

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-823296

1863

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8606 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Faïla Mohamed

Date de naissance : 23/06/1955

Adresse : Res Al Moustakbal GH 26 N°5 Imm 235C
Sidi Maârouf - Casablanca

Tél. : 0664.04.71.80 Total des frais engagés : 2004,80 Dhs

Autorisation CNDR N° A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Samia NEJJAR
Endocrinologue-Diététologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH. 14
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél/Fax: 05 22 97 57 35

Date de consultation : 17/11/2023

Nom et prénom du malade : EL GUZELANI KARIMA

Age : 61

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Le : 17/11/2023

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
17/10/23	Ci		300 dhs	INP : 10911180482157

Docteur Samia NEJIB
Endocrinologue-Diabétologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH. 04
Casablanca - Sidi Maarouf - Casablanca
Tel : 05 22 37 57 35

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

17/10/23 1704,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

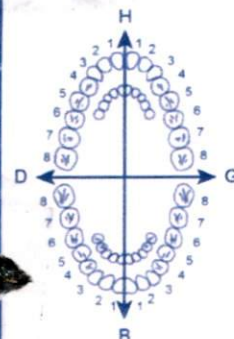
AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

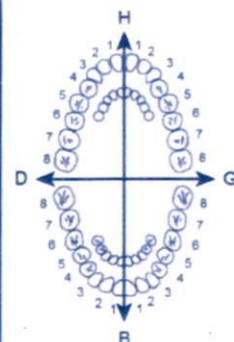
AM PC IM IV

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Samia NEJJAR

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca
Ancienne interne des Hôpitaux de Paris
(Hôtel Dieu de Paris)

**Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Maladies Métaboliques et Nutrition**

- Diabète • Goitre • Obésité • Hypertension artérielle
- Cholestérol • Stérilité • Trouble de croissance et de puberté • Pathologie surrénalienne & hypophysaire
- Base de Pompe à Insuline •

الدكتورة سامية النجار

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات باريس

اختصاصية في أمراض الغدد، السكري، السمنة

- الغدة الدرقية • داء السكري • السمنة • الكوليسترول
- الضغط الدموي • أمراض النمو والبلوغ • العقم
- أمراض الكظران و الغدة النخامية
- تركيب مضخة الأنسولين

Casablanca, le 17/11/2023

Dr. EL CHAZWANI KARIMA

1) Betalac + Eau

2) ZEPAM 3470

3) TONELIZ 2mg

4) GENTAMICINE 160

5) MAXICLAN 153,10

6) ULTRA-LENI 954,2

7) ESAC 144,50

8) ZINIX 139,10

9) CODALIZAN 2220

10) INQUIET MIX 34-6-18

11) INQUIET MIX 34-6-18

12) INQUIET MIX 34-6-18

13) INQUIET MIX 34-6-18

14) INQUIET MIX 34-6-18

INPE
092066323

Docteur Samia NEJJAR
Endocrinologue, Diabétologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH 04
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél: 05 22 97 57 35 / 05 20 12 92 04

إقامة المستشفيات - دار البيضاء
Résidence Al Moustakbal, Imm. 107, GH 04, appt. 2 - Sidi Maârouf - Casablanca
Tél.: 05 22 97 57 35 / 05 20 12 92 04 - الهاتف - Fax: 05 22 97 56 44 - الفاكس

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensio
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensio
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solutio
Insuline humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Prenez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur l'ordonnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

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

Posologie

- Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose exacte de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.

- Injectez INSULET sous la peau.

- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.

- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.

- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensio
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensio
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solutio
Insuline humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Prenez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur l'ordonnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

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

Posologie

- Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose exacte de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.

- Injectez INSULET sous la peau.

- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.

- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.

- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensio
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensio
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solutio
Insuline humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Prenez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur l'ordonnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

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

Posologie

- Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose exacte de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.

- Injectez INSULET sous la peau.

- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.

- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.

- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.

- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

Codolirane®

comprimé sécable

PPV: 22DH20
PER: 05/25
LOT: M1713

Phosphate de codeïne hémihydraté.....	400,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	20,00 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	15,62 mg

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

LOT: 446
EXP: 08/24
PPV: 112DH00

Gentamycine® 160 mg
Liorénte
6 ampoules injectables de 4 ml



ntamycine® 160 mg

2 ml
40 mg
ou 80 mg

- Ampoule de 3 ml (120 mg)
- Ampoule de 4 ml (160 mg)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE
Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides N° 322
Boîte unitaire
Boîte de 6
Boîte de 12
Boîte de 24
Boîte de 48
Boîte de 96
Boîte de 192
Boîte de 384
Boîte de 768
Boîte de 1536
Boîte de 3072
Boîte de 6144
Boîte de 12288
Boîte de 24576
Boîte de 49152
Boîte de 98304
Boîte de 196608
Boîte de 393216
Boîte de 786432
Boîte de 1572864
Boîte de 3145728
Boîte de 6291456
Boîte de 12582912
Boîte de 25165824
Boîte de 50331648
Boîte de 100663296
Boîte de 201326592
Boîte de 402653184
Boîte de 805306368
Boîte de 1610612736
Boîte de 3221225472
Boîte de 6442450944
Boîte de 12884901888
Boîte de 25769803776
Boîte de 51539607552
Boîte de 103079215104
Boîte de 206158430208
Boîte de 412316860416
Boîte de 824633720832
Boîte de 1649267441664
Boîte de 3298534883328
Boîte de 6597069766656
Boîte de 13194139533312
Boîte de 26388279066624
Boîte de 52776558133248
Boîte de 105553116266496
Boîte de 211106232532992
Boîte de 422212465065984
Boîte de 844424930131968
Boîte de 1688849860263936
Boîte de 3377699720527872
Boîte de 6755399441055744
Boîte de 13510798882111488
Boîte de 27021597764222976
Boîte de 54043195528445952
Boîte de 108086391056891904
Boîte de 216172782113783808
Boîte de 432345564227567616
Boîte de 864691128455135232
Boîte de 1729382256910270464
Boîte de 3458764513820540928
Boîte de 6917529027641081856
Boîte de 13835058055282163712
Boîte de 27670116110564327424
Boîte de 55340232221128654848
Boîte de 110680464442257309696
Boîte de 221360928884514619392
Boîte de 442721857769029238784
Boîte de 885443715538058477568
Boîte de 1770887431076116955136
Boîte de 3541774862152233910272
Boîte de 7083549724304467820544
Boîte de 14167099448608935641088
Boîte de 28334198897217871282176
Boîte de 56668397794435742564352
Boîte de 113336795588871485128704
Boîte de 226673591177742970257408
Boîte de 453347182355485940514816
Boîte de 906694364710971881029632
Boîte de 1813388729421943762059264
Boîte de 3626777458843887524118528
Boîte de 7253554917687775048237056
Boîte de 14507109835375550096474112
Boîte de 29014219670751100192948224
Boîte de 58028439341502200385896448
Boîte de 11605687868300440077179296
Boîte de 23211375736600880154358592
Boîte de 46422751473201760308717184
Boîte de 92845502946403520617434368
Boîte de 185691005892807041238868736
Boîte de 371382011785614082477737472
Boîte de 742764023571228164955474944
Boîte de 1485528047142456329910449888
Boîte de 2971056094284912659820899776
Boîte de 5942112188569825319641799552
Boîte de 11884224377139650639283599104
Boîte de 23768448754279301278567198208
Boîte de 47536897508558602557134396416
Boîte de 95073795017117205114268792832
Boîte de 190147590034234410228537585664
Boîte de 380295180068468820457075171328
Boîte de 760590360136937640914150342656
Boîte de 1521180720273875281828300685312
Boîte de 3042361440547750563656601370624
Boîte de 6084722881095501127313202741248
Boîte de 12169445762191002254626405482496
Boîte de 24338891524382004509252810964992
Boîte de 48677783048764009018505621929984
Boîte de 97355566097528018037011243859968
Boîte de 194711132195056036074022487719936
Boîte de 389422264390112072148044975439872
Boîte de 778844528780224144296089950879744
Boîte de 1557689057560448288592179901759488
Boîte de 3115378115120896577184359803518976
Boîte de 6230756230241793154368719607037952
Boîte de 12461512460483586308737439214075904
Boîte de 24923024920967172617474878428151808
Boîte de 49846049841934345234949756856303616
Boîte de 99692099683868690469899513712607232
Boîte de 19938419936773738093979902742521456
Boîte de 39876839873547476187959805485042912
Boîte de 79753679747094952375919610970085824
Boîte de 159507359494189904751839221940171648
Boîte de 319014718988379809503678443880343296
Boîte de 638029437976759619007356887760686592
Boîte de 1276058875953519238014713775521373184
Boîte de 255211775190703847602942755104274656
Boîte de 510423550381407695205885510208549312
Boîte de 1020847100762815390411771020417098624
Boîte de 2041694201525630780823542040834197248
Boîte de 4083388403051261561647084081668394496
Boîte de 8166776806102523123294168163336788992
Boîte de 16333553612205046246588336326673577984
Boîte de 32667107224410092493176672653347155968
Boîte de 65334214448820184986353345306694311936
Boîte de 130668428897640369972706690613388623712
Boîte de 261336857795280739945413381226777247424
Boîte de 52267371559056147989082676245355449488
Boîte de 104534743118112295978165352490710898976
Boîte de 209069486236224591956330704981421797952
Boîte de 418138972472449183912661409962843595904
Boîte de 836277944944898367825322819925687191808
Boîte de 1672555889889796735650645639851374383616
Boîte de 3345111779779593471301291279702748767232
Boîte de 6690223559559186942602582559405497534464
Boîte de 13380447119118373885205165118810990068928
Boîte de 26760894238236747770410330237621980137856
Boîte de 53521788476473495540820660475243960275712
Boîte de 107043576952946991081641320950487920551424
Boîte de 214087153905893982163282641900975841101088
Boîte de 428174307811787964326565283801951682202176
Boîte de 85634861562357592865313056760390336440432
Boîte de 171269723124715185730626113520780672880864
Boîte de 342539446249430371461252227041561345761728
Boîte de 685078892498860742922504454083122691543552
Boîte de 137015778499772148584500890816624538287104
Boîte de 274031556999544297169001781633290766574208
Boîte de 548063113999088594338003563266581533148416
Boîte de 1096126227998177188676007265533163066286832
Boîte de 2192252455996354377352014531066326132573664
Boîte de 438450491199270875470402906213265226515328
Boîte de 876900982398541750940805812426530453030656
Boîte de 1753801964797083501881611624853060906061312
Boîte de 3507603929594167003763223249706121812122624
Boîte de 7015207859188334007526446499412243624245248
Boîte de 14030415718376668015052892998824487248490496
Boîte de 28060831436753336030105785997648974496980992
Boîte de 56121662873506672060211571995297948993961952
Boîte de 11224332574701334412042314399059597998792384
Boîte de 22448665149402668824084628798119195997584768
Boîte de 44897330298805337648169257596238391995169536
Boîte de 89794660597610675296338515192476783990339072
Boîte de 179589321195221350592677030384935667980678144
Boîte de 359178642390442701185354060769871335961356288
Boîte de 718357284780885402370708121539742671922712576
Boîte de 143671456956177080474141624307948534384542552
Boîte de 287342913912354160948283248615897068768845104
Boîte de 574685827824708321896566497231794137537690208
Boîte de 1149371655649416643793132994463588275075380416
Boîte de 2298743311298833287586265988927176550150760832
Boîte de 4597486622597666575172531977854353100301521664
Boîte de 9194973245195333150345063955708706200603043296
Boîte de 18389946480390666300690127111417412401206086592
Boîte de 36779892960781332601380254222834824802412173184
Boîte de 73559785921562665202760508445669649604824346368
Boîte de 147119571843125330405521016891339299209648692736
Boîte de 294239143686250660811042033782678598419297385472
Boîte de 588478287372501321622084067565357196838594770944
Boîte de 1176956574745002643244168135130714393771189541888
Boîte de 235391314949000528648833627026142778754237908376
Boîte de 470782629898001057297667254052285557508475816752
Boîte de 941565259796002114595334508104571115016951633504
Boîte de 1883130519592004229190669016201142230033903267008
Boîte de 3766261039184008458381338032402284460067806534016
Boîte de 7532522078368016916762676064804568920135613068032
Boîte de 15065044156736033833525352129609137840271226136064
Boîte de 30130088313472067667050704259218275680542452272128
Boîte de 60260176626944135334101408518436551361084904544256
Boîte de 120520353253888270668202817036873102722169809088512
Boîte de 241040706507776541336405634073746205444339618177024
Boîte de 482081413015553082672811268147492410888679236354048
Boîte de 964162826031106165345622536294984821777358472708096
Boîte de 1928325652062212306891251072589968443554716945416192
Boîte de 3856651304124424613782502145179936887109433890832384
Boîte de 7713302608248849227565004290359873774218867781664768
Boîte de 15426605216497698455130008580719747548377735563329536
Boîte de 30853210432995396910260017161439495096755471126659104
Boîte de 61706420865990793820520034322878990193510942253318208
Boîte de 123412841731981587641040068645757980387021884506636512
Boîte de 246825683463963175282080137291515960774043769013273024
Boîte de 493651366927926350564160274583031921548087538026546048
Boîte de 987302733855852701128320549166063843096175076053092096
Boîte de 1974605467711705402256641098332127686192350152106184192
Boîte de 3949210935423410804513282196664255372384700304212368384
Boîte de 7898421870846821609026564393328510744769400608424736768
Boîte de 15796843741693643218053128786657021489538801216849473536
Boîte de 3159368748338728643610625757331404297907760243369894872
Boîte de 6318737496677457287221251514662808595815520486739789744
Boîte de 12637474993354914574442503029325617191631040973479579488
Boîte de 25274949986709829148885006058651234383262081946959158976
Boîte de 50549899973419658297770012117302468766524163893918317952
Boîte de 101099799946839316595540024234604937533048327787836635904
Boîte de 202199599893678633191080048469209875066096655575673271808
Boîte de 404399199787357266382160096938419750132193311151346543616
Boîte de 808798399574714532764320193876839500264386622302693087232
Boîte de 161759679914942906552864038775367900052877324460538617456
Boîte de 323519359829885813105728077550735800105754648921077234912
Boîte de 647038719659771626211456155101471600211509297842154469824
Boîte de 129407743931954325242291231020294200042301859568430939648
Boîte de 258815487863908650484582462040588400084603719136861879296
Boîte de 517630975727817300969164924081176800169207438273723758592
Boîte de 103526195145563460193832984816235360033841486446744717184
Boîte de 207052390291126920387665969632470720067682972893489434368
Boîte de 414104780582253840775331939264941440135365945786978868736
Boîte de 828209561164507681550663878529882880270731891573957737472
Boîte de 1656419122329015363101327757059765760541463783147915474848
Boîte de 3312838244658030726202655514119531521082927566295830949776
Boîte de 6625676489316061452405311028239063042165855132591661899552
Boîte de 13251352978632122948810622056478126084331710265183333799104
Boîte de 265027059572642458976212441129562521686664205303666798208
Boîte de 530054119145284917952424882259125043373328410607333596416
Boîte de 1060108238290569835904849764518250086746656821214667132832
Boîte de 2120216476581139671809699529036500173493313642429334265664
Boîte de 4240432953162279343619399058073000346986627284858668531328
Boîte de 8480865906324558687238798116146000693973254569717337062656
Boîte de 16961731812649117374477596232292001387946509139434674125312
Boîte de 33923463625298234748955192464584002775893018278869348250624
Boîte de 67846927250596469497910384929168005551786036557738696501248
Boîte de 135693854501192938995820769858336011103572073115477393002496
Boîte de 271387709002385877991641539716672022207144146230954786004992
Boîte de 542775418004771755983283079433344044414288292461909572009984
Boîte de 1085550836009543511966566158866688088828576584923819144019968
Boîte de 2171101672019087023933132317733376177657153169847638288039936
Boîte de 4342203344038174047866264635466752355314306339695276576079872
Boîte de 8684406688076348095732529270933504710628612679390553152159744
Boîte de 17368813376152696191465058541867009421257225358781106304319488
Boîte de 34737626752305392382930117083734018842514450717562212686398976
Boîte de 6947525350461078476586023416746803768502890143512442537279792
Boîte de 13895050700922156953172046833493607537005780287024884574559584
Boîte de 2779010140184431390634409366698721507401156057404977114911168
Boîte de 5558020280368862781268818733397443014802312114809942298222336
Boîte de 11116040560737725562537637466794886029604624229619984576444672
Boîte de 22232081121475451125075274933589772059209248459239989152889344
Boîte de 44464162242950902250150549867179544118184896918479978057788688
Boîte de 88928324485901804500301099734359088236369793836959956115577376
Boîte de 177856648971803609000602194687178164472739587673919912231154752
Boîte de 35571329794360721800120438937435632894547917534783982446230944
Boîte de 71142659588721443600240877874871267789095835069567964892461888
Boîte de 142285319177442887200481755749745355778191670139135929784923776
Boîte de 284570638354885774400963511499490711556383340278271959569847552
Boîte de 569141276709771548801927022998981423112766680556543919139695104
Boîte de 1138282553419543097603854059997828462225533361113087838279390208
Boîte de 2276565106839086195207708119995656924451066722226175676558780416
Boîte de 4553130213678172390415416239991313849022133444452351353117560832
Boîte de 9106260427356344780830832479982627698044266888904602706235121664
Boîte de 18212520854712689561661664959965255396088533777809205412470243296
Boîte de 3642504170942537912332332991993051079217706755561841024944046592
Boîte de 7285008341885075824664665983986102158435413511123682049888093184
Boîte de 14570016683770151649329331967972203176870827022247364099776186368
Boîte de 29140033367540303298658663935944406353741

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

PPV: 31DH70
PER: 04/26
LOT: M1241

ent l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
us pourriez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même
lentiques, cela pourrait lui être nocif.
ables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
sance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement:

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

ESAC® 20 mg.

l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament. Vous devez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez des questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez pas à un enfant de moins de 12 ans. Ne le donnez pas à une femme enceinte ou allaitante.

144150

20,00 mg
gélule
gastro-résistante

ESAC 20 mg est un médicament sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il agit sur la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage), la prévention des rechutes de certaines oesophagites, le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides), le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori, le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Comment utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC, à la pepsine, à la pepsine ou à un autre inhibiteur de la pompe à protons, si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

Si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

Si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.

Si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

Si vous associez de médicaments vous êtes prescrits pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

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

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodéal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 MG) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue, myalgies, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Rincer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem

ULTRA-LEVURE 250 mg,
30 gélules



Lot :

مجموعة

Fab :

صنع

1308

04 2023

BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

ULTRA-LEVURE 250mg
boulevardii - CNCM I-745

ce médicament. Elle contient des informations importantes

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
re.
adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
ULTRA-LEVURE 250 mg gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
 - ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.
- En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres levures.
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.
- Patients immunodéficients ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :
 - Température supérieure à 38°C,
 - Douleurs fortes au niveau du ventre,
 - Présence de sang dans les selles,
 - Vomissements associés à la diarrhée,
 - Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.
- *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

ULTRA-LEVURE 250 mg,
30 gélules



Lot :

مجموعة

Fab :

صنع

1308

04 2023

BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

ULTRA-LEVURE 250mg

boulevardii - CNCM I-745

ce médicament. Elle contient des informations importantes

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
re.
adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
ULTRA-LEVURE 250 mg gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
 - ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.
- En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres levures.
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.
- Patients immunodéficieux ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :
 - Température supérieure à 38°C,
 - Douleurs fortes au niveau du ventre,
 - Présence de sang dans les selles,
 - Vomissements associés à la diarrhée,
 - Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.
- *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

LOT: M0818
PER: 07/2024
FRU: 139,50DH

LOX®

Moxifloxacin 400 mg

Nevo

Zivlox 400 mg

5 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6118000410041

L'intégralité de cette notice avant de pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous n'en avez pas besoin, même en cas de symptômes qui vous paraissent mineurs. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cette notice contient les informations suivantes :

1. Qu'est-ce que Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Zivlox est un antibiotique de la famille des fluoroquinolones utilisé pour traiter, chez l'adulte à partir de 18 ans, certains types d'infections causées par certains microbes, appelés bactéries. Zivlox 400mg, comprimé pelliculé, est indiqué dans le traitement des infections bactériennes suivantes causées par des bactéries sensibles à la Moxifloxacin :

- Exacerbations aiguës de bronchite chronique.
 - Pneumonies communautaires.
 - Sinusites aiguës bactériennes.
 - Infections gynécologiques hautes d'intensité légère à modérée (y compris salpingites et endométrites), non associées à un abcès compris ovarien ou pelvien.
 - Infections compliquées de la peau et des tissus mous.
- La Moxifloxacin doit être utilisée lorsque les antibiotiques recommandés dans le traitement initial des infections, sont jugés inadéquates ou lorsque ces antibiotiques n'ont pas été efficaces dans le traitement de l'infection.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?

Si vous présentez l'un des effets secondaires graves suivants, demandez immédiatement une assistance médicale. Discutez avec votre médecin de la poursuite éventuelle du traitement avec Zivlox :

a. Rupture ou tuméfaction de tendon (tendinite)

- Des problèmes tendineux peuvent survenir chez toute personne prenant Zivlox quel que soit son âge. Les tendons sont des cordages de tissus solides qui relient les muscles aux os. Les symptômes de problèmes tendineux peuvent inclure :
 - Douleur, gonflement, déchirure et inflammation des tendons, par exemple au niveau de l'arrière de la cheville, de l'épaule, de la main ou de tout autre endroit où il y a des tendons.
 - Le risque d'avoir des problèmes tendineux pendant que vous prenez Zivlox est supérieur si vous :
 - avez plus de 60 ans
 - prenez des stéroïdes (corticostéroïdes)
 - avez eu une greffe de rein, du cœur ou du poulmon
- Des problèmes tendineux peuvent survenir chez des personnes qui présentent pas les facteurs de risque ci-dessus lorsqu'elles prennent Zivlox.

Les raisons pouvant augmenter votre risque de problèmes tendineux peuvent être :

- l'exercice physique intense
 - l'usage de médicaments anti-inflammatoires (AINS) dans le passé, comme chez les personnes atteintes de polyarthrite rhumatoïde (PR)
 - le fait de commencer votre traitement avec Zivlox dès le premier signe de problèmes tendineux ou d'inflammation au niveau d'un tendon.
- Parlez à votre médecin jusqu'à ce que la tendinite ou la rupture de tendon soit guérie. Évitez l'exercice physique et l'usage de médicaments anti-inflammatoires (AINS) pendant que vous êtes concerné. La région la plus fréquemment

concernée par la douleur et le gonflement de votre cheville. Cela peut être un signe de rupture de tendon.

Parlez avec votre médecin du risque de rupture de tendon pendant le traitement avec Zivlox. Les ruptures de tendon sont différentes, n'appartiennent pas à la même catégorie et ne se produisent pas toutes de la même manière.

La rupture de tendon peut survenir avec Zivlox. Des ruptures de tendon peuvent survenir plusieurs mois après que les patients ont commencé à prendre Zivlox.

Demandez à votre médecin de vous présenter l'un des signes ou symptômes d'une rupture de tendon :

- vous entendez ou sentez un claquement

- apparition d'un hématome immodérément touchant la région d'un tendon.

- vous ne pouvez pas bouger la région.

b. Aggravation de la myasthénie (faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent aggraver les symptômes de la myasthénie grave. Les problèmes respiratoires. Contactez votre médecin si vous avez des problèmes respiratoires. Voir le paragraphe « Quels sont les effets indésirables de Zivlox ? » pour plus d'informations.

Ne prenez pas Zivlox :

- Si vous avez déjà eu une réaction de la famille des fluoroquinolones ou des composants de Zivlox.

En cas de doute, adressez-vous à votre médecin. Informez votre médecin de tout médicament que vous prenez.

particulier si vous :

- avez des problèmes aux tendons
- avez une maladie qui entraîne une faiblesse musculaire

- avez des problèmes qui touchent l'épilepsie

- avez des problèmes nerveux

- avez, ou si quelqu'un de votre famille a, un problème appelé « allongement du QT »

- avez un faible taux de potassium (K⁺)

- avez un rythme cardiaque lent (bradycardie)

- avez déjà eu des convulsions

- avez des problèmes aux reins

- avez une polyarthrite rhumatoïde

- êtes enceinte ou planifiez de concevoir

Zivlox aura des effets néfastes sur le fœtus.

Ne prenez pas Zivlox si vous êtes enceinte ou si vous allaitez ou planifiez d'allaiter. On ne sait pas si Zivlox passe dans le lait maternel.

Que faut-il éviter pendant le traitement ?

- Zivlox peut vous donner des vertiges. Ne conduisez pas, n'utilisez pas de machines, n'effectuez pas de travaux de savoir quel effet Zivlox a sur vous.

Évitez les lampes solaires, les lits de bronzage, l'exposition au soleil. Zivlox peut augmenter votre sensibilité au soleil (photosensibilité) et à la lumière.

de bronzage. Vous pourriez avoir un gonflement de la peau grave(s) pendant que vous prenez Zivlox.

Informez votre médecin de tout médicament que vous prenez Zivlox, ainsi que des vêtements qui couvrent votre peau.

exposer au soleil.

Zivlox et utilisation d'autres médicaments

Informez votre médecin si vous prenez des médicaments sur ordonnance ou sans ordonnance, des suppléments à base de plantes ou des produits naturels. Les médicaments peuvent agir les uns sur les autres. Informez plus particulièrement votre médecin de :

Zivlox 400 mg
7 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410034

LOT: M0817
PER: 07/2024
PPU: 125.200H



intégralité de cette notice avant de

riez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute,
à votre médecin ou à votre

...ete personnellement prescrit. Ne le
quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes
niques, cela pourrait lui être nocif.
- si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez
un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à
votre médecin ou à votre pharmacien.

Cette notice contient les informations suivantes :

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Zivlox est un antibiotique de la famille des fluoroquinolones utilisé pour traiter, chez l'adulte à partir de 18 ans, certains types d'infections causées par certains microbes, appelés bactéries.

Zivlox 400mg, comprimé pelliculé, est indiqué dans le traitement des infections bactériennes suivantes causées par des bactéries sensibles à la Moxifloxaciné :

- Exacerbations aiguës de bronchite chronique.
- Pneumonies communautaires.
- Sinusites aiguës bactériennes.
- Infections gynécologiques hautes d'intensité légère à modérée (y compris salpingites et endométrites), non associées à un abcès tubo-ovarien ou pelvien.
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous.

La Moxifloxaciné doit être utilisée lorsque les antibiotiques recommandés dans le traitement initial des infections, sont jugés inappropriés ou lorsque ces antibiotiques n'ont pas été efficaces dans le traitement de l'infection.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?

Si vous présentez l'un des effets secondaires graves suivants, demandez immédiatement une assistance médicale. Discutez avec votre médecin de la poursuite éventuelle du traitement avec Zivlox

a. Rupture ou tuméfaction de tendon (tendinite)

Des problèmes tendineux peuvent survenir chez toute personne prenant Zivlox quel que soit son âge. Les tendons sont des cordages de tissus solides qui relient les muscles aux os. Les symptômes de problèmes tendineux peuvent inclure :

- Douleur, gonflement, déchirure et inflammation des tendons, par exemple au niveau de l'arrière de la cheville, de l'épaule, de la main ou de tout autre endroit où il y a des tendons.

Le risque d'avoir des problèmes tendineux pendant que vous prenez Zivlox est supérieur si vous :

- avez plus de 60 ans
- prenez des stéroïdes (corticostéroïdes)
- avez eu une greffe de rein, du cœur ou du poumon

Des problèmes tendineux peuvent survenir chez des personnes qui ne présentent pas les facteurs de risque ci-dessus lorsqu'elles prennent Zivlox.

Les autres raisons pouvant augmenter votre risque de problèmes tendineux peuvent être :

- activité ou exercice physique
- insuffisance rénale
- problèmes tendineux dans le passé, comme chez les personnes souffrant de polyarthrite rhumatoïde (PR)

Consultez immédiatement votre médecin dès le premier signe de gonflement ou d'inflammation au niveau d'un tendon.

Prenez Zivlox, jusqu'à ce que la tendinite ou la rupture de tendon soit écartée par votre médecin. Évitez l'exercice physique et ser la partie concernée. La région la plus fréquemment

concernée par la douleur et le gonflement de votre cheville. Cela peut être douloureux.

• Parlez avec votre médecin du risque de rupture de tendon pendant la poursuite du traitement avec Zivlox. L'antibiotique différent, n'appartient pas à la même famille que Zivlox. Traiter votre infection.

• La rupture de tendon peut survenir pendant le traitement avec Zivlox. Des ruptures de tendon peuvent survenir plusieurs mois après que les symptômes de l'infection ont disparu.

• Demandez immédiatement à votre médecin si vous présentez l'un des signes ou symptômes suivants :

- vous entendez ou sentez un claquement dans le tendon.

- apparition d'un hématome important ou d'un gonflement touchant la région d'un tendon.

- vous ne pouvez pas bouger la région concernée.

b. Aggravation de la myasthénie (faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent aggraver les symptômes de la myasthénie grave, un trouble musculaire grave.

Vous devez vous faire surveiller pour les problèmes respiratoires. Contactez votre médecin si vous avez des problèmes respiratoires.

Voici le paragraphe « Quels sont les effets indésirables de Zivlox ? » pour plus d'informations.

Ne prenez pas Zivlox :

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique à la famille des fluoroquinolones ou à l'un des composants de Zivlox.

En cas de doute, adressez-vous à votre médecin.

Informez votre médecin de tout médicament que vous prenez, en particulier si vous :

• avez des problèmes aux tendons

• avez une maladie qui entraîne une faiblesse musculaire (grave)

• avez des problèmes qui touchent le système nerveux (épilepsie)

• avez des problèmes nerveux

• avez, ou si quelqu'un de votre famille a, un rythme cardiaque irrégulier, notamment

• un problème appelé « allongement du QTc »

• avez un faible taux de potassium

• avez un rythme cardiaque lent (bradycardie)

• avez déjà eu des convulsions

• avez des problèmes aux reins

• avez une polyarthrite rhumatoïde

• avez des problèmes aux articulations

• êtes enceinte ou planifiez de le faire

Zivlox aura des effets néfastes sur votre bébé si vous êtes enceinte.

• allaitez ou planifiez d'allaiter. Zivlox peut passer dans le lait maternel.

maternel.

Que faut-il éviter pendant le traitement ?

• Zivlox peut vous donner des vertiges. Ne conduisez pas, n'utilisez pas de machines, n'effectuez pas d'activités qui nécessitent de la vigilance pendant le traitement.

• Évitez de savoir quel effet Zivlox a sur votre vision. Évitez les lampes solaires, les lits solaires, l'exposition au soleil.

Zivlox peut augmenter votre sensibilité au soleil (photosensibilité) et à la lumière.

• Évitez le bronzage. Vous pourriez avoir un gonflement de la peau grave pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez l'exercice physique pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

• Évitez de vous exposer au soleil pendant que vous prenez Zivlox.

LOT: M0817
PER: 07/2024
PPU: 195,20DH

ZIVLOX

Moxifloxacin 400 mg

Deva

Zivlox 400 mg
7 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410034

identiques, cela pour lui être nocif.

- si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cette notice contient les informations suivantes :

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que zivlox 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Zivlox est un antibiotique de la famille des fluoroquinolones utilisé pour traiter, chez l'adulte à partir de 18 ans, certains types d'infections causées par certains microbes, appelés bactéries.

Zivlox 400mg, comprimé pelliculé, est indiqué dans le traitement des infections bactériennes suivantes causées par des bactéries sensibles à la Moxifloxacin :

- Exacerbations aiguës de bronchite chronique.
- Pneumonies communautaires.
- Sinusites aiguës bactériennes.
- Infections gynécologiques hautes d'intensité légère à modérée (y compris salpingites et endométrites), non associées à un abcès tubo-ovarien ou pelvien.
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous.

La Moxifloxacin doit être utilisée lorsque les antibiotiques recommandés dans le traitement initial des infections, sont jugés inappropriés ou lorsque ces antibiotiques n'ont pas été efficaces dans le traitement de l'infection.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre zivlox 400 mg, comprimé pelliculé ?

Si vous présentez l'un des effets secondaires graves suivants, demandez immédiatement une assistance médicale. Discutez avec votre médecin de la poursuite éventuelle du traitement avec Zivlox

a. Rupture ou tuméfaction de tendon (tendinite)

Des problèmes tendineux peuvent survenir chez toute personne prenant Zivlox quel que soit son âge. Les tendons sont des cordages de tissus solides qui relient les muscles aux os. Les symptômes de problèmes tendineux peuvent inclure :

- Douleur, gonflement, déchirure et inflammation des tendons, par exemple au niveau de l'arrière de la cheville, de l'épaule, de la main ou de tout autre endroit où il y a des tendons.

Le risque d'avoir des problèmes tendineux pendant que vous prenez Zivlox est supérieur si vous :

- avez plus de 60 ans
- prenez des stéroïdes (corticostéroïdes)
- avez eu une greffe de rein, du cœur ou du poulmon

Des problèmes tendineux peuvent survenir chez des personnes qui ne présentent pas les facteurs de risque ci-dessus lorsqu'elles prennent Zivlox.

Les autres raisons pouvant augmenter votre risque de problèmes tendineux peuvent être :

- activité ou exercice physique
- insuffisance rénale
- problèmes tendineux dans le passé, comme chez les personnes souffrant de polyarthrite rhumatoïde (PR)

Appelez immédiatement votre médecin dès le premier signe de douleur, de gonflement ou d'inflammation au niveau d'un tendon. Arrêtez de prendre Zivlox, jusqu'à ce que la tendinite ou la rupture de tendon ait été écartée par votre médecin. Évitez l'exercice physique et évitez d'utiliser la partie concernée. La région la plus fréquemment

concernée par la douleur et le gonflement de votre cheville. Cela tendons.

• Parlez avec votre médecin du risque de poursuite du traitement avec Zivlox. Si vous prenez un autre antibiotique différent, n'appartenez pas à la rupture de tendon peut survenir avec Zivlox. Des ruptures de plusieurs mois après que les fluoroquinolones.

• Demandez immédiatement à votre médecin de vous présenter l'un des signes ou symptômes de la rupture de tendon :

- vous entendez ou sentez un claquement dans la région d'un hémartome touchant la région d'un tendon.

- vous ne pouvez pas bouger la région concernée.

b. Aggravation de la myasthénie (faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent aggraver les symptômes de la myasthénie grave, une maladie respiratoire. Contactez votre médecin si vous notez une aggravation de problèmes respiratoires.

Voilà le paragraphe « Quels sont les effets indésirables de Zivlox ? » pour plus d'informations. Ne prenez pas Zivlox :

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique à un composant de la famille des fluoroquinolones ou à un composant de Zivlox.

En cas de doute, adressez-vous à votre médecin. Informez votre médecin de tout problème particulier si vous :

- avez des problèmes aux tendons
- avez une maladie qui entraîne une faiblesse musculaire grave)
- avez des problèmes qui touchent le système nerveux (épilepsie)

• avez des problèmes nerveux

• avez, ou si quelqu'un de votre famille a, un rythme cardiaque irrégulier, notamment

• un problème appelé « allongement du QT »

• avez un faible taux de potassium

• avez déjà eu des convulsions

• avez des problèmes aux reins

• avez une polyarthrite rhumatoïde

• êtes enceinte ou planifiez de le devenir

• avez des problèmes de vision

Zivlox aura des effets néfastes sur votre vision si vous :

• allaitez ou planifiez d'allaiter. Consultez votre médecin.

Que faut-il éviter pendant le traitement ?

• Zivlox peut vous donner des vertiges. Ne conduisez pas, n'utilisez pas de machines, n'utilisez pas d'activités qui nécessitent de la vigilance, de savoir quel effet Zivlox a sur vous.

Évitez les lampes solaires, les lits solaires, l'exposition au soleil. Zivlox peut augmenter votre sensibilité à la lumière du soleil (photosensibilité) et à la lumière du soleil.

Vous pourriez avoir un gonflement de la peau grave pendant que vous prenez Zivlox. Arrêtez de prendre Zivlox et consultez votre médecin. Vous devez mettre de la crème solaire sur les parties de votre corps ainsi que des vêtements qui couvrent votre corps pour éviter d'exposer au soleil.

Zivlox et utilisation d'autres médicaments

Informez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments sur ordonnance et des suppléments à base de plantes. Les médicaments peuvent agir les uns sur les autres. Informez plus particulièrement votre médecin si vous prenez :

- un AINS (anti-inflammatoire non stéroïdien) couramment pris pour soulager la douleur
- la prise d'un AINS pendant que vous prenez Zivlox peut augmenter le risque d'effets indésirables éventuels de Zivlox
- un anticoagulant

Maxiclav®

amoxicilline + acide clavulanique

COMPOSITION

MAXICLAV Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....

Acide clavulanique (sous forme de Clavul

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique :

Teneur en Aspartam 30 mg/sachet, Teneur en Potassium 24,54 mg

MAXICLAV Enfants

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....500 mg

Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....62,5 mg

Excipients.....q.s pour un sachet

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.

Teneur en Aspartam 15 mg/sachet, Teneur en Potassium 12,27 mg/sachet.

FORMES ET PRESENTATIONS PHARMACEUTIQUES

MAXICLAV Adultes

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

MAXICLAV Enfants

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

INDICATIONS

Antibiotique de la famille des bêtalactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bêtalactamases.

MAXICLAV Adulte présente un intérêt tout particulier, pour l'adulte, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës,
- sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites,
- surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention,
- exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques,
- pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de déglutition,
- cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles,
- infections gynécologiques hautes en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,
- traitement de relais de la voie injectable.

MAXICLAV Enfants présente un intérêt, tout particulier, pour l'enfant de plus de 30 mois, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës de l'enfant, otites récidivantes,
- surinfections de bronchopneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- sinusites.

1a/125mg Adulte
ant

PPV: 153DH10
PER: 06-25
LOT: M1847

00 mg
125 mg
sachet

POS
DAN
VOT
Pos
MAX
3g/j
l'ins
MAX
l'ind
chez
MOD
Voie

RES
Pour
et au
La d
comp
antib
traite

CON
Aller
céph
Aller
Anté
Phén
MAX

MISE
La su
place
Des
séver
traité
préal
est fo

PREC
Utilise
hépat
traité
est m
15 jou

Maxiclav®

amoxicilline + acide clavulanique

1g/125mg Adulte
500 mg / 62,5mg Enfant

COMPOSITION

MAXICLAV Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....1000 mg
Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....125 mg
Excipients.....q.s pour un sachet
Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.

Teneur en Aspartam 30 mg/sachet, Teneur en Potassium 24,54 mg/sachet.

MAXICLAV Enfants

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....500 mg
Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium).....62,5 mg
Excipients.....q.s pour un sachet
Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1.

Teneur en Aspartam 15 mg/sachet, Teneur en Potassium 12,27 mg/sachet.

FORMES ET PRESENTATIONS PHARMACEUTIQUES

MAXICLAV Adultes

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

MAXICLAV Enfants

Poudre pour suspension buvable : Boite de 12, 16 et 24 sachets.

INDICATIONS

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bêta-lactamases.

MAXICLAV Adulte présente un intérêt tout particulier, pour l'adulte, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës,
- sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites,
- surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention,
- exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques,
- pneumopathies aiguës du patient à risque évolutif ou en seconde intention,
- cystites aiguës récidivantes, cystite aiguës non compliquées dues à des infections gynécologiques hautes chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévères
- traitement de relais de la voie injectable

MAXICLAV Enfants présente un intérêt, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës de l'enfant, otites récurrentes,
- surinfections de bronchopneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- sinusites.

PPV: 153DH10
PER: 06-25
LOT: M1847

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A VOTRE MEDECIN.

Posologies exprimées en amoxicilline.

MAXICLAV Enfants. Enfant de plus de 30 mois : 3g/jour à prendre de préférence en début de l'insuffisance rénale.

MAXICLAV Adulte. Réservé à l'adulte : 1 g 2 fois par jour, à prendre de préférence en début de l'insuffisance rénale.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale



- 1- Déchirer le haut du sachet-dose et verser la poudre dans un verre.

RESPECTER LA DUREE DU TRAITEMENT

Pour être efficace, cet antibiotique doit être pris aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que l'infection est complètement guérie. L'éventuelle impression de mieux-être ne doit pas vous faire interrompre le traitement sans effet sur cette impression.

CONTRE - INDICATIONS

Allergie aux antibiotiques de la famille des céphalosporines).

Allergie à l'un des constituants de MAXICLAV. Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association Phénylcytonurie en raison de la présence d'AMOXICILAV® ne doit généralement pas être

MISES EN GARDE

La survenue de toute manifestation allergique pendant le traitement doit être signalée à votre médecin.

Des réactions immuno-allergiques dont les plus graves et parfois fatales ont été exceptionnelles traitées par les bêta-lactamines. Leur administration doit être surveillée de près. Devant des antécédents d'allergie à un antibiotique, le traitement doit être formelle.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique. Il est recommandé de surveiller l'état du patient pendant le traitement prolongé. Le risque de survenue d'insuffisance hépatique est majoré en cas de traitement supérieur à 15 jours.