

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0020293

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1361

Société : 178414

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAHED MILLOUDA

Date de naissance : 30-11-1952

Adresse : IMMEUBLE HAMAM EL WARDA

Tél. : 06 80 70 40 00

Total des frais engagés : 98320 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Chahed Milouda

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Inertie surfe

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 : Casablanca

Le : 21/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

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
21/01/23	ln		200,00	

[illegible][illegible]

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	6/9/93	5 x 10M =				60M

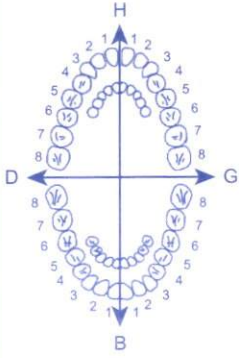
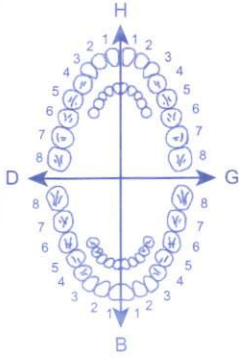


RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-around; margin-top: 5px;"> <div style="text-align: center;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000 11433553 B </div> </div>			
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

[illegible][illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. JAWAD HOUSSEINI ARAQI

MEDECIN EXPERT ASSERMENTE
PRES DES TRIBUNAUX

ECHOGRAPHIE

DIPLOME DE LA FACULTE DE MEDECINE
DE STRASBOURG (FRANCE)

MEMBRE DE L'ASSOCIATION MAROCAINE
DE FERTILITE ET DE CONTRACEPTION



الاستعجلات
Urgences
06 61 14 44 02

الدكتور جواد حسيني عراقي

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بـستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

Chakou Chouk

Casablanca, le :

21/09/23



PHARMACIE ROUTE
Tél: 05 22 90 36 95
Fax: 05 22 90 31 01

6 FC
Sh 20
x6

260x6

32520 RICOF

500g

1560.6 Sem

39.80 Brouel

1228.0 200pers

5500

1228.0 200pers



**TRICEF®****Ceftriaxone****Poudre et solvant pour injection**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer.

an.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**DENOMINATION**

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

TRICEF® 500 mg/2 ml (IM)

Poudre
Ceftriaxone* 500 mg

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 2 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 500 mg/5 ml (IV)

Poudre
Ceftriaxone* 500 mg

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Eau ppi, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 1 g/3,5 ml (IM)

Poudre
Ceftriaxone* 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 3,5 ml

Teneur en sodium 83 mg

TRICEF® 1 g/10 ml (IV)

Poudre
Ceftriaxone* 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant IV : Eau ppi, ampoule de 10 ml

Teneur en sodium 83 mg

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20180 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 10 ml d'eau pour préparations injectables en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 3,5 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 5 ml d'eau pour préparations injectables, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 2 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENTCe médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Ce médicament est indiqué :

• en pratique de ville :

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
- dans certaines infections respiratoires sévères,
- dans certaines infections urinaires sévères et/ou à germes résistants,
- en urgence, avant hospitalisation, en cas de suspicion de purpura fulminans (fièvre associée à certaines petites taches rouges sur la peau).

Pour les formes IM : TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml :

- à certaines otites moyennes aiguës de l'enfant et du nourrisson, en cas d'échec ou d'impossibilité d'assurer un traitement adapté par voie orale.

• à l'hôpital :

- dans les infections sévères dues aux germes sensibles à la ceftriaxone (y compris certaines méningites),
- dans le traitement des phases secondaire (méningite) et tertiaire (manifestations neurologiques et articulaires) de la maladie de Lyme disséminée (maladie sévère provoquée par la piqure d'une tique).
- la prévention des infections post-opératoires pour les résections transurétrales de prostate (dosages 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml).

ATTENTION !**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée,
- chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants :

54,20



TRICEF®
Ceftriaxone

Poudre et solvant pour injection

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, consultez votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

TRICEF® 500 mg/2 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone*

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 500 mg/5 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone*

500 mg

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Eau ppi, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 1 g/3,5 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone*

1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 3,5 ml

Teneur en sodium 83 mg

TRICEF® 1 g/10 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone*

1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant IV : Eau ppi, ampoule de 10 ml

Teneur en sodium 83 mg

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20180 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 10 ml d'eau pour préparations injectables en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 3,5 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 5 ml d'eau pour préparations injectables, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 2 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Ce médicament est indiqué :

• en pratique de ville :

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
- dans certaines infections respiratoires sévères,
- dans certaines infections urinaires sévères et/ou à germes résistants,
- en urgence, avant hospitalisation, en cas de suspicion de purpura fulminans (fièvre associée à certaines petites taches rouges sur la peau).

Pour les formes IM : TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml :

- à certaines otites moyennes aiguës de l'enfant et du nourrisson, en cas d'échec ou d'impossibilité d'assurer un traitement adapté par voie orale.

• à l'hôpital :

- dans les infections sévères dues aux germes sensibles à la ceftriaxone (y compris certaines méningites),
- dans le traitement des phases secondaire (méningite) et tertiaire (manifestations neurologiques et articulaires) de la maladie de Lyme disséminée (maladie sévère provoquée par la piqûre d'une tique).
- la prévention des infections post-opératoires pour les résections transurétrales de prostate (dosages 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée,
- chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants :

**TRICEF®****Ceftriaxone****Poudre et solvant pour injection**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de
Si vous avez des questions, si vous avez un de
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin

en.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**DENOMINATION**

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

TRICEF® 500 mg/2 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone*

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 2 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 500 mg/5 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone*

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Eau ppi, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 1 g/3,5 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone*

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 3,5 ml

Teneur en sodium 83 mg

TRICEF® 1 g/10 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone*

*Sous forme de sel de sodium

Solvant IV : Eau ppi, ampoule de 10 ml

Teneur en sodium 83 mg

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20180 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 10 ml d'eau pour préparations injectables en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 3,5 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 5 ml d'eau pour préparations injectables, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 2 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENTCe médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Ce médicament est indiqué :

• en pratique de ville :

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
- dans certaines infections respiratoires sévères,
- dans certaines infections urinaires sévères et/ou à germes résistants,
- en urgence, avant hospitalisation, en cas de suspicion de purpura fulminans (fièvre associée à certaines petites taches rouges sur la peau).

Pour les formes IM : TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml :

- à certaines otites moyennes aiguës de l'enfant et du nourrisson, en cas d'échec ou d'impossibilité d'assurer un traitement adapté par voie orale.

• à l'hôpital :

- dans les infections sévères dues aux germes sensibles à la ceftriaxone (y compris certaines méningites),
- dans le traitement des phases secondaire (méningite) et tertiaire (manifestations neurologiques et articulaires) de la maladie de Lyme disséminée (maladie sévère provoquée par la piqure d'une tique).
- la prévention des infections post-opératoires pour les résections transurétrales de prostate (dosages 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml).

ATTENTION !**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée,
- chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants :

54,20

Notice : Information de l'utilisateur

TRICEF® 1g / 10ml

TRICEF® 1g/3,5 ml

TRICEF® 500 mg/ 5 ml

TRICEF® 500 mg/ 2 ml

Poudre et solvant pour solution injectable

Boîte de 1 flacon de poudre

et 1 ampoule de solvant

Ceftriaxone

Veillez lire attentivement cette notice d'utiliser ce médicament car elle contient informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
3. Comment utiliser TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable et dans quel cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04.

TRICEF 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.

TRICEF poudre et solvant pour solution injectable (IM) est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRICEF est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- 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 morsures 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 TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?

N'utilisez jamais TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;

• Si vous présentez une insuffisance cardiaque, entraînant une diminution du débit cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

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

TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable, 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 TRICEF :

• Si vous avez récemment pris ou si vous êtes sur le point de prendre 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 présentez ou avez déjà présenté une association des symptômes suivants : éruption cutanée, rougeurs, cloques au niveau des lèvres, des yeux et de la bouche, peau qui pèle, fièvre élevée, symptômes pseudo-grippaux, augmentation des taux d'enzymes hépatiques dans les tests sanguins et augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (signes de réactions cutanées sévères, voir également rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

En plus pour TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

• 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 TRICEF pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. TRICEF peut modifier les résultats de tests urinaires permettant de dépister la présence de sucre dans les urines, et du test sanguin appelé test de Coombs. Si vous devez faire des tests :

54120



TRICEF® Ceftriaxone

Poudre et solvant pour injection

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prescrire.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute,
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

TRICEF® 500 mg/2 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 2 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 500 mg/5 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Eau ppi, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 1 g/3,5 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 3,5 ml

Teneur en sodium 83 mg

TRICEF® 1 g/10 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant IV : Eau ppi, ampoule de 10 ml

Teneur en sodium 83 mg

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20180 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 10 ml d'eau pour préparations injectables en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 3,5 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 5 ml d'eau pour préparations injectables, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 2 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Ce médicament est indiqué :

• en pratique de ville :

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
- dans certaines infections respiratoires sévères,
- dans certaines infections urinaires sévères et/ou à germes résistants,
- en urgence, avant hospitalisation, en cas de suspicion de purpura fulminans (fièvre associée à certaines petites taches rouges sur la peau).

Pour les formes IM : TRICEF® 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml :

- à certaines otites moyennes aiguës de l'enfant et du nourrisson, en cas d'échec ou d'impossibilité d'assurer un traitement adapté par voie orale.

• à l'hôpital :

- dans les infections sévères dues aux germes sensibles à la ceftriaxone (y compris certaines méningites),
- dans le traitement des phases secondaire (méningite) et tertiaire (manifestations neurologiques et articulaires) de la maladie de Lyme disséminée (maladie sévère provoquée par la piqûre d'une tique).
- la prévention des infections post-opératoires pour les résections transurétrales de prostate (dosages 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée,
- chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants :



54,20

Notice : Information de l'utilisateur

TRICEF® 1g / 10ml

TRICEF® 1g/ 3,5 ml

TRICEF® 500 mg/ 5 ml

TRICEF® 500 mg/ 2 ml

Poudre et solvant pour solution injectable

Boîte de 1 flacon de poudre

et 1 ampoule de solvant

Ceftriaxone

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
3. Comment utiliser TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04.

TRICEF 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.

TRICEF poudre et solvant pour solution injectable (IM) est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRICEF est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- 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 morsures 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 TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable ?

N'utilisez jamais TRICEF, poudre et solvant pour solution injectable :

• Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;

• Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à d'autres antibiotiques.

(concomitamment avec d'autres médicaments) ;

• 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 présentez ou avez déjà présenté une association des symptômes suivants : éruption cutanée, rougeurs, cloques au niveau des lèvres, des yeux et de la bouche, peau qui pèle, fièvre élevée, symptômes pseudo-grippaux, augmentation des taux d'enzymes hépatiques dans les tests sanguins et augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (signes de réactions cutanées sévères, voir également rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

En plus pour TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

• 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 TRICEF pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. TRICEF peut modifier les résultats de tests urinaires permettant de dépister la présence de sucre dans les urines, et du test sanguin appelé test de Coombs. Si vous devez faire des tests :

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRICEF :

• Si vous avez récemment pris ou si vous êtes sur le point de prendre 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 présentez ou avez déjà présenté une association des symptômes suivants : éruption cutanée, rougeurs, cloques au niveau des lèvres, des yeux et de la bouche, peau qui pèle, fièvre élevée, symptômes pseudo-grippaux, augmentation des taux d'enzymes hépatiques dans les tests sanguins et augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (signes de réactions cutanées sévères, voir également rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

En plus pour TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

• 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 TRICEF pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. TRICEF peut modifier les résultats de tests urinaires permettant de dépister la présence de sucre dans les urines, et du test sanguin appelé test de Coombs. Si vous devez faire des tests :

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser TRICEF :

• Si vous avez récemment pris ou si vous êtes sur le point de prendre 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 présentez ou avez déjà présenté une association des symptômes suivants : éruption cutanée, rougeurs, cloques au niveau des lèvres, des yeux et de la bouche, peau qui pèle, fièvre élevée, symptômes pseudo-grippaux, augmentation des taux d'enzymes hépatiques dans les tests sanguins et augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (signes de réactions cutanées sévères, voir également rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

• Informez-vous avant de vous faire vacciner. Si vous êtes surveillé, utilisez ce médicament avec précaution. Si vous êtes enceinte ou allaitez, informez votre médecin.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.

• Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou allaitez.



SOCLAV® 100 mg/ 12,5 mg Nourrison,
poudre pour suspension
buvable en flacon de 30 ml.

SOCLAV® 100 mg/ 12,5 mg Enf
poudre pour suspension buvable
en flacon de 60 ml.

SOCLAV® 500 mg/ 62,5 mg Enf
poudre pour suspension buvable
en sachet-dose, boîtes de 12 et de 16.

SOCLAV® 1 g/ 125 mg Adulte
poudre pour suspension buvable
en sachet-dose, boîtes de 12, 16 et de 24.

Amoxicilline / Acide clavulanique : 8/1

l'une des situations mentionnées ci-dessus.
En cas de doute, demandez conseil à votre médecin, à
l'infirmier/ère avant de prendre / d'administrer SOCLAV à vo

Faites attention avec SOCLAV :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien a
- Admédication si vous ou votre enfant : -

aux reins,

decin ou v

nourrison

her le type

prescrire / p

ament.

ère

u engendr

es convuls

enfant pre

s risques. V

124,00

une attention particulière

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?
3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase - code ATC : J01CR02.
SOCLAV est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

SOCLAV est utilisé chez les nourrissons, les enfants et les adultes pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre / donner ce médicament à votre enfant ou nourrisson.

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

- Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.
- Si vous avez / votre enfant a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- Si vous avez / votre enfant a déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez / ne donnez pas SOCLAV à votre enfant/nourrisson si vous êtes dans

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez / votre enfant effectue des analyses de sang (examens de sang) ou explorations fonctionnelles hépatiques (ou des analyses de glucose), vous devez informer le médecin ou infirmier(ère) ou l'enfant prend SOCLAV. En effet, SOCLAV peut influencer sur les tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous ou votre enfant prenez, avez récemment pris ou devez prendre un médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous ou votre enfant prenez de l'allopinolol (en traitement de l'hypertension), le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé. Si vous prenez / votre enfant prend du probénécide (en traitement de l'hypercholestérolémie), le médecin peut décider d'ajuster la dose de SOCLAV. Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation (anticoagulants, comme la warfarine) sont pris avec SOCLAV, des analyses sanguines doivent être requises.

SOCLAV peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (médicament utilisé pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

SOCLAV peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire votre capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas en mesure de le faire.

Liste des excipients à effet notoire :

- SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg Enfant et SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte : suspension buvable en sachet-dose contiennent de l'Aspartame (source de phénylalanine). Celle-ci peut être nocive chez les personnes atteintes de phénylcétonurie.
- SOCLAV contient de la maltodextrine (glucose). L'utilisation prolongée de SOCLAV peut provoquer un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte :

Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour.

Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISSON :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT :

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg ENFANT :

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant.

• Votre médecin vous indiquera la quantité de SOCLAV à administrer.

• Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg et par jour.

Bronchofluide®

Carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS

• BRONCHOFLUIDE SIROP

- Sirop enfants
- Sirop adultes

Flacon de 125 ml.

• BRONCHOFLUIDE SANS SUCRE, solution

- Solution buvable adultes

COMPOSITION

BRONCHOFLUIDE SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate

BRONCHOFLUIDE SANS SUCRE

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Alcool éthylique.

INDICATIONS

BRONCHOFLUIDE est un fluidifiant des sécrétions de la muqueuse des voies respiratoires. (La forme sans sucre est destinée aux patients soumis à des régimes hypoglycémiques).

• Pneumologie


- Bronchites aiguës et chroniques.
- Dilatation des bronches.
- Bronchorrhée.
- Insuffisance respiratoire chronique.

• O.R.L.

- Trachéites.
- Laryngites aiguës ou subaiguës.
- Rhinopharyngites.
- Catarrhes tubaires compliqués ou non d'otites.
- Sinusites.

CONTRE-INDICATIONS

Ulcères gastro-duodénaux.

 Contre indiqué chez le nourrisson de moins de 2 ans.

EFFETS INDESIRABLES

A fortes doses, on peut parfois observer l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées. Il est alors conseillé de réduire la posologie.

POSOLOGIE

• Enfants

- De 2 à 5 ans : 1 cuillère à café 2 fois par jour.
- Au dessus de 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour.
- La durée de traitement est de 8 à 10 jours.

• Adultes

- En moyenne 3 cuillères à soupe par jour (Du sirop ou de la solution buvable pour Adultes).
- La durée de traitement ne doit pas dépasser 5 jours.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite figurant sur le conditionnement extérieur.

Bronchofluide

adultes sirop

LOT: 307

PER: 07/25

PPV: 39,80DH



Laboratoires NOVOPHARMA
Z.I.L. Tit Mellil - Casablanca

ALGIXENE® 500 mg, boîte de 12 suppositoires

D.C.I. : Naproxène

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALGIXENE® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMALE NON STEROÏDIEN : code ATC : M01AE02

- Ce médicament est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :
- En traitement de longue durée de :
 - o certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
 - o certaines arthroses sévères.
 - En traitement de courte durée de :
 - o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
 - o douleurs aiguës d'arthrose,
 - o douleurs lombaires aiguës,
 - o douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
 - o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme;
 - Lors des règles douloureuses.

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

- **Ne prenez jamais ALGIXENE® dans les cas suivants :**
 - o Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
 - o Antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
 - o Antécédent d'allergie à l'un des constituants du suppositoire.
- Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Inflammation ou saignements récents du rectum (contre indication liée à la voie d'administration du traitement).

- Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **ALGIXENE®** : Les médicaments tels que **ALGIXENE®** pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement. Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral, ou si vous pensez avoir des facteurs de risque, consultez votre médecin.

Grossesse et allaitement :

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

Grossesse

Au cours du premier trimestre de grossesse (12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1er jour de vos dernières règles), votre médecin peut être amené à vous prescrire un médicament à action plus brève.

Au-delà du premier trimestre de grossesse

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin. Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin. Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Allaitement

Ce médicament est contre-indiqué pendant l'allaitement. Dans de rares cas, des effets indésirables peuvent survenir chez le bébé. 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.

Informations importantes concernant certains composants de ALGIXENE® : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALGIXENE® ?

Posologie

La posologie est de 1 suppositoire à 500 mg par jour. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Mode d'administration

Voie rectale.

Le choix de cette voie d'administration n'est déterminé que par la commodité d'administration de ce médicament.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Durée de traitement

L'utilisation de cette voie d'administration doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale surajoutée aux risques par voie générale. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

- Si vous avez pris plus de ALGIXENE® que vous n'auriez dû :

En cas d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

- Si vous oubliez de prendre ALGIXENE® :

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

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, **ALGIXENE®** peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les médicaments tels que **ALGIXENE®** pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peuvent survenir des réactions allergiques :

- o Cutanées : éruption sur la peau, démangeaisons, urticaire, aggravation d'urticaire chronique,
- o Respiratoires : crise d'asthme, gêne respiratoire notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à des anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- o Générales : très rarement, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

ZOEGAS 20 mg & 40 mg
Gélules gastro-résistantes - Boîte de 7, 14 et 28.
Esomeprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament n'est pas à être naturellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

LOT 220447
EXP 01/2024
PPV 122.80DH

Diméthicone 35% (polysiloxane), sorbique, benzoate de sodium, monolaurate de propylène glycol sorbitan, octylphénoxy-polyéthoxy-éthanol, eau purifiée et propylène glycol, Polysorbate 80, Mannitol, Monoglycérides diacétylés, Talc, Dispersion 30% de copolymère d'acide méthacrylique - éthyle acrylate (1:1) (copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, laurilsulfate de sodium et polysorbate 80), Citrate de Triéthyl, Macroglycérides stéariques.

Composition de la gélule : Gélatine, oxyde de fer jaune (E172), dioxyde de titane (E171).

Liste des Excipients à effet notoire : Saccharose, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

ZOEGAS contient une substance appelée esomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ZOEGAS 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

• Adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). ZOEGAS peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

• Adolescents âgés de 12 ans et plus :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

ZOEGAS 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

• Adultes :

Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

- Poursuite du traitement après prévention avec ZOEGAS par voie intraveineuse de la récurrence hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.

• Adolescents âgés de 12 ans et plus :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

4. POSOLOGIE

• Instructions pour un bon usage

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin ou votre pharmacien vous l'a dit. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si besoin.

- Si vous prenez ce médicament depuis longtemps (en particulier depuis plus d'un an), votre médecin sera amené à vous surveiller.

- Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » en fonction des besoins, vous devez l'informer si les symptômes se modifient.

• Posologie de ZOEGAS :

- Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre et la durée du traitement. Ceci dépendra de votre état de santé, de votre âge et du fonctionnement de votre foie.

- Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

→ ZOEGAS 20mg :

• Adultes âgés de 18 ans et plus :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg de ZOEGAS une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de ZOEGAS 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus

Manef 300 manef

Magnésium fort + Vitamines

MANEF - Arôme orange sanguine. Sans sucres. Sans gluten.

INGRÉDIENTS :

Agent de charge : sorbitol ; Acidifiant : acide citrique ; Minéral : oxyde de magnésium ;
poudre à lever : carbonate de soude ; support : polyéthylène glycol ; arôme
phosphate tricalcique ; édulcorant : saccharinate de sodium ; vitamines B6

FMM86 0925

LOT PER

Prix 55.00

+ vitamines B6, B2

15 comprimés effervescent
arôme orange sanguine
sans gluten

N° de lot : 811506626091
N° d'expiration : 10/10/10

811506626091

Composition	Par comprimé
MAGNÉSIUM (provenant d'oxyde de magnésium d'origine marine)	300 mg
VITAMINE B6	2 mg
VITAMINE B2	1,6 mg

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un apport supplémentaire dans certaines situations :

- en cas de fatigue
- effort physique
- activité intellectuelle
- surmenage, stress,
- croissance chez l'enfant et l'adolescent.

CONSEILS D'UTILISATION :

Prendre 1 comprimé effervescent par jour, à dissoudre dans un demi-verre d'eau. Un demi comprimé effervescent pour les enfants suffit. Bien refermer le tube après chaque utilisation. Un léger dépôt au fond du verre est normal.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : Ne peut remplacer une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain. Il est recommandé de respecter les doses conseillées. Une consommation excessive peut avoir des effets laxatifs. Tenir hors de portée des jeunes enfants. Conserver dans un endroit frais et sec.

PRÉSENTATION :

Boîte de 15 comprimés effervescent, Poids net : 35,6 g.
Boîte de 30 comprimés effervescent, Poids net : 71,3 g.

Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

Laboratoires JUVA SANTÉ
8, rue Christophe Colomb - 75008 PARIS - FRANCE
Importé par PROMOSER
Résidence CASA I 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC
Fabriqué par : Laboratoires JUVA PRODUCTIONS
Rue Avogadro, Technopole Sud
57600 Forbach - FRANCE

2119123

a

by $EM \times 10 MA =$
60 MA (pax ✓
d } MchAHE
MILORDA





Inéso
ésoméprazole