

INFORMATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

s :

vé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

- Le renseignement de la feuille de soins doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- 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 canalaire, 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 canalaire.

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

- Reclamation : 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.

M22- 0046512

178052

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1131

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Mohamed Louni

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 31 96 95 64 Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16/08/2023

Nom et prénom du malade : MARZAGUI YAMOU

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Nature de la maladie : *Alzheimer* - *Neur Salwa Oumari*

ALD ALC Pathologie(s) : *Neurologue EEG EMG*

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : *Maladie Alzheimer*

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.

09 OCT 2023

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 : CRA

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 16/08/2023

BELEVE 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
26/08/23			G = 300000	Docteur SARLAU NEUROLOGUE EEG - EMG Ave. du City Office en face de Mariane Tel: 05 22 90 27 66

Cachet du Pharmacien ou du Fourneisseur		Date	Signature du Pharmacien
0 6 2 1 1 8 4 2 I N P 3	16.08.2023	Pharmacie Portes de Tamaris Moulak Tham Complexe Résidentiel les Portes de Tamaris ICP:00326879700001	Signature du Pharmacien

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

BELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

Docteur Salwa OUMARI

NEUROLOGUE

Spécialiste des Maladies du Cerveau, de La Moelle Epinière, du Nerf et du Muscle

- Epilepsie, Migraine, Accident Vasculaire Cérébral
 - Maladie d'Alzheimer, Maladie de Parkinson
 - Atrophie en Plaques, Myopathie, Neuropathie

Electroencéphalogramme (EEG/Vidéo EEG)

~~Electroneuromyogramme (EMG)~~



الدكتورة سلوى عماري

طبيبة اختصاصية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

- أمراض الصرع، ألام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ
 - مرض الزهيرم، مرض باركينسون، مرض التصلب المتعدد
 - أمراض الأعصاب والعضلات

الخطب الكهريائي للدماغ : الشبكة

الخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

2 10108 1823

MARZAOUI TAMOU

561. ωX^3

1C83.0

soar

1/Keira

$$\frac{1}{2} - 0 = 0$$

82.10 x 27.00 164.201^{0.00}

2 Medium Dr

Bd Qued Laou, City Office, 1er Etage N° A6 en face de Mariane et McDonald's Hay Hassani (au dessus de KFC)

Casablanca - Tél : 05 22 90 22 66 - E-mail : s.oumari@hotmail.com

SA 10 X 2

100,20

3 / Tangerini 4

R - 1 CP . x 30.

28.02 X 2

116,03 100 15 JCS
P 2 18

4t Bet asek 9

R - 0 - 4

100 CHF



180,00 + 30
Dr. Salwa OUMARI
NEUROLOGUE EEG - EMG
Bd Qued Laabu City Office en Face de Mariane
Hassani lau dessus de KFC / Tél: 05 22 90 17 66

360,00

5 / IRNEL 150



100 3 mois

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose maladies héréditaires rares).

IRVEL® contient du sodium. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

Mode et voie d'administration :

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Ne prenez pas IRVEL® au cours où en dehors des repas. Vous devez prendre IRVEL® à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® tous les jours.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés) jusqu'à 300 mg en une prise par jour (4 comprimés de 75 mg par jour) pour réduire la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six heures.

- Utilisation chez les enfants * et les adolescents *

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend IRVEL®, il doit être surveillé par un médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests

120,00

501214d



ment votre

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose maladies héréditaires rares).

IRVEL® contient du sodium. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

Mode et voie d'administration :

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Ne prenez pas IRVEL® au cours où en dehors des repas. Vous devez prendre IRVEL® à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® tous les jours.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés) jusqu'à 300 mg en une prise par jour (4 comprimés de 75 mg par jour) pour réduire la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six heures.

- Utilisation chez les enfants * et les adolescents *

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend IRVEL®, il doit être surveillé par un médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests

120,00

501214d



ment votre

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose maladies héréditaires rares).

IRVEL® contient du sodium. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

Mode et voie d'administration :

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec un verre d'eau. Ne prenez pas IRVEL® au cours où en dehors des repas. Vous devez prendre IRVEL® à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® tous les jours.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés) jusqu'à 300 mg en une prise par jour (4 comprimés de 75 mg par jour) pour réduire la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée est de 300 mg une fois par jour (4 comprimés). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier chez les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six heures.

- Utilisation chez les enfants * et les adolescents *

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant prend IRVEL®, il doit être surveillé par un médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

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

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests

120,00

501214d



ment votre

Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- 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 pharmacien. Ceci s'applique aussi dans cette notice. Voir section 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi
2. Quelles sont les informations à ce
3. Comment prendre Keppra?
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Keppra?
6. Contenu de l'emballage et autres
7. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi

Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments antépileptiques pour traiter :
 - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois,
 - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile,
 - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra?

Ne prenez **jamais** Keppra

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (Listés en rubrique 6).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra.

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adoptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des antépileptiques comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent sujet(e) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si l'un des effets secondaires suivants devient

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin ne traite pas par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'arrêt du traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

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

Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave,
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke),
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]),
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale,
- Éruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe),
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson)
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique),
- Signes de changements mentaux graves ou si quelqu'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'environ de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

Très fréquents : pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.
- Fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10
 - Anorexie (perte d'appétit)
 - Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
 - Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
 - Vertige (sensation de rotation)
 - Toux
 - Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
 - Éruption cutanée
 - Asthénie/fatigue.

Peu fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

Rares : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave

Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- 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 pharmacien. Ceci s'applique aussi dans cette notice. Voir section 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi
2. Quelles sont les informations à ce
3. Comment prendre Keppra?
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Keppra?
6. Contenu de l'emballage et autres
7. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi

Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments antépileptiques pour traiter :
 - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois,
 - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile,
 - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra?

Ne prenez **jamais** Keppra

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (Listés en rubrique 6).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra.

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adoptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des antépileptiques comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent sujet(e) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si l'un des effets secondaires suivants devient

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin ne traite pas par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'arrêt du traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

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

Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave,
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke),
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]),
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale,
- Éruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe),
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson)
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique),
- Signes de changements mentaux graves ou si quelqu'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'environ de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

Très fréquents : pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.
- Fréquents :** pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10
 - Anorexie (perte d'appétit)
 - Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
 - Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
 - Vertige (sensation de rotation)
 - Toux
 - Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
 - Éruption cutanée
 - Asthénie/fatigue.

Peu fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

Rares : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave

Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- 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 pharmacien. Ceci s'applique aussi dans cette notice. Voir section 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi
2. Quelles sont les informations à ce
3. Comment prendre Keppra?
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Keppra?
6. Contenu de l'emballage et autres
7. Qu'est-ce que Keppra et dans quoi

Le lévétiracétam est un médicament d'épilepsie.

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie où les patients ont des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais qui par la suite pourraient s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises.
- En association à d'autres médicaments antépileptiques pour traiter :
 - Les crises partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge de 1 mois.
 - Les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie myoclonique juvénile.
 - Les crises généralisées tonico-cloniques primaires (crises graves avec une perte de conscience) de l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, ayant une épilepsie généralisée idiopathique (ce type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra?

Ne prenez **jamais** Keppra

- Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants de ce médicament (Listés en rubrique 6).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Keppra.

- Si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il décidera si votre posologie doit être adoptée.
- Si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, contactez votre médecin.
- Un petit nombre de personnes traitées par des antépileptiques comme Keppra ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, contactez votre médecin.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rendent sujet(e) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres électrolytiques (déséquilibre des sels).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si l'un des effets secondaires suivants devient

l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin ne traite pas par Keppra, il vous donnera les instructions concernant l'arrêt du traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

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

Prévenez immédiatement votre médecin, ou rendez-vous au service d'urgence le plus proche, si vous ressentez :

- Faiblesse, sensation d'étourdissement ou de vertige ou difficultés à respirer, car cela pourrait être des signes d'une réaction allergique (anaphylactique) grave.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke).
- Symptômes pseudo-grippaux et éruption cutanée sur le visage suivie d'une éruption cutanée étendue avec une température élevée, une augmentation des taux d'enzymes hépatiques observée dans les tests sanguins et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et un gonflement des ganglions lymphatiques (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques [DRESS]).
- Symptômes tels que faible volume d'urine, fatigue, nausées, vomissements, confusion et œdème des jambes, des chevilles ou des pieds, car cela pourrait être un signe de diminution soudaine de la fonction rénale.
- Éruption cutanée pouvant former des cloques et ressembler à de petites cibles (taches sombres centrales entourées par une zone plus pâle, avec un anneau sombre autour du bord) (érythème polymorphe).
- Une éruption cutanée généralisée avec des cloques et décollement de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson).
- Une forme plus grave d'éruption cutanée provoquant un décollement de la peau sur plus de 30 % de la surface du corps (nécrolyse épidermique toxique).
- Signes de changements mentaux graves ou si quelqu'un de votre entourage remarque des signes de confusion, somnolence (endormissement), amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oubli), un comportement anormal ou d'autres signes neurologiques, y compris mouvements involontaires ou incontrôlés. Cela pourrait être les symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont rhinopharyngite, somnolence (envie de dormir), maux de tête, fatigue et étourdissements. Au début du traitement ou lors d'une augmentation de la dose, les effets indésirables tels qu'environ de dormir, fatigue et étourdissements peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

Très fréquents : pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 10

- Rhinopharyngite
- Somnolence (envie de dormir) ; maux de tête.
- Fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 10
 - Anorexie (perte d'appétit)
 - Dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité
 - Convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation vertigineuse), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblement (tremblement involontaire)
 - Vertige (sensation de rotation)
 - Toux
 - Douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (troubles de la digestion), vomissement, nausée ;
 - Éruption cutanée
 - Asthénie/fatigue.

Peu fréquents : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 100

- Diminution du nombre des plaquettes sanguines, diminution du nombre des globules blancs ;
- Perte de poids, prise de poids
- Tentative de suicide et idée suicidaire, trouble mental, comportement anormal, hallucination, colère, confusion, attaque de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation
- Amnésie (perte de mémoire), trouble de la mémoire (oubli), troubles de la coordination/ataxie (difficulté à contrôler les mouvements), paresthésie (fourmillements), trouble de l'attention (manque de concentration)
- Diplopie (vision double), vision trouble
- Valeurs élevées/anormales des tests de la fonction hépatique
- Perte de cheveux, eczéma, prurit
- Faiblesse musculaire, myalgie (douleur musculaire)
- Blessure.

Rares : pouvant survenir au maximum chez 1 patient sur 1 000

- Infection
- Diminution de tous les types de cellules sanguines
- Réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique grave

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige

BETASERC 24 MG
CP 830

in,

ction du système nerveux

P.P.V : 78D0H00

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118000 012641

118

ation du patient

rimés gastro-résistants

rimés gastro-résistants

prazole

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récidive :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de l'Nexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxycilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés doivent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules qui empêchent que ce médicament soit altéré par les enzymes digestives qui décomposent les granules. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour

- Si vous avez des problèmes pour avaler un comprimé :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (1 comprimé de 20 mg).
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit dissous. Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou le boire avec un mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, buvez le liquide avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'Nexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'Nexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'Nexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'Nexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'Nexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) 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

Il est possible que ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils

ation du patient

rimés gastro-résistants

rimés gastro-résistants

prazole

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récidive :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de l'Nexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxycilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés doivent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules qui empêchent que ce médicament soit altéré par les enzymes digestives qui décomposent les granules. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour

- Si vous avez des problèmes pour avaler un comprimé :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (1 comprimé de 20 mg).
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit dissous. Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou le boire avec un mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, buvez le liquide avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'Nexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'Nexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'Nexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'Nexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'Nexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) 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

Il est possible que ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TANGANIL® 500 mg comprimé

Acétylleucine

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 un autre, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Maphar
Bd Alkimiia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tanganil 500mg cp b30
P.P.V : 50,10 DH
EAN 116001 183340 Je 4.



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TANGANIL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé. Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TANGANIL® 500 mg comprimé

Acétylleucine

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 un autre, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Maphar
Bd Alkimiia N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tanganil 500mg cp b30
P.P.V : 50,10 DH
EAN 116001 183340 Je 4.



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TANGANIL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé. Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.