

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Déclaration de Maladie

N° W21-823296

180300

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule :	8606	Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : Faïla Mohamed			
Date de naissance : 23/06/1955			
Adresse : Res Al Moustakbal C.H 26 N°5 Imm 235C Sidi Maârouf, Casab			
Tél. : 06611.04.71.80	Total des frais engagés : 2004,80 Dhs		

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation :	17/11/2023		
Nom et prénom du malade :	EL 614754 ANI KARIMA Age: 61		
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	Diabète 1 ^{er} degré		
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			

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

Fait à : Casablanca

Le : 17/11/2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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	C2	3 x 10	30	INP : 109111901887151 Docteur Samia NEJEDI Endocrinologue Diabetologue Complexe Al Moustakbal, Bmm. 107, Gt. 04 N° 2, Sidi Maârouf - Casablanca Tél. : 05 25 97 57 35 Fax : 05 25 97 57 35

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particier

Date des Soins

Nombre

AM

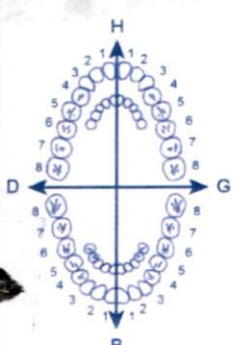
PC

IM

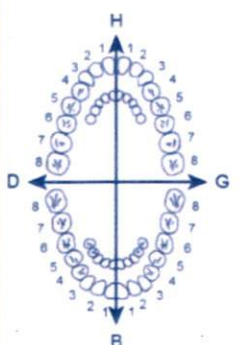
Montant détaillé des Honoraires

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
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[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 surrenalienne & hypophysaire
- Posse de Pompe à Insuline •

الدكتورة سامية النجار

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقاً بمستشفيات باريس

اختصاصية في أمراض الغدد، السكري، السمنة

- الغدة الدرقية : داء السكري • السمنة • الكوليستيرول
- الضغط الدموي • أمراض النمو والبلوغ • العقم
- أمراض الكظران و الغدة النخامية

تركيب مضخة الأنسولين

2500

Casablanca, le 17/11/2012 -

1) Bétafachine 100 mg + Eau 5 ml +

2) ZEPAM 34x2 forte

3) TONÉM 2mg x 2

4) GENTAMYCINE 160 mg

5) MAXICLAN 100 mg x 30 days

6) ULTRA-LÉVU 250 mg x 30 days

7) ESAE 2

8) ZIVEX 400 mg x 3

9) CODURIZANF 2200 mg x 28 days

10) INSULIN MIX 30 U/ml 34-6-18

Dr. S. NEJJAR

PHARMACIE Yacine El Moustakbal, 107, Sidi Maârouf - Casablanca
Tél.: 05 22 97 57 35 / 05 20 12 92 04 - fax: 05 22 97 56 44 - e-mail: sammamnejjar@yahoo.fr

Dr. Samia NEJJAR
Endocrinologue-Diabetologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH. 04
Résidence Al Moustakbal, appt. 2 Sidi Maârouf - Casablanca
Tél.: 05 22 97 57 35 - fax: 05 22 97 57 35

اقامة المستشفى: عمارة 107، شقة 2، سيدى معرف - الدار البيضاء
Résidence Al Moustakbal, app. 2 Sidi Maârouf - Casablanca
Tél.: 05 22 97 57 35 / 05 20 12 92 04 - الهاتف: Fax: 05 22 97 56 44 - الفاكس:

LOT 222004
EXP 05 2021
PPV 85,00
que d'habitude :
t aussi varier si vous prenez de l'alcool.
re à l'étranger, pensez à en informer votre
ère. Le décalage horaire pourrait vous
d'injection et de repas par rapport à vos
abète de type II ancien et une maladie
ent vasculaire cérébral, qui étaient traités
nt développé une insuffisance cardiaque.
idement possible si vous avez des signes
n un essoufflement inhabituel ou une
un gonflement localisé (œdème).
jection
es sites d'injection pour prévenir des
des grosses sous la peau. L'insuline
tent si vous l'injectez dans une zone
onment utiliser Insulet). Contactez votre
lement dans une zone présentant des
jecter dans une autre zone. Votre médecin
otre glycémie de plus près et d'ajuster
os autres médicaments antidiabétiques.
ents
ment un autre médicament, y compris un
nce, parlez-en à votre médecin ou à votre
être différents si vous prenez un des
costéroïdes, traitement substitutif par
émiants oraux (médicaments traitant le
(aspirine), hormone de croissance,
ants (par exemple, ritodrine, salbutamol
nizadiques ou certains antidépresseurs
ydase), dianabol, certains inhibiteurs de
tensine (IEC) (par exemple, captopril,
teurs de l'angiotensine II).

s allez, si vous pensez être enceinte ou
ez conseil à votre médecin ou à votre
édicament.
t généralement durant les trois premiers
t au cours des six autres mois. Si vous
nsuline devra peut-être être adaptée ainsi

sation de machines
vos réflexes peuvent être diminués en cas
niveau de sucre dans le sang). Vous devez
es où vous pourriez mettre votre vie en
nes, comme la conduite automobile ou
devez interroger votre médecin ou votre
uire si vous avez :
émie,
hypoglycémie diminués ou absents.



INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensi
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensi
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, soluti
Insuline humaine ADNr

MMENT UTILISER INSULET?

ez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur
onditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre
macien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET
crite par votre médecin.

peciez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de
ute, 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 flocons 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.

LOT 222004
EXP 05 2021
PPV 85,00
que d'habitude :
t aussi varier si vous prenez de l'alcool.
re à l'étranger, pensez à en informer votre
ère. Le décalage horaire pourrait vous
d'injection et de repas par rapport à vos
abète de type II ancien et une maladie
ent vasculaire cérébral, qui étaient traités
nt développé une insuffisance cardiaque.
idement possible si vous avez des signes
n un essoufflement inhabituel ou une
un gonflement localisé (œdème).
jection
es sites d'injection pour prévenir des
des grosses sous la peau. L'insuline
tent si vous l'injectez dans une zone
onment utiliser Insulet). Contactez votre
lement dans une zone présentant des
jecter dans une autre zone. Votre médecin
otre glycémie de plus près et d'ajuster
os autres médicaments antidiabétiques.

ents
ment un autre médicament, y compris un
nce, parlez-en à votre médecin ou à votre

être différents si vous prenez un des
costéroïdes, traitement substitutif par
émiants oraux (médicaments traitant le
(aspirine), hormone de croissance,
ants (par exemple, ritodrine, salbutamol
nizadiques ou certains antidépresseurs
ydase), dianabol, certains inhibiteurs de
tensine (IEC) (par exemple, captopril,
cepteurs de l'angiotensine II).

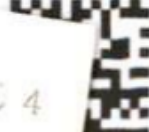
s allez, si vous pensez être enceinte ou
ez conseil à votre médecin ou à votre
édicament.

généralement durant les trois premiers
au cours des six autres mois. Si vous

insuline devra peut-être être adaptée ainsi

sation de machines
vos réflexes peuvent être diminués en cas
niveau de sucre dans le sang). Vous devez
es où vous pourriez mettre votre vie en
nes, comme la conduite automobile ou
devez interroger votre médecin ou votre
uire si vous avez :

glycémie,
hypoglycémie diminués ou absents.



INSULET® NPH 100 UI/ml, suspensi
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensi
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, soluti
Insuline humaine ADNr

MMENT UTILISER INSULET?

ez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur
onditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre
macien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET
crite par votre médecin.

peciez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de
ute, 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 flocons 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, suspensi
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspensi
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, soluti

Insuline humaine ADNr

MMENT UTILISER INSULET?

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

peciez 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 flocons 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.

que d'habitude :
t aussi varier si vous prenez de l'alcool.
à l'étranger, pensez à en informer votre
ère. Le décalage horaire pourrait vous
d'injection et de repas par rapport à vos
abète de type II ancien et une maladie
dent vasculaire cérébral, qui étaient traités
nt développé une insuffisance cardiaque.
idement possible si vous avez des signes
u'un essoufflement inhabituel ou une
un gonflement localisé (œdème).

Injection

es sites d'injection pour prévenir des
des grosses sous la peau. L'insuline
tent si vous l'injectez dans une zone
onment utiliser Insulet). Contactez votre
lement dans une zone présentant des
jecter dans une autre zone. Votre médecin
votre glycémie de plus près et d'ajuster
os autres médicaments antidiabétiques.

Ents

ment un autre médicament, y compris un
ce, parlez-en à votre médecin ou à votre

être différents si vous prenez un des
ostéroïdes, traitement substitutif par
émiants oraux (médicaments traitant le
(aspirine), hormone de croissance,
ants (par exemple, ritodrine, salbutamol
nizadiques ou certains antidépresseurs
ydase), dianabol, certains inhibiteurs de
tensine (IEC) (par exemple, captopril,
cepteurs de l'angiotensine II).

s allez, si vous pensez être enceinte ou
ez conseil à votre médecin ou à votre
édicament.

généralement durant les trois premiers
au cours des six autres mois. Si vous

insuline devra peut-être être adaptée ainsi

sation de machines
vos réflexes peuvent être diminués en cas
niveau de sucre dans le sang). Vous devez
es où vous pourriez mettre votre vie en
nes, comme la conduite automobile ou
devez interroger votre médecin ou votre
suire si vous avez :

glycémie,
hypoglycémie diminués ou absents.

Codolinrane®

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

comprimé sécable

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

Traitements 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'EVENTUELLES 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: 08/64
PPV: 112DH00

Gentamycine® 160 mg
Llorente
6 ampoules injectables de 4 ml



6 118000 070474

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

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE : Antibiotique bactéricide de la **TET** amine, classe N° 322

NOM ET ADRESSE DE L'ENTREPRISE : Zone industrielle, Ouest Aïnrouddi, Hammédia - Maroc (ex R.S 111) Km 12.400 Aïnharroud

INDICATIONS THERAPEUTIQUES : Les indications sont limitées aux infections bactériologiques. En particulier : germes sensibles. La gentamicine, s ; infections rénales, urologiques, phylcococcies malignes de la face ; infections cutanées et, en par infections articulaires ; infections respiratoires ; septicémies et endocardites.

CONTRE - INDICATIONS

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

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

Pour la gentamicine 160 mg

- Insuffisance rénale sévère
- Hypoacusie préexistante
- Malade pesant moins de 5 kg.

MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Gentamicine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamicine imposent les précautions suivantes : chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatininémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'aminoacide seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ; éviter d'associer la gentamicine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

Allaitement : le passage dans le lait maternel est négligeable.

POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

PPV : ZLDH70
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
sur la notice, 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 :

Troubles 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'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin. 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-duodénal.

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, flatulence.

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, gynécostastie (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 ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, 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.

Seul 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. Remuer 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 maintenu positionner la seringue 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 ?

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

À 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.

ULTRA-LEVURE 250 mg,

30 gélules



6 118001 310166

Lot :
مودعه

Fab :
صنع

1308 04 2023
BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

Ce médicament. Elle contient des informations importantes

avez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
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 où 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



6 118001 310166

Lot :
مودعه

Fab :
صنع

1308 04 2023
BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

Ce médicament. Elle contient des informations importantes

avez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
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 où 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 : MO818
PER : 07/2024
P.T.V : 139,50DH

LOX®

Moxifloxacin 400 mg

Deva

ZIVLOX 400 mg
5 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410041

Demandez à votre pharmacien si vous avez des questions ou si vous avez des doutes. 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 Moxifloxacine :

- 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 Moxifloxacine 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 (corticothéroides)
- avez eu une greffe de rein, du cœur ou du poumon

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

Autres raisons pouvant augmenter votre risque de problèmes peuvent être :

- exercice physique

- repos dans le passé, comme chez les personnes atteintes de rhumatisme

- rhumatoïde (PR) et/ou d'inflammation au niveau d'un tendon.

Il y a jusqu'à ce que la tendinite ou la rupture de tendon surviennent sur votre médecin. Évitez l'exercice physique et de concernnée. La région la plus fréquemment

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

• Parlez avec votre médecin du risque de traitement avec Zivlox différent, n'appartenant pas à la famille des fluoroquinolones.

• La rupture de tendon peut survenir plusieurs mois après que les patients prennent Zivlox.

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

- vous entendez ou sentez un claquement ou une douleur dans une région d'un tendon.

- apparition d'un hématome immédiat dans une région d'un tendon.

- vous ne pouvez pas bouger la région d'un tendon.

b. Aggravation de la myasthénie ou faiblesse musculaire

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent entraîner une myasthénie grave. Contactez votre médecin si vous notez une aggravation de vos symptômes respiratoires.

Voir le paragraphe « Quels sont les symptômes de la myasthénie ? »

Zivlox ? pour plus d'informations.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

• Si vous avez déjà eu une réaction de Zivlox :

Informez votre pharmacien de toute réaction de Zivlox.

Zivlox 400 mg

7 Comprimés

Deva Pharmaceutique



6 118000 410034

LOT : M0817
PER : 07/2024
PPU : 12/2020H

Il est conseillé de prendre ce médicament prescrit par votre médecin ou pharmacien. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

- 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 Moxifloxacine 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 (tendinitite)

• 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 (corticothéroides)
- 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)

• Laissez immédiatement votre médecin dès le premier signe de gonflement ou d'inflammation au niveau d'un tendon. • Prendre Zivlox, jusqu'à ce que la tendinitite ou la rupture de tendon ait été écartée par votre médecin. Évitez l'exercice physique et la partie concernée. La région la plus fréquemment

concernée par la douleur et le gonflement est l'arrière de votre cheville. Cela peut prendre plusieurs mois.

• Parlez avec votre médecin du risque de tendinites et de ruptures de tendon. Si vous continuez à prendre Zivlox, votre médecin peut proposer un antibiotique différent, n'appartenant pas à la classe des fluoroquinolones.

• La rupture de tendon peut survenir avec Zivlox. Des ruptures de tendon peuvent survenir plusieurs mois après que les personnes ont arrêté de prendre Zivlox.

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

- vous entendez ou sentez un claquement ou un craquement dans un tendon.

- apparition d'un hématome important dans une zone touchant la région d'un tendon.

- vous ne pouvez pas bouger la région d'un tendon.

b. Aggravation de la myasthénie (faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles que Zivlox peuvent entraîner des symptômes de la myasthénie grave, qui peut entraîner des problèmes respiratoires. Contactez votre médecin si vous notez une aggravation de vos symptômes de la myasthénie.

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

Ne prenez pas Zivlox :

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

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

Informez votre pharmacien ou votre médecin de tous les médicaments que vous prenez.

• avez des problèmes aux tendons

• avez une maladie qui entraîne une faiblesse musculaire

• avez des problèmes qui touchent les yeux ou l'épilepsie

• avez des problèmes nerveux

• avez, ou si quelqu'un de votre famille a une faiblesse musculaire

• avez un problème appelé « allongement des tendons »

• avez un faible taux de potassium dans le sang

• avez un rythme cardiaque lent (bradycardie)

• avez déjà eu des convulsions

• avez des problèmes aux reins

• avez une polyarthrite rhumatoïde ou d'autres problèmes aux articulations

• êtes enceinte ou planifiez de donner naissance à un enfant

• allaitez ou planifiez d'allaiter. Ces médicaments peuvent entraîner des effets néfastes sur l'enfant.

• Si vous avez des problèmes de vision, contactez votre opticien.

• Si vous avez des problèmes de coeur, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de rein, contactez votre néphrologue.

• Si vous avez des problèmes de peau, contactez votre dermatologue.

• Si vous avez des problèmes de tête, contactez votre neurologue.

• Si vous avez des problèmes de système nerveux, contactez votre neurologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système immunitaire, contactez votre immunologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entérologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

• Si vous avez des problèmes de système endocrinien, contactez votre endocrinologue.

• Si vous avez des problèmes de système musculo-squelettique, contactez votre rhumatologue.

• Si vous avez des problèmes de système oculaire, contactez votre ophtalmologue.

• Si vous avez des problèmes de système digestif, contactez votre gastro-entéroologue.

• Si vous avez des problèmes de système urinaire, contactez votre urologue.

• Si vous avez des problèmes de système respiratoire, contactez votre pneumologue.

• Si vous avez des problèmes de système circulatoire, contactez votre cardiologue.

• Si vous avez des problèmes de système hépatique, contactez votre hépatologue.

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

Zivlox 400 mg 7 Comprimés

Deva Pharmaceutique



6 118000 410034

ZIVLOX®

Moxifloxacine 400 mg

Deva

t l'intégralité de cette notice avant de

s pourriez avoir besoin de la relire.
tre question, si vous avez un doute,
nations à votre médecin ou à votre

a été personnellement prescrit. Ne le
un d'autre, même en cas de symptômes
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 Moxifloxacine :

- 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 Moxifloxacine 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)

•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 g
'arrière de votre cheville. Cela g
tendons.

• Parlez avec votre médecin du ri
poursuite du traitement avec Ziv
antibiotique différent, n'apparte
traiter votre infection.

• La rupture de tendon peut sur
avec Zivlox. Des ruptures de
plusieurs mois après que les
fluoroquinolone.

• Demandez immédiatement
présentez l'un des signes ou :

- vous entendez ou sentez un cla
tendon.

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

- vous ne pouvez pas bouger la r

b . Aggravation de la myasthe faiblesse musculaire)

Les fluoroquinolones telles q
symptômes de la myasthénie gra
problèmes respiratoires. Contact
vous notez une aggravation de
problèmes respiratoires.

Voir le paragraphe « Quels sont
Zivlox ? » pour plus d'informations.

Ne prenez pas Zivlox :

- Si vous avez déjà eu une réactio
de la famille des fluoroquinolone
composants de Zivlox.

En cas de doute, adressez-vous à
Informez votre médecin de t
particulier si vous :

- avez des problèmes aux tendon
grave)
- avez des problèmes qui touche
épilepsie)

• avez des problèmes nerveux
irrégulier, notamment

• un problème appelé « allongem
avez un faible taux de potassium

• avez un rythme cardiaque lent

• avez déjà eu des convulsions

• avez des problèmes aux reins

• avez une polyarthrite rhum
problèmes aux articulations

• êtes enceinte ou planifiez de c
Zivlox aura des effets néfastes su

maternel.

c . Effets secondaires

Que faut-il éviter pendant le tra
• Zivlox peut vous donner des v
conduisez pas, n'utilisez pas d'
d'activités qui nécessitent de la v
de savoir quel effet Zivlox a sur v
Évitez les lampes solaires, les lit
votre exposition au soleil. Zivlox
soleil (photosensibilité) et à la lu
de bronzage. Vous pourriez avoir
un gonflement de la peau grave
pendant que vous prenez Ziv
médecin. Vous devez mettre de
ainsi que des vêtements qui cou
exposer au soleil.

Zivlox et utilisation d'autres mé
InFORMEZ Votre MéDÉCIN si VO
comPRIS DES MÉDICATIONS SUR E
DES SUPPLÉMENTS À BASE DE PLANT
MÉDICATIONS PEUVENT AGIR LES UN
PRENEZ :

• un AINS (anti-inflammatoire
mÉDICATIONS COURANTS POUR SO
PRISE D'UN AINS PENDANT QU
FLUOROQUINOLONES PEUVENT AUGM
NERVEUX CENTRAL ET DE CONVUL
INDÉSIRABLES ÉVENTUELS DE ZIVLOX

• un anticoagulant

MAXICLAV®

amoxicilline + acide clavulanique

COMPOSITION

MAXICLAV Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....

Acide clavulanique (sous forme de Clavulanic acid).....

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 1/1.

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 bétalactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bétalactamases.

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.

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

00 mg
125 mg
sachet

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
Allerg
Antéo
Phén
MAX

MISE
La su
place
Des
sévèr
traité
préal
est fo

PREC
Utilisé
hépat
traiter
est m
15 jou



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 bétalactamines, pénicillines du groupe A et d'un inhibiteur puissant et irréversible de bétalactamases.

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 âgé de plus de 65 ans ou présentant

- cystites aiguës récidivantes, cystite aiguës non compliquées dues à des
- infections gynécologiques hautes chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévère
- traitement de relais de la voie injé

MAXICLAV® Enfants présente un mois, 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.

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

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER VOTRE MEDECIN.

Posologies exprimées en amoxicilline.

MAXICLAV® Enfants. Enfant de plus de 30 mois 3g/jour à prendre de préférence en début de l'insuffisant rénal.

MAXICLAV® Adulte. Réservé à l'adulte : 1 g 2 l'indication, à prendre de préférence en début de l'insuffisant rénal

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 et aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que l'infection est complètement guérie. L'éventuelle impression d'antibiotique mais à l'infection elle-même. Ce traitement serait 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. Phénylcétoneurie en raison de la présence d'acide phényletylique. MAXICLAV® ne doit généralement pas être

MISES EN GARDE

La surveillance de toute manifestation allergique doit être réalisée au cours de tout traitement.

Des réactions immuno-allergiques dont les sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement traitées par les bétalactamines. Leur administration n'est pas recommandée. Devant des antécédents d'allergie à ce type de médicament, l'administration de MAXICLAV® est formelle.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique. Il est recommandé de surveiller le patient pendant le traitement prolongé. Le risque de survenue d'effets secondaires est majoré en cas de traitement supérieur à 15 jours.

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