVER ENTEROGERMINA

TENIR CE MEDICAMENT HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « Exp. ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Cette date de péremption n'est valable que si le produit est correctement conservé dans son conditionnement initial.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

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

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### Ce que contient Enterogermina

#### Flacons

- la substance active est : spores de *Bacillus clausii* polyantibiotico-résistantes. Chaque flacon contient 2 milliards de spores de *Bacillus clausii* polyantibiotico-résistantes.
- l'autre composant est l'eau purifiée.

#### Gélules

- la substance active est : spores de *Bacillus clausii* polyantibiotico-résistantes. Chaque gélule contient 2 milliards de spores de *Bacillus clausii* polyantibiotico-résistantes.
- les autres composants sont : kaolin lourd, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, gélatine, dioxyde de titane (E171), eau purifiée.

### Qu'est-ce que Enterogermina et contenu de l'emballage extérieur

#### Flacons

Enterogermina se présente sous forme de suspension buvable. Boîte de 10 ou 20 flacons de 5 millilitres.

#### Gélules

Enterogermina se présente sous forme de gélule. Boîte de 12 ou 24 gélules.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Sanofi S.p.A.  
Viale L. Bodio, 37/b  
20158 Milan, Italie

#### Fabricant

Sanofi S.p.A.  
Viale Europa, 11  
21040 Chiggiù (Va), Italie

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est décembre 2015.

## PACKAGE LEAFLET : INFORMATION FOR THE USER

## Enterogermina® 2 billion/5 ml, oral suspension

## Enterogermina® 2 billion, hard capsules

Spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* – oral use

**Read this leaflet carefully before you start taking this medicine as it contains important information for you.**

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you would like more information or advice, ask your doctor or pharmacist.
- If you experience any of the undesirable effects, including effects not listed in this leaflet, speak to your doctor or pharmacist.
- See section 4.
- Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

### What is in this leaflet :

- What Enterogermina is and what it is used for
- What you need to know before you take Enterogermina
- How to take Enterogermina
- Possible side effects
- How to store Enterogermina
- Further information

### 1. WHAT ENTEROGERMINA IS AND WHAT IT IS USED FOR

Enterogermina is a medicine consisting of a spore suspension of *Bacillus clausii*, normally present in the intestine, without disease causing capacity (without pathogenic ability).

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of the alteration of the normal balance of intestinal flora (gut microbiota) and vitamin deficiencies in the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous avitaminosis);
- coadjutant treatment to restore intestinal microbial flora altered during treatment with antibiotics or chemotherapy;
- the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants caused by poisoning or alteration of the normal balance of intestinal flora (intestinal dismicrobism) or vitamin deficiencies in the organism (avitaminosis).

### Health education notes

The intestinal bacterial flora constitutes a real defensive barrier against harmful bacteria. Its balance can be upset by intestinal infections, poisoning, food disorders, changes in diet or use of antibiotics. This imbalance manifests itself as diarrhoea, abdominal pain and an increase in air in the intestine.

Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

### 2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA

#### Contra-indications :

#### Do not take Enterogermina

- if you are allergic to spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).

### Appropriate precautions for use : Special warnings :

#### Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Enterogermina. This medication is for oral use only. Do not inject or administer through other routes. Severe anaphylactic reactions such as anaphylactic shock. During treatment with antibiotics, ingest Enterogermina between one administration.

If you notice the presence of corpuscles, or of tiny particles in the Enterogermina vials impaired, as these are simply clusters of *Bacillus clausii* spores.

### Other medicines and Enterogermina

Inform your doctor or your pharmacist if you are taking, have recently taken or co the counter medication.

No disorders (interactions) are envisaged concerning the association between Enter

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Aéroport Casablanca  
Enterogermina 2 milliards  
Susp 5 x 10 10 ml  
P.P.V. : 60,00 DH

6113001 081653

de prendre ce médicament.

**BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet contient : Glucose.**

### 3. COMMENT PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

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

**En général la posologie usuelle par voie orale est de :**

- Adultes : 3 sachets par jour en moyenne.

Vous devez dissoudre le contenu d'un sachet dans un demi-verre d'eau ou le mélanger à un aliment semi-liquide comme de la bouillie, une compote, de la purée, etc.

#### **Fréquence d'administration**

Vous devez prendre BEDELIX de préférence entre les repas et un peu avant.

#### **Durée du traitement**

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Si vous avez pris plus de BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables rapportés sont : éruption cutanée, œdème de Quincke, démangeaisons et urticaire.

#### **Déclaration des effets secondaires**

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

notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

### 5. COMMENT CONSERVER BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Ce que contient BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet**

- La substance active est : Montmorillonite bédellitique ..... 3,000 g pour un sachet de 3,925 g
- Les autres composants sont : Gel d'hydroxyde d'aluminium et de carbonate de magnésium codesséchés, extrait de réglisse, vanilline, saccharine sodique et glucose hydraté.

**Qu'est-ce que BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous la forme d'une poudre blanchâtre contenue dans un sachet. Boîte de 30.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 09/11/2018.**

**Titulaire d'AMM / Fabricant :**

**MAPHAR**

Km 10, route côtière 111, Quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ, Maroc.

#### **Sous-licence :**

Ipsen consumer Healthcare  
65, quai Georges Gorse, 92100 Boulogne-Billancourt.





# bedelix<sup>®</sup> 3g

Montmorillonite beidelitique

poudre pour suspension buvable en sachet

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

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

**1. QU'EST-CE QUE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ALITRES

ADSORBANT A07BC05

LOT 1 BEDELIX 3G  
PCH: 10 2027 SACHETS 830

P.P.V : 57DH70



6 118000 610234

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

**Ne prenez jamais BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la montmorillonite beidelitique) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'une maladie provoquant un rétrécissement de votre tube digestif.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet.

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

**Faites attention avec BEDELIX :**

Si vous êtes sous dialyse, cela signifie que vos reins fonctionnent mal et ceux-ci auront des difficultés à éliminer l'hydroxyde d'aluminium contenu dans ce médicament. Dans ce cas, vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une période prolongée sans en parler à votre médecin. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

**Autres médicaments et BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet**

Vous devez espacer la prise de BEDELIX et d'un autre médicament pour éviter de diminuer l'efficacité de l'autre traitement.

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

**BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet avec des aliments et boissons**

Vous devez prendre BEDELIX entre les repas ou un peu avant.

**Grossesse et allaitement**

BEDELIX n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant