

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0059375

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1792 Société : RAM 185398

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL BAROUDI ANISSA

Date de naissance : 27-05-1956

Adresse : Résidence DYAR AL HOUDA

RT: AZIMOUR - NE2 CASABLANCA

Tél : 06 03 16 09 89 Total des frais engagés : 1814,40 DH

Cadre réservé au Médecin : ALAL IDRISI QAITOUNI

Cachet du médecin :

Centre de Pneumologie
et d'Allergologie Respiratoire
34, Bd Hassan Seghir Angle Bd Med V
Tél: 05 22 31 40 15 / 44 99 77 - Casablanca

Date de consultation : 24 NOV 2023

Nom et prénom du malade : M. EL BAROUDI ANISSA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : BPCO infectieuse

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 : Fait à : R ACCUEIL Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

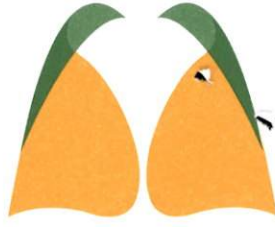
MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

DR. IQBAL IDRISSE QAITOUNI

Diplômé de Nancy

Cabinet de Pneumologie
et d'Allergologie Respiratoire
Allergie Alimentaire (Berlin)
Endoscopie - Gazométrie
DLCO - Pléthysmographie
Tabagisme - Ronflements

24 NOV. 2023



الدكتور الإدريسي القيطوني إقبال

خريج نانسي

اختصاصي في أمراض الصدر
و حساسية الجهاز التنفسي
حساسية الأكل (برلين)
الكشف بالمنظار
السل - الضيقة
الإمتناع عن التدخين - الشخير

Casablanca 24 NOV. 2023 في الدار البيضاء

Mme: El Baroudi Amissa

387,00

Foster Poudre

2Rp + 2L / 10 x 10

25,20

- Copanotal

1cp + 3L

1Rp + 2L / 10

40,00

Effi pred 20

3cp / 10 x 6

52,80

- Zolus 20 1cp + 2h / 10

195,20

- Xyfloxo 1cp / 10 x 7

107,10 x 2

Ore lon 100

05 22 31 40 15 / 05 22 44 99 77 : الهاتف - 20 000 - الدار البيضاء (أوية شارع محمد الخامس)

34, Bd. Hassan Seghir - Angle Bd. Mohamed V - Casablanca 20 000 - Tél : 05 22 31 40 15 / 05 22 44 99 77

T = 314,40

Dr. IQBAL IDRISSE QAITOUNI

Centre de pneumologie
Et d'Allergologie Respiratoire
Endoscopie Bronchique – EFR
Diplôme d'Insuffisance et
Handicap Respiratoires

Diplômé de la faculté de Médecine de Nancy

34, Bd. Hassan Seghir – angle Bd. Mohamed V

Tél. : (022) 31.40.15 / 44.99.77 – Casablanca

24 NOV 2023

M^{re} = EL BARoudi AN: 888A

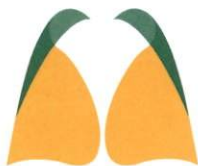
Compte rendu de la Radiographie Thoracique face + profil (Z12 X)

- Aspect de Bronchopathie diffuse.
- Silhouette cardio-vasculaire sans particularité.

Signature de l'expert

Dr. IQBAL IDRISSE QAITOUNI
Centre de Pneumologie
et d'Allergologie Respiratoire
34, Bd Hassan Seghir Angle Bd Med V
Tél: 0522 31 40 15 / 44 99 77 - Casablanca

Dr. IQBAL IDRISSE QAITOUNI



Centre de pneumologie
et d'Allergologie Respiratoire
Endoscopie Bronchique - EFR

Diplôme d'Insuffisance et
Handicap Respiratoires

Diplômé de la faculté de Médecine de Nancy

34, Bd. Hassan Seghir - angle Bd. Mohamed V
Tél.: 05 22 31 40 15 / 05 22 44 99 77 - Casablanca

Casablanca, le 24 NOV 2023

M^{re} EL BARoudi ANISSA

Z12 = Radiographie Thoracique Face + Profil

= 400, no RT

2K15 = ~~Testing Allergologique~~

K10 = Saturation Oxymétrie

= $S_{O_2} = 96\%$ = 150, no RT

K40 = Pléthysmographie

K10 = Nébulation aux B2 - mimétiques avec Oxygénothérapie

K40 = Exploration fonctionnelle Respiratoire

K40 = Capacité de Diffusion du CO = DLCO

K30 = Gaz du Sang Arteriel

Dr. IQBAL IDRISSE QAITOUNI

Centre de Pneumologie

et d'Allergologie Respiratoire

34, Bd Hassan Seghir Angle Bd Med V

Tél: 0522 31 40 15 / 44 99 77 - Casablanca

Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant de toute autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère digestif récent ou ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitement.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin et à votre pharmacien, en particulier : certains médicaments pour le cœur, l'aspirine, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques hypokaliémians, certains anti-épileptiques.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants ; ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Stocker à l'abri de la chaleur et de l'humidité,

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

F56240P071200

EFFIPRED®

(Prednisolone)

EFFIPRED® 20 mg

PPU 40DH00
EXP 05/2026
LOT 32011 8

PRESENTATIONS

Bouteille de 30 comprimés effervescent
Bouteille de 30 comprimés effervescent

COMPOSITION

- Comprimés effervescent à 5 mg
Prednisolone (sous forme de méta
Excipient qsp.....
- Comprimés effervescent à 20 mg
Prednisolone (sous forme de méta
Excipient qsp.....

.....5 mg
effervescent
.....20 mg
e effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

paracétamol et de la codéine.
ne jamais les associer pas afin de
éviter les complications.
sans avis médical :
peut entraîner une dépendance,
et de 3 jours et/ou en cas de survenue
de du médicament.
indiqués et consulter rapidement
accidentel.

La morphine dans le foie par une
substance qui soulage la douleur.
d'enzyme variable et cela peut les
être. Pour certains personnes, la
produite en petite quantité, et ne
leur. Pour d'autres, une quantité
produite pouvant être à l'origine
si vous remarquez un des effets
devez arrêter ce médicament et
avis de votre médecin : respiration
sommolence, rétrécissement de la
d'appétit ou si vous ne vous sentez

ecin ou de votre pharmacien avant
us êtes traité par un médicament de

arbitol, ce médicament ne doit pas
au fructose (maladie métabolique

76 mg de sodium par comprimé
tre en compte chez les patients
ire en sodium.

peut entraîner des troubles de
votre médecin avant de prendre ce

ple ou une maladie grave des reins.
maladie respiratoire (dont l'asthme),
nt bronchique (toux avec crachats),
l'alcool ou que vous avez arrêté de

tion,
de malnutrition chronique, si vous
us avez perdu beaucoup de poids
75 ans ou si vous avez plus de 65 ans

adies de longue durée, si vous êtes
ne hépatite virale chronique, si vous
maladie génétique et héréditaire
s infections respiratoires graves), ou
le la maladie de Gilbert (maladie

gmentation du taux de bilirubine

à l'aspirine et/ou aux anti-inflamma-

n de la vésicule biliaire,
n intra-crânienne.
comitante d'alcool
RANTAL* et d'alcool peut entraîner

ion des fonctions respiratoires
ma et le décès.
alcoolisées pendant le traitement

n alcoolisme chronique, le risque
comitante de benzodiazépines

PARANTAL* et de benzodiazépines
une diminution des fonctions
atoire), un coma et le décès. Si vous
RANTAL* et des benzodiazépines,
attention particulière à la survenue
sion respiratoire.

arrêtez de prendre ce traitement et

artérielle, ce médicament risque de

ng/20 mg, comprimés effervescent
ez les enfants de moins de 15 ans.
es adolescents après une chirurgie :
ée après ablation des amygdales ou
d'un syndrome d'apnée obstructive

L'utilisation chez les enfant

La codéine n'est pas recom-
problèmes respiratoires ce
morphine sont aggravés che
EN CAS DE DOUTE, NE PA
MEDECIN OU DE VOTRE PI

- Prises d'autres médicaments

Ce médicament contient
médicaments en conti
dépasser les doses maxi.

Si vous devez prendre
paracétamol et/ou de la
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament doit être évité.

• Les médicaments contre la c
morphiniques (buprénorphin-
morphiniques antagonistes pa-
avec les médicaments contenant c

• Si vous suivez un traitement anti-
warfarine ou Antivitamine K), la prise
maximales (4g/jour) pendant plus de
surveillance renforcée des examens biolo-
de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

• L'efficacité du paracétamol peut être dimi-
simultanément des résines - médicament qui
cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures
entre les 2 prises).

• Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un
traitement par flucloxacilline (un antibiotique), vous risquez de
présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine
d'une accélération de la fréquence respiratoire).

• La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :
- des médicaments potentiellement toxiques pour le foie,
- des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique
du paracétamol tels que les médicaments anti-épileptiques
(phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate),
- de la rifampicine (un antibiotique),
- en même temps de l'alcool.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous
prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous prenez COPARANTAL* en association avec des benzodiazé-
pines, cela peut augmenter le risque de sédation, de diminution
des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), de coma et de
décès. La dose et la durée du traitement concomitant seront
limitées.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments, les
boissons et l'alcool)**

Si vous prenez COPARANTAL* en association avec de l'alcool, cela
peut augmenter le risque de sédation, de diminution des fonctions
respiratoires (dépression respiratoire), de coma et de décès.
L'absorption d'alcool est fortement déconseillée pendant le
traitement.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement et la fertilité**

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 besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse
aux doses recommandées par votre médecin.

Vous devez utiliser la dose la plus faible possible qui permet de
soulager la douleur et/ou la fièvre et la prendre pendant la durée la
plus courte possible. Contactez votre médecin si la douleur et/ou la
fièvre ne diminuent pas ou si vous devez prendre le médicament
plus fréquemment. En fin de grossesse, la prise de codéine peut
entraîner une toxicité chez le nouveau-né.

Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre
médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais
dépasser la dose recommandée.

Allaitement
Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car il contient de la
codéine. La codéine et la morphine (issue de la codéine) passent
dans le lait maternel.

La codéine administrée même aux doses recommandées chez les
femmes qui allaitent peut mettre en jeu le pronostic vital du
nourrisson.

Fertilité
Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des
femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des
machines**

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de
véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de
sommolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce

ANTAL®

ol - Codéin

COPARANTAL®

400 mg / 20 mg

PPV 25DH20
EXP 10/2024
LOT 16009 7

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent aussi. Ne pas dépasser les doses maximales. Ne pas utiliser de façon prolongée. L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner des effets graves.

Que contient cette notice ?

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

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE1 N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0-18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil,
- Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

- Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent sécables.

Le médicament contient 400 mg de paracétamol et 20 mg de codéine par comprimé effervescent sécable. A prendre avec de l'eau, en contrôlant leur apport alimentaire.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut perturber le fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg,
- Si vous avez une maladie du foie,
- Si vous êtes atteints d'une maladie grave,
- Si vous avez un encombrement respiratoire,
- Si vous buvez fréquemment du alcool,
- Si vous souffrez de déshydratation,
- Si vous souffrez par exemple de diabète,
- Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez récemment pris des médicaments,
- Si vous avez plus de 65 ans,
- Si vous présentez des maladies du virus du SIDA ou d'autres infections,
- Si vous souffrez de mucoviscidose (maladie caractérisée notamment par des sécrétions épaisses et encore si vous êtes atteints d'une maladie héréditaire associée à une anémie dans le sang),
- Si vous présentez une allergie aux médicaments non stéroïdiens,
- Si vous avez subi une opération,
- Si vous souffrez d'hypertension.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments (sédation, une diminution de la respiration (dépression respiratoire), un coma), la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® est contre-indiquée.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation respiratoire (dépression respiratoire) en même temps que la prise de votre médicament portera une attention particulière à l'usage d'une sédation et d'une dépression respiratoire. En cas d'hépatite virale aiguë, consultez un médecin.

Si vous souffrez d'hypertension, consultez votre médecin.

- Enfants et adolescents

La prise de COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent sécables est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents. La codéine ne doit pas être utilisée chez les enfants et les adolescents dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

ement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Perte de poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler
- Douleurs à l'estomac ou une indigestion
- Difficulté de la nourriture ou du sang
- Selles noires (teintées de sang)
- Diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une
- Aggravation de diarrhées infectieuses
- Problèmes hépatiques sévères
- Arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec
- Un médicament similaire à ZOLUS qui réduit l'acidité de l'estomac
- Un examen sanguin spécifique (Chromogranine A)
- ZOLUS au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous
- Informera de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les
- Effets secondaires nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

- Effet secondaire de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une
- Durée de plus d'un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
- Colonne vertébrale ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
- Si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

Conduite de véhicules et utilisation de ZOLUS
ZOLUS n'est pas susceptible d'entraîner des effets secondaires sur la conduite de véhicules ou l'utilisation des machines. Des effets secondaires tels que troubles visuels peuvent se produire. Si vous avez des troubles visuels, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

ZOLUS contient du saccharose, son utilisation peut présenter une intolérance au fructose, un déficit en galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase.

3. COMMENT PRENDRE ZOLUS 20 mg gélule ?

Veillez toujours à prendre ce médicament tel que prescrit par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre. Cela dépend de votre état.

Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Adultes

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien et de la régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre état s'est amélioré, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des gélules supplémentaires si votre état s'est amélioré.
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de l'estomac (ulcères gastriques) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des gélules supplémentaires si votre ulcère n'a pas guéri.
- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcères duodonaux) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin peut vous demander de prendre des gélules supplémentaires si votre ulcère n'a pas guéri.
- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal :

- La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour.
- Vous pouvez augmenter la dose à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Traitement de l'ulcère duodénal et de la maladie de reflux gastro-œsophagien (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Prévention des ulcères du duodénum et de la maladie de reflux gastro-œsophagien :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.
- Votre médecin va vous prescrire en plus l'amoxicilline, la clarithromycine et le m...

Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac (syndrome de Zollinger-Ellison) :

- La dose recommandée est de 60 mg par jour.
- Votre médecin peut ajuster la dose et la durée pendant laquelle vous devez prendre ZOLUS.

Utilisation chez les enfants et adolescents

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien et de la régurgitation acide :

- Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant moins de 20 kg : la posologie dépendra du poids de l'enfant et sera administrée par votre médecin.
- Les enfants âgés de plus de 4 ans et pesant plus de 20 kg : la posologie dépendra du poids de l'enfant et sera administrée par votre médecin.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

- Les enfants âgés de plus de 4 ans et pesant plus de 20 kg : la posologie dépendra du poids de l'enfant et sera administrée par votre médecin.
- Les enfants âgés de plus de 4 ans et pesant plus de 20 kg : la posologie dépendra du poids de l'enfant et sera administrée par votre médecin.

Mode d'administration

Il est recommandé de prendre vos gélules avec de l'eau. Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture. Elles doivent être avalées entières avec un verre d'eau. Elles ne doivent pas être mâchées ni croquées. Il est important de ne pas boire d'alcool pendant le traitement.

ZOLUS® 20mg

Oméprazole

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

Gardez cette

Si vous

Ce méd

person

aux vôt

ou vôt

mentio

Que co

1. Qu'est

cas est-il

2. Quelles

microgranules

3. Comment prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments pour les troubles liés à l'acidité,

inhibiteurs de la pompe à protons - code ATC : A02BC01

ZOLUS contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des

médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide

produite par votre estomac.

ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule est utilisé pour

traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de

l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation

et brûlures,

- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac

(ulcère gastrique),

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre

médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter

l'infection et de guérir l'ulcère,

- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

(AINS). ZOLUS peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des

AINS,

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome

de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de

l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation

et brûlures.

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du

contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids

limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le

médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent

de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS

20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le

avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce

médicament.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple

pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par

le VIH).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ZOLUS. Si vous avez

des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZOLUS.

Avertissements et précautions

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

ZOLUS peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous

ne commenciez à prendre ZOLUS ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez

informer immédia

- Vous perdez du

- Vous avez des

- Vous vomis

- Vous avez des

- Vous souffrez d

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

- Vous avez des

XYFLO® 400 mg

Bolles de 5, 7 et 10 comprimés enrobés
Moxifloxacine hydrochloride

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1 - Qu'est-ce que Xyflo et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

La substance active est la Moxifloxacine hydrochloride

• Il appartient à la famille des fluoroquinolones, code ATC : J01-MA-14.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Xyflo agit en tuant les bactéries responsables des infections.

Xyflo est indiqué chez les patients âgés de 18 ans et plus pour traiter les infections bactériennes suivantes lorsqu'elles sont dues à des bactéries vis-à-vis desquelles la moxifloxacine est active.

Xyflo doit être utilisé pour traiter ces infections uniquement lorsque les antibiotiques habituels ne sont pas appropriés ou lorsqu'ils n'ont pas été efficaces :

- Les infections aiguës des sinus (sinusites bactériennes aiguës).
- Aggravations soudaines de l'inflammation chronique des voies respiratoires (exacerbations aiguës de bronchite chronique).
- Infections des poumons (pneumonies) contractées en dehors de l'hôpital, à l'exception des cas sévères.
- Infections gynécologiques légères à modérées de la femme (infections pelviennes), y compris les infections des trompes et les infections de la muqueuse utérine.

Traiter uniquement ces infections de l'appareil génital haut de la femme par Xyflo comprimé n'est pas suffisant; par conséquent, pour ce type d'infections, votre médecin vous prescrira un autre antibiotique, en association à Xyflo comprimé (Voir rubrique 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xyflo Mises en garde et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin avant la prise d'Xyflo).

Xyflo 400 mg comprimé enrobé peut également vous être prescrit par votre médecin en relais de la forme intraveineuse lorsque les infections bactériennes suivantes ont montré une évolution favorable :

- Infections des poumons (pneumonie) contractées en dehors de l'hôpital.
- Infections de la peau et des tissus mous.

Xyflo 400 mg comprimé enrobé ne doit pas être utilisé pour initier un traitement de la peau et des tissus mous ou dans les infections sévères des

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xyflo
Lisez des informations nécessaires avant la prise du médicament.
Consultez votre médecin si vous n'êtes pas certain de faire partie des cas ci-dessous.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Xyflo 400 mg comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, la Moxifloxacine hydrochloride ou à l'un des autres composants du médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous êtes âgé(e) de moins de 18 ans.
- Si vous avez déjà eu des problèmes de tendons survenus à la suite d'un

quinolones

- Si vous présentez un trouble du rythme cardiaque (observé lors d'un ECG tracé électrique du cœur) d'origine congénitale ou dû à une maladie, si électrolytique (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium) avec un rythme cardiaque très lent (bradycardie), si vous souffrez d'un trouble du rythme cardiaque ou si vous avez eu des anomalies du rythme cardiaque ou si vous prenez des médicaments qui provoquent des anomalies de l'ECG (voir rubrique Autres médicaments).
- Ces situations sont à prendre en considération car la moxifloxacine peut modifier la conduction électrique de l'ECG qui correspond à un allongement de l'intervalle QTc, ce qui peut entraîner une conduction électrique retardée.
- Si vous avez une maladie sévère du foie ou une augmentation de certains enzymes (transaminases) de plus de 5 fois la normale.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant la prise de Moxifloxacine hydrochloride. Moxifloxacine hydrochloride peut modifier votre électrocardiogramme, et, si vous êtes âgé(e), si vous prenez actuellement un médicament qui agit sur le taux de potassium dans le sang, consultez votre médecin avant de prendre Moxifloxacine hydrochloride.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une affection qui peut provoquer des crises d'épilepsie, adressez-vous à votre médecin avant de prendre Moxifloxacine hydrochloride.

• Si vous avez eu avant déjà eu des problèmes psychiatriques, consultez votre médecin avant de prendre Moxifloxacine hydrochloride.

• Si vous souffrez de myasthénie, la prise de Moxifloxacine hydrochloride peut aggraver les symptômes de votre maladie. Si vous pensez en être atteint(e), consultez votre médecin.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « renflement » du cœur (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique de gros vaisseaux).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de l'aorte).

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou si vous avez eu d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, la maladie de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos) consultez votre médecin avant de prendre Moxifloxacine hydrochloride.

• Si vous-même ou un membre de votre famille souffrez d'un déficit en l'enzyme de déshydrogénase (maladie héréditaire rare), vous devez informer votre médecin avant de prendre Moxifloxacine hydrochloride.

• Un traitement par Moxifloxacine hydrochloride comprimé n'est pas approprié pour traiter une infection gynécologique compliquée de l'appareil génital haut de la femme (infection pelvienne associée à un abcès des trompes et des ovaires ou du péritoine).

• Pour le traitement des infections légères à modérées de l'appareil génital haut de la femme, votre médecin vous prescrira un autre antibiotique en association à Xyflo comprimé. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, consultez votre médecin.

Durant la prise de Moxifloxacine hydrochloride :

- Si vous présentez des palpitations ou si vous avez l'impression que votre cœur bat irrégulièrement pendant le traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin.

Lot N°

Exp

PPV

LOT 22001
PER 01/24
PPV 1955DH20

ORELOX[®] 100 mg, comprimé pelliculé

cefepodoxime proxétilel

SANOFI

Veillez 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.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique - Antibactériens à usage systémique, (Céphalosporines de 3ème génération).

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ORELOX

Contre-indications :

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

Ne prenez jamais Orelox :

- Si vous êtes allergiques à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas d'allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

Avertissements et précautions

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines.
- Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.
- La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de prévenir le médecin de toute maladie rénale.

- Ce médicament peut provoquer une fausse réaction positive de certains examens de laboratoire (recherche de glucose dans les urines, test de Coombs).
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

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

Autres médicaments et Orelox

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

Grossesse et allaitement

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament. Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, candidose) ou d'autres troubles cutanés apparaissent chez votre enfant, arrêtez la prise de médicament et consultez votre médecin.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut avoir une influence sur la conduite des véhicules ou à l'utilisation de machines. Si vous ressentez des effets tels que vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 3 et 4).

Orelox contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ORELOX

Posologie

La posologie varie selon l'indication thérapeutique.

A titre indicatif, la posologie usuelle est de 200 à 400 mg par jour.

La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance rénale.

Dans tous les cas se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Deux prises par jour, au cours des repas.

Durée du traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier: la durée du traitement de certaines sinusites et de certaines angines est de 5 jours.

Si vous avez pris plus de Orelox que vous n'auriez dû :

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce



ORELOX[®] 100 mg, comprimé pelliculé

cefepodoxime proxétilel

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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 Orelox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Orelox
3. Comment prendre Orelox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Orelox
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - Antibactériens à usage systémique, (Céphalosporines de 3ème génération).

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ORELOX

Contre-indications :

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

Ne prenez jamais Orelox :

- Si vous êtes allergiques à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas d'allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

Avertissements et précautions

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines.
- Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.
- La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de prévenir le médecin de toute maladie rénale.

- Ce médicament peut provoquer une fausse réaction positive de certains examens de laboratoire (recherche de glucose dans les urines, test de Coombs).
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

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

Autres médicaments et Orelox

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

Grossesse et allaitement

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament. Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, candidose) ou d'autres troubles cutanés apparaissent chez votre enfant, arrêtez la prise de médicament et consultez votre médecin.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut avoir une influence sur la conduite des véhicules ou à l'utilisation de machines. Si vous ressentez des effets tels que vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 3 et 4).

Orelox contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ORELOX

Posologie

La posologie varie selon l'indication thérapeutique.

A titre indicatif, la posologie usuelle est de 200 à 400 mg par jour.

La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance rénale.

Dans tous les cas se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Deux prises par jour, au cours des repas.

Durée du traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

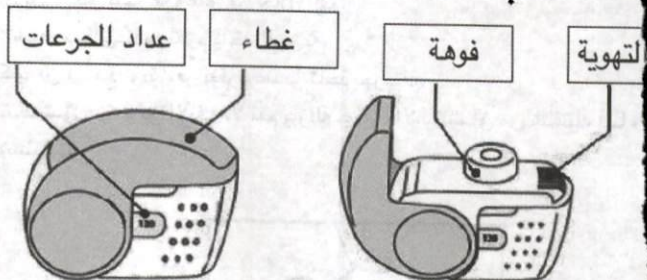
Cas particulier: la durée du traitement de certaines sinusites et de certaines angines est de 5 jours.

Si vous avez pris plus de Orelox que vous n'auriez dû :

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce



المذكورة أعلاه، تخلص من جهاز الاستنشاق أو أعده إلى الشخص الذي
 رسول على جهاز جديد. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من أجهزة
 غير القابلة للاستخدام.
 يسهل لجهاز الاستنشاق NEXThaler الخاص بك



بد الجرعة باستخدام جهاز الاستنشاق ثلاث خطوات بسيطة فقط: فتح ،
 إغلاق.

يبدأم جهاز استنشاق جديد:

س وأخرج جهاز الاستنشاق الخاص بك

م جهاز الاستنشاق إذا لم يتم إغلاق الجهاز أو تضرره - أعده إلى

الذي أصدره للحصول على جديد.

جهاز الاستنشاق الخاص بك

كسر جهاز الاستنشاق أو تلفه ، قم بإعادته إلى الشخص الذي أصدره

على جهاز جديد.

من نافذة عداد الجرعة. إذا كان جهاز الاستنشاق جديداً ، فسيتم عرض الرقم

في نافذة عداد الجرعة.

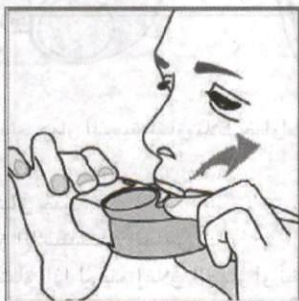
تستخدم جهاز استنشاق جديد إذا كان الرقم المعروض أقل من «120» - قم

به إلى الشخص الذي أصدره للحصول على جهاز جديد.



إذا امكن، قم بالوقوف أو الجلوس مستقيماً أثناء الاستنشاق.

- 3.1 قم بوضع شفاهك حول الفوهة
لا تقم بتغطية فتحة التهوية أثناء حمل جهاز الاستنشاق.
لا تستنشق المنتج من خلال فتحة التهوية.
- 3.2 يستنشق بسرعة وعمق من خلال الفم.
قد تشعر بمداق عندما تقوم بأخذ الجرعة.
يمكنك أن تسمع أو تشعر بنقرة عندما تأخذ جرعتك.
لا تستنشق عن طريق الأنف. لا تقم بإزالة جهاز الاستنشاق من شفطيك أثناء الاستنشاق



- 3.3 إزالة جهاز الاستنشاق من فمك
- 3.4 قم بحبس أنفاسك لمدة 5 إلى 10 ثوان أو طالما يمكنك دون أن تشعر بالإحساس.
- 3.5 قم بالزفير ببطء.
- لا تقم بالزفير في جهاز الاستنشاق
4. إغلاق الجهاز
- 4.1 ضع جهاز الاستنشاق في وضع مستقيم وقم بإغلاق الغطاء بالكامل.
- 4.2 تأكد من أن عداد الجرعة قد نقص بوحدة

 **Chiesi**

PPV=387DDH00
mcg/dose
100/6
6/100
ميكروغرام/جرعة
فستار
Vignette