

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0040499

187002

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENALHAGGOUN Henna

Date de naissance : 1948

Adresse : Idem

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 1/12/2022

Nom et prénom du malade : BENALHAGGOUN Henna Age :

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

Nature de la maladie : Rhabdo

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC ☐ Pathologie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communier 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 : Le : 4/12/2022

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
04 Dec 2023				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/11/23	50750

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. LAHLOU RABBA ASMAE	23/11/23	6120	50 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				Coefficient DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
CERTIFICAT DE LA FEDERATION
INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

الدكتور حفيظ أوخليف

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأمراض القلب
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنحداد
الأوروبي للأطباء الأخصائيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le

28/11/2017

Dr. BEN Abdelhak Houdou

ECG

LABORATOIRE AL FARABI
Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE
51, Bd. Rahal El Meskini
Tél. 44.19.77 / 78 - Casablanca





AL FARABI
LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES & SCIENTIFIQUES

الفرابي
مختبر التحليلات
الطبية و العلمية

Dr. Asmae LAHLOU RABBAA
Pharmacien Biologiste

51, Boulevard Rahal El Meskini - CASABLANCA
Gsm : 06 63 60 88 87
Tél. : 05 22 44 19 77
Fax : 05 22 44 19 78

TP : 34303968
IF : 41903968
ICE : 001634209000008
INP : 093000032



FACTURE 23001123

Nom :**BENCHEQROUN**.....
Prénom :**HOURIYA**.....

Suite aux Analyses Effectuées Le 23/11/2023

Sous La Prescription Du Docteur OUKHLIFT HAFID

Organisme : MUPRAS

Cotation : B 120

Montant Net à payer : 150 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
CENT CINQUANTE DHS

Analyses et cotation en B :

ECBU 90

CHIUR 30

LABORATOIRE AL FARABI
Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE
51, Bd. Rahal El Meskini
Tél. 44.19.77 / 78 - Casablanca



AL FARABI

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES & SCIENTIFIQUES

Dr. Asmae LAHLOU RABBAA

- Pharmacien Biologiste
- Diplômée des Universités de Lyon & Paris
- Ancien Interne des Hôpitaux de Paris
- C.E.S. d'Hématologie - Biochimie Clinique
- Bactériologie et Virologie - Immunologie Générale
- Parasitologie et Mycologie - Pathologie Médicale
- Membre de la Société Française de Biologie Clinique

Prélèvement du : 23/11/2023 à 10:36:43

Edition du : 24/11/2023



1DG519

Madame BENCHEQROUN HOURIYA

Dossier n° : 2311233225

Dr.

Page : 1 / 1

BACTERIOLOGIE

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

EXAMEN MACROSCOPIQUE

Aspect Clair
Couleur Jaunâtre

Légèrement trouble : 20/04/2020

Jaunâtre : 20/04/2020

EXAMEN CHIMIQUE

pH	5	5 : 20/04/2020
Glucose	0	0 : 20/04/2020
Nitrites	0	
Proteines	0	0 : 20/04/2020
Corps cétoniques	0	0 : 20/04/2020
Urobilinogène	0	
Bilirubine	0	
Sang	0	0 : 20/04/2020
Leucocytes	0	

EXAMEN CYTOLOGIQUE

Leucocytes	5	/mm3	(< = à 10)	5 : 20/04/2020
Hématies	2	/mm3	(< = à 5)	2 : 20/04/2020
Cellules Epithéliales	Rares			Rares : 20/04/2020
Cristaux	Absence			Présence : 20/04/2020
Cylindres	Absence			Absence : 20/04/2020

GRAM MGG
Numération Bactérienne en ml

CULTURE

Stérile

LABORATOIRE AL FARABI
Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE
51, Bd. Rahal El Meskini
Tél. 44.19.77 / 78 - Casablanca

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE

ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE

DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE

CERTIFICAT DE LA FEDERATION

INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.

ECHOGAPHE

HOLTER TENTIONNEL

ECG

الدكتور حفيظ أوخليف

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية

عضو منتسب للجمعية الفرنسية

و الأوروبية لأمراض القلب

عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني

شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنجاب

الأوروبي للأطباء الاختصاصيين

الكشف بالصدى (إكوغرافي)

هولتير الضغط الدموي

تخطيط القلب

Casablanca, le

04 Dec 2023

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "34.60" and "Amor".*

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "216,00".*

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "29.50".*

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "40,00".*

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "39,60".*

Handwritten text: *Handwritten signature and notes, including "113,20".*

Vertical stamp: *Dr. Hafid Oukhlift, 61, Bloc F Lot Le Comptoir, 61, Benjdia - Casablanca, Tél: 05 22 30 26 23*

شارع الأنزاس، الرقم 58، الطابق الثاني، بنجدية، قرب سوق بنجدية • الدار البيضاء • الهاتف : 05 22 30 26 23

58, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia près du Marché • Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

Handwritten text: *507,50*

ns le sang (diabète),
ol dans le sang (hypercholestérolémie),

it par AFLAMIC dès que vous remarquez un
s selles en noir) ou une ulcération de votre
urs abdominales).

ellement en jeu le pronostic vital (syndrome
ont été rapportées lors de l'utilisation de
ord comme des taches rougeâtres en forme

souvent des cloques au centre.
cères dans la bouche, la gorge, le nez, les
(yeux rouges et gonflés). Ces éruptions
nt souvent accompagnées de symptômes
er vers la formation généralisée de cloques

nnées graves est le plus élevé au cours des

Stevens-Johnson ou un syndrome de Lyell
devez jamais reprendre AFLAMIC.

ée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de
un médecin et dites-lui que vous prenez ce

des douleurs aiguës.

d'une infection (par exemple la fièvre). Si
n, vous devez consulter votre médecin.

apter votre traitement, il est important de
de prendre AFLAMIC en cas de :

ophagie (œsophagite), d'inflammation de
out autre affection du tractus digestif, par
de hémorragique,

ete),
ce qui peut se produire si vous avez perdu

é, ou si vous avez subi une opération ou en

tiquée par votre médecin, car ce produit

g précédemment diagnostiqués par votre

toute modification de votre état pendant le

g comprimé ou 15 mg comprimé

peut affecter, ou peut être affectée par

médecin ou votre pharmacien si vous prenez,

de tout autre médicament.

ou votre pharmacien si vous prenez ou si

rants :

nsir ou traiter de faibles taux de potassium

ngane

nt des infections de l'appareil urinaire

nsir la formation de caillots sanguins

ts sanguins (thrombolytiques),

cardiaques et rénales,

pour réduire l'inflammation et les réactions

plantations d'organes, dans des affections

omme la polyarthrite rhumatoïde ou le

e surcharge en fer due à de fréquentes

ler votre fonction rénale si vous prenez des

hypertension artérielle (par exemple les

de l'humeur,

de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le

umeurs ou des affections cutanées sévères

le active,

er

ser le cholestérol,

(atégline) - utilisé pour le traitement du

n votre taux de sucre dans le sang pour le

omprimé avec des aliments et boissons

thérapie ou thérapie alternatives

z, si vous pensez être enceinte ou planifiez

une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre
ce médicament.

Grossesse

Au cours du premier et deuxième trimestre de la grossesse, votre médecin pourra
être amené à vous prescrire ce médicament uniquement s'il est indispensable car il
présente un risque potentiel de fausse couche et de malformation. Dans ce cas, la
dose devra être aussi faible que possible, et la durée du traitement aussi courte que
possible.

Au cours des 3 derniers mois de votre grossesse, ce médicament est contre-indiqué
: vous ne devez jamais prendre ce médicament, car il peut entraîner des consé-
quences graves ou fatales pour votre fœtus/enfant, en particulier des effets sur son cœur,
ses poumons et/ou ses reins, même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament pendant votre grossesse, vous devez prévenir
immédiatement votre médecin/sage-femme afin qu'une surveillance adaptée soit
envisagée.

Allaitement

La prise de ce produit n'est pas recommandée en cas d'allaitement.

Fertilité

Ce médicament peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez
informer votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés
à être enceinte.

Sportifs

Sans objet.

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

Des troubles visuels, notamment une vision floue, des étourdissements, une
somnolence, des vertiges ou d'autres perturbations du système nerveux central
peuvent survenir avec ce produit. Dans ce cas ne conduisez pas ou n'utilisez pas de
machine.

AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d.
qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de
votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de :

AFLAMIC 7,5 mg comprimé

Poussées aiguës d'arthrose

7,5 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg
(deux comprimés) une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde

15 mg (deux comprimés) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un
comprimé) une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un
comprimé) une fois par jour.

Ne pas dépasser la dose maximale de 15 mg par jour.

Si l'une des informations énumérées sous le titre « Mise en garde spéciales et
précautions particulières d'emploi » s'applique à vous, votre médecin peut limiter la
dose à 7,5 mg (un comprimé) une fois par jour.

Personnes âgées

Si vous êtes âgés la posologie recommandée pour un traitement de longue durée de
la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante est de 7,5 mg (un
comprimé) par jour.

Patients présentant un risque accru d'effets indésirables

Si vous êtes un patient présentant un risque accru d'effets indésirables, votre
médecin débutera votre traitement à la posologie de 7,5 mg (un comprimé) par jour.

Insuffisance rénale

Si vous êtes un patient dialysé atteint d'une insuffisance rénale sévère, votre
posologie ne devra pas dépasser 7,5 mg (un comprimé) par jour. Aucune réduction
de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale
légère à modérée.

Insuffisance hépatique

Aucune réduction de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une
insuffisance hépatique légère à modérée.

AFLAMIC 15 mg comprimé

Poussées aiguës d'arthrose

1 comprimé une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde

15 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par
jour.

Spondylarthrite ankylosante

15 mg (un comprimé) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par
jour.

Ne pas dépasser la dose maximale de 15 mg par jour.

Si l'une des informations énumérées sous le titre mise en garde et précautions
d'emploi s'applique à vous, votre médecin peut limiter la dose à 7,5 mg une fois par
jour.

Personnes âgées

Si vous êtes âgés la posologie recommandée pour un traitement de longue durée de
la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante est de 7,5 mg par
jour.

Insuffisance hépatique

Aucune réduction de posologie n'est nécessaire chez les patients présentant une
insuffisance hépatique légère à modérée.

ميلوكسيكام

LOT: M0896
PER: 11/2024
PPV: 113,20DH

إدارة للإلتهاب

...ez plus d'informations à votre
...mais à quelqu'un d'autre, même
...effet indésirable non mentionné

فيا للصيدة

مسؤول
مكتب - الدار البيضاء

...comprimé et dans quels cas
...et de prendre AFLAMIC 7,5 mg

comprimé ou 15 mg comprimé ?

3. Comment prendre AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens, oxicam, code ATC : M01AC06.

AFLAMIC contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

AFLAMIC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant âgé de 16 ans et plus.

AFLAMIC est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- o de la polyarthrite rhumatoïde,
- o de la spondylarthrite ankylosante.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AFLAMIC 7,5 MG COMPRIMÉ OU 15 MG COMPRIMÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Ne prenez jamais AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé :

- si vous êtes allergique au méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

o respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
o obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

o éruptions cutanées / urticaire,

o gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

o si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- o un saignement de l'estomac ou des intestins,
- o des perforations de l'estomac ou des intestins,
- o ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
- o antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
- o insuffisance hépatique sévère,
- o insuffisance rénale sévère non dialysée,
- o saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
- o troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
- o insuffisance cardiaque sévère,
- o intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe « AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé contient du lactose »).

Si vous n'êtes pas certain qu'un des points ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin.

Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

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

Mises en garde

Les médicaments tels que AFLAMIC pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre AFLAMIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé ? »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),

- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang,
- si vous avez un taux élevé de cholestérol,
- si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement en cas de saignement (donnant une coloration de l'appareil digestif (provoquant des douleurs). Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu la vie (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) AFLAMIC, apparaissant sur le tronc d'abdomen ou des plaques circulaires ayant des bords nets. Les autres signes à surveiller sont les ulcères, les organes génitaux, et les conjonctivites cutanées potentiellement mortelles ou pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer en un décollement de la peau.

Le risque de survenue de réactions cutanées graves est plus élevé pendant les premières semaines de traitement.

Si vous avez développé un syndrome de choc lors de l'utilisation de AFLAMIC, vous ne devez pas continuer à prendre AFLAMIC, contactez d'urgence votre médecin.

AFLAMIC ne convient pas au traitement de l'asthme. AFLAMIC peut masquer les symptômes d'une infection, vous pensez que vous avez une infection.

Précautions particulières d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'arrêter le traitement, demandez conseil à votre médecin avant de commencer le traitement. Antécédent d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou antécédent de l'œsophage (reflux) ou antécédent de l'exemple maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique ou pression artérielle élevée (hypertension).

si vous êtes âgé,

si vous avez une maladie cardiaque, hépatique ou rénale,

taux élevés de sucre dans le sang (diabète),

volume sanguin diminué (hypovolémie),

beaucoup de sang, si vous avez été brûlé(e),

cas d'apport insuffisant de liquides,

intolérance à certains sucres (diabète),

contient du lactose,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

taux élevés de potassium dans le sang,

• ملتح جلدی أو بقع حمراء على شكل رأس دبوس تحت الجلد، وكمكيات. يحدث هذا بسبب ملتح جدار الأوعية الدموية بسبب رد الفعل التحسسي. يمكن أن يرافق هذه الأعراض الإلحاق (التهاب المفاصل) ومشاكل في الكلى.

يمكن أن يحدث رد فعل تحسسي متأخر عادة خلال 7 إلى 12 يوم بعد تناول أموكسيسيل. وتشمل هذه الملاحظات الطفح الجلدي، والحُمى، وآلام المفاصل، وتضخم الغدة الليمفاوية خاصة في الإبط.

• رد فعل تحسسي على مستوى الجلد معروف باسم حمى متعددة الأشكال، والذي يظهر من خلال الأعراض التالية: بقع حمراء على جوفية على الجلد مصحوبة بحكة خصوصاً على مستوى الرأخين وباطن القدمين، تورحت في حكة متفرقة ومتنقطة، وحساسية على مستوى الكلى والعينين والأغشية المخاطية. قد يسبب رد الفعل هذا الحمى والتعب الشديد.

يمكن أن تظهر ردود فعل أخرى أكثر شدة مثل جلد متغير لون الجلد، وتورم تحت الجلد، وظهور بثرة، وتقرح الجلد، والاحمرار، وآلام، والحكة، والقثور. ويمكن أن يرافق هذه الأعراض الحمى والصداغ وآلام في الجسم.

متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنفلونزا على ملتح جلد، حمى، تضخم في الغدة الليمفاوية واختبارات دم غير طبيعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء "فرط المحضات" وإزيمات الكبد)، "فرط التحسس من الأدوية".

• حمى، قشعريرة، التهاب الحلق أو غيرها من علامات العدوى، وكمكيات متكررة. قد تكون هذه الآثار الجانبية دلائل على وجود مشكلة في خلايا الدم.

• تفاعل برانش ميكلسمير الذي يمكن أن يظهر أثناء العلاج بأموكسيسيل بسبب حمى وقشعريرة وصداغ وآلام في العضلات وملتح جلد.

• التهاب الأمعاء الحظيفة (القولون)، يرافقه إسهال (في بعض الأحيان مع الدم)، وآلام والحُمى.

• قد تظهر آثار جانبية خطيرة بالكد. هذه الأعراض تظهر بشكل رئيسي لدى المرضى الذين يخصصون للعلاج لفترة طويلة، لدى الرجال والمرضى من كبار السن. يجب عليك استشارة الطبيب فوراً في الحالات التالية:

• الإسهال الشديد مع وجود دم،
• ظهور بثرة واحمرار أو كمكيات على الجلد،
• بول داكن أو براز شاحب،
• اصفرار الجلد والعينين (يرقان). انظر أيضاً المعلومات الواردة أدناه حول فقر الدم الذي قد يؤدي إلى الإصابة باليرقان.

قد تحدث هذه التفاعلات عند تناول الدواء أو خلال عدة أسابيع بعد التوقف عن تناوله. إذا ظهرت لديك أي من التفاعلات المذكورة أعلاه، توقف عن تناول هذا الدواء واستشر الطبيب فوراً.

يمكن أن تكون ردود الفعل على مستوى الجلد أقل حدة أحياناً:

• ملتح جلد (بقع دائرية وريدية أو حمراء) مصحوبة بحكة معتدلة، تقرحات متراكمة ومتنقطة على الساعدين والمباين والرأخين والأخصمين. هذه الأعراض قليلة الشبوع (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد في كل 100 شخص).

إذا ظهرت لديك أي من هذه الأعراض، استشر طبيبك لأنك بحاجة إلى التوقف عن تناول أموكسيسيل.

أثار أخرى جانبية ممكنة الحدوث:

• آثار شائعة (بما يخص شخصاً واحداً من أصل 10 أشخاص)
• ملتح جلد.
• غثاين
• إسهال.

• آثار قليلة الشبوع (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 100 شخص)
• نوبت فيء.

• آثار نادرة (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 10,000 شخص)
• التهابات خطيرة (أمراض يمكن أن تتطور على مستوى المهبول أو الفم أو طيات الجلد)، يمكنك طلب العلاج من الاكتهابات الخطيرة من الطبيب أو الصيدلي.

• مشاكل كلوية.
• تشنجات خاصة لدى المرضى الذين يتناولون جرعات عالية أو الذين يعانون من مشاكل في الكلى.

• الدوار.
• فرط النشاط.
• تشنجات البلورات في البول بنجم عنها اضطرابات أو ألم عند التبول. تكذب من شرب الكثير من السوائل للحد من هذه المخاطر.

• ظهور بقع على مستوى الأسنان عادة نتيجة عدم تنظيف الأسنان بالفرشاة (يظهر هذا لدى الأطفال).
• يصبح لون اللسان أصفر أو بني أو أسود ويمكن أن يظهر وكلمة مغطى بالشعر.
• تدهور فرط لخلايا الدم الحمراء مما يتسبب في فقر الدم. وتشمل العلامات: التعب، والصداغ، وضيق في التنفس، والدوخة، وشحوب، واصفرار الجلد وبياض العينين.

• انخفاض عدد كريات الدم البيضاء.

• انخفاض عن المعتاد المصولة عن نخثر الدم.

• تأخر في نخثر الدم يمكن أن نلاحظ ذلك عند الإصابة بنزيف أو جرح.

• التهاب الغشاء الوقي المحيط بالأمعاء التهاب السحايا العقيم.

الإلحاق عن الآثار الجانبية:

• إن شرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان: GlaxoSmithKline Maroc 42-44.

تتعلق بوليفارد الرشويدي شارع أبو حامد الغزالي 20000 الدار البيضاء أو على البريد الإلكتروني: am@gsk.com pharmacovigilance.

5. كيف يجب تخزين أموكسيسيل؟

يرجى إبعاد الدواء عن مرمى ومتناول الأطفال.

يرجى عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على العبوة. يرجع تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في ذلك الشهر.

يحفظ بعيداً عن الرطوبة وبعيداً درجة حرارة لا تزيد عن 25 درجة مئوية.

لا تستخدم الدواء في حال ظهور علامات تلف مرئية.
يمنع التخلص من أي دواء في مياه الصرف الصحي أو بالقبائبات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستخدمها.

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في توفير مزيد من المعلومات حول سلامة هذا الدواء.

6. محتوى العبوة الخارجية ومعلومات أخرى:

• تركيبة أموكسيسيل 500 ميلغرام و أموكسيسيل 1 غرام، أقراص قليلة للزلايين، عبوة من فنة 12 و 24 قرص.
• المادة الحيوية: أموكسيسيلين.

• يحتوي كل قرص أموكسيسيل 500 ميلغرام على 500 ميلغرام من أموكسيسيلين
• يحتوي كل قرص أموكسيسيل 1 غرام على 1 غرام من أموكسيسيلين
• المكونات الأخرى: الكروسبوفيدون، الاسبارتام (E951)، نكهة اللعناع، ستيوارت المغنيزيوم.

صاحب ترخيص التسويق:

GlaxoSmithKline Maroc، عين العودة، جهة الرباط

آخر تاريخ تمت فيه مراجعة هذه النشرة هو: غشت 2021
شروط إعطاء الوصفة/ تصنيف الدواء:

القائمة 1

نصائح:

المضادات الحيوية لعلة في مكافحة الالتهابات التي تسببها البكتيريا. إنها ليست فعالة ضد الالتهابات التي تسببها الفيروسات.

في بعض الأحيان لا تستجيب العدوى الناتجة عن البكتيريا للعلاج بالمضادات الحيوية. أحد الأسباب الأكثر شيوعاً هو أن البكتيريا المسببة للعدوى مقاومة للمضاد الحيوي الذي تم تناوله. وهذا يعني أن البكتيريا يمكن أن تعيش وتتكاثر على الرغم من المضاد الحيوي.

يمكن أن تصبح البكتيريا مقاومة للمضادات الحيوية لعدة أسباب. يمكن أن يقلل الاستخدام الثقيل للمضادات الحيوية من خطر أن تصبح البكتيريا مقاومة للمضادات الحيوية.

عندما يصف طبيبك العلاج بالمضادات الحيوية، يكون ذلك فقط لغرض علاج مرضك الحالي. إن الانتباه إلى النصائح التالية سيساعدك في تجنب البكتيريا المقاومة التي يمكن أن تؤثر نشاط المضاد الحيوي.

من المهم جداً احترام جرعة المضادات الحيوية ووقت تناولها ومدة العلاج. اقرأ التعليمات الواردة في نشرة العبوة و إذا لم تفهم جيداً، اسأل عن طبيبك أو الصيدلي شرحه لك.

يجب عدم تناول مضاد حيوي إلا إذا تم وصفه لك خصيصاً ويجب عليك استخدامه فقط لعلاج العدوى التي تم وصفها لها.

يجب عدم تناول المضادات الحيوية التي تم وصفها لأشخاص آخرين حتى لو كان لديهم عدوى تشبه العدوى التي عندك.

يجب عدم إعطاء المضادات الحيوية التي تم وصفها لك لأشخاص آخرين.

إذا كان لديك أي مضاد حيوي متبقية في نهاية العلاج الذي وصفه لك طبيبك، فيجب عليك إبلاغ الصيدلي لكي يتخلص منها بالشكل المناسب.



PPV: 55,00 DH
LOT: 652125
PER: 03/25

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. **QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce qu'EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
3. Comment prendre EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QU' EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

EUZOL[®] contient une substance appelée ésomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

EUZOL[®] en gélule est utilisé chez l'adulte dans le traitement des maladies suivantes :

EUZOL[®] 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). EUZOL[®] 20 mg peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

EUZOL[®] 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.
- Poursuite du traitement après prévention avec ésomeprazole par voie intraveineuse de la récédive hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.

EUZOL[®] en gélule est utilisé chez les adolescents âgés de 12 ans et plus dans le traitement des maladies suivantes :

EUZOL[®] 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

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

EUZOL[®] 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule ?

Ne prenez jamais EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule :

- Si vous êtes allergique à l'ésomeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole),
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de la VIH).

ans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas EUZOL[®]. Si vous avez

z-en à votre médecin ou votre pharmacien.

et précautions

re médecin ou pharmacien avant de prendre EUZOL[®] en gélule

- Si vous avez des p
- Si vous avez des p
- Si vous avez déjà
- similaire à EUZOL[®]
- Si vous devez faire

EUZOL[®] peut ma

EUZOL[®] vous deve

- Vous perdez du po
 - Vous avez des dou
 - Vous vomissez de
 - Si vous avez des se
- En cas de prescript
- devez contacter vot
- La prise d'un inhib
- une période supéri
- hanche, du poign
- d'ostéoporose ou
- d'ostéoporose).
- Si vous développez
- soleil, consultez vo
- traitement par El
- indésirable, comme

Autres médicame

Informez votre mé

prendre tout autre

EUZOL[®] peut intera

Vous ne devez pas p

- Nelfinavir (utilisé
- Vous devez inform

suivants :

- Atazanavir (utilisé
- Clopidogrel (utilis
- Kétoconazole, itra
- fungiques) ;
- Erlotinib (utilisé d
- Citapram, imipr
- Diazépam, (utilis
- musculaire) ;
- Phénytoïne (utilis
- vous médecin se
- microgranules gast

- Médicaments ar

surveillance par vo

EUZOL[®], microgranu

- Cilostazol (utilisé

jambes lorsque vou

- Cisapride (utilisé é

- Digoxine (utilisé p

- Méthotrexate (mé

cancer), si vous

temporairement ar

- Tacrolimus (transp

- Rifampicine (utilis

- Millepertuis (Hype

Si votre médecin vo

avec EUZOL[®] 20 mg

devez l'informer de

EUZOL[®], microgra

boissons

Vous pouvez prendr

Grossesse, allait

Si vous êtes encein

grossesse, demand

médicament.

Votre médecin vous

On ne sait pas si l'és

pas utiliser EUZOL[®]

Conduite de véhic

EUZOL[®] n'est pas sus

à utiliser des machi

une vision trouble

Euzol®

LOT : 3163
PER : 03 - 26
P.P.V : 216 DH 00

nts et EUZOL*, microgranules gastro-résistants en gélule
 ecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
 médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
 sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.
 rendre EUZOL* si vous prenez le médicament suivant :
 ans le traitement de l'infection par le VIH).
 votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

- dans le traitement de l'infection par le VIH) ;
- pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;
- conazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections
- dans le traitement du cancer) ;
- imine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
- dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

Si vous prenez un médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer, prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut arrêter votre traitement par EUZOL® ;

Si vous avez subi une transplantation d'organes) ;

Si vous êtes traité par isoniazide pour le traitement de la tuberculose) ;

Si vous avez une infection (par exemple *Mycobacterium fortuitum* ou *Mycobacterium fortuitum*) (utilisé pour traiter la dépression).

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine, vous devez prendre EUZOL® en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous devez continuer à prendre tous les autres médicaments que vous prenez.

ment et fertilité
 te ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une
 lez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

ceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

OL*, microgramme
ment exacte
Demandez

- Si votre médecin diagnostique une inflammation, il vous prescrira 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines assure la guérison complète.
- La dose recommandée après cicatrisation de la plaie est de 20 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, votre médecin vous prescrira 20 mg d'EUZOL[®] une fois par jour. Une fois guéri, votre médecin peut vous recommander de prendre 20 mg d'EUZOL[®] en fonction de vos besoins.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous donnera une dose plus faible.

- La dose recommandée est d'une gélule d'EU
semaine.
- Votre médecin vous demandera également d
l'amoxicilline et de la clarithromycine.

- La dose recommandée est d'une gélule d'EU semaines.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL
- Votre médecin vous indiquera la dose et les besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)
Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (régurgitations, remontées acides)

• La dose recommandée après cicatrisation de la plaie est d'une fois par jour.

- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, donnez une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori*, on soigne l'ulcère du duodénum et prévention de la maladie du duodénum.

- La dose recommandée est d'une gélule d'EU
semaine.
- Votre médecin vous demandera également d
l'amoxicilline et de la clarithromycine.

التركيب

إكسوديريل مرهم : ١ غرام يحتوي على :

هيدروكلوريد النفتيفين ١٠ مغ

كحول البنزيل كمادة حافظة ١٠ مغ

إكسوديريل محلول : ١ مل يحتوي على :

كلوريدات النفتيفين ١٠ مغ

بروبيلان كلينول ٥٠ مغ

الخواص و المفاعيل

إن إكسوديريل هو مضاد للفطار و للاستعمال الخارجي. إن العنصر الفعال فيه هو النفتيفين. إن النفتيفين فعال ضد الفطور الجلدية وفعال ضد الخمائر (أصناف المبيضة و النخالية المبرقشة) و العفونات (أصناف الرشاشية). و غيرها من الفطور (مثل الشعرية المبدغة شتكي) و الفطور الجلدية و أصناف الرشاشية. فإن النفتيفين هو مبيد للفطور في الأنوب و للخمائر فإنه مبيد للفطور و موقف لنموها حسب المرض (الاعياء) المعنى و إضافة إلى فعاليته المضادة للفطار فإن النفتيفين أيضا مفعول ضد الجراثيم و الكائنات الايجابية و السلبية لغرام المتنوعة التي كثيرا ما تصاحب تلك الأمراض الفطرية. و سريريا وجرم للنفتيفين مفعول داخلي المنشأ ضد الالتهابات، مما يسبب خمودا سريعا لآثار الالتهاب بصورة خاصة الحكة. و بما أن إكسوديريل يخترق الجلد بسرعة و يتواجد في طبقات الجلد المختلفة في تركيزات ثابتة من مضادات الفطار، فإنه مناسب بصورة جيدة للعلاج الموضعي على اساس جرعة يومية واحدة.

مجالات الاستعمال

معالجة :

- الاصابات الفطرية للجلد أو ثنيات الجلد (سعة اليد و سعة القدم)...

- الاصابات الفطرية للأظافر (سعة الأظافر)

- إصابات الجلد المبيضة.

- النخالية المبرقشة.

- الفطار الجدي (مع أودون حكة).

طريقة الاستعمال

للاستعمال الموضعي في الجلد أو الأظافر فقط.

الجرعة

ادهن إكسوديريل مرهم أو محلول مرة واحدة في اليوم على الموضع المصاب من الجلد و جواره بعد تنظيفه و تجفيفه جيدا. و لتجنب إعادة الإصابة استمر في العلاج بواسطة إكسوديريل لمدة لا تقل عن أسبوعين بعد الشفاء السريري.

موانع الاستعمال

المرهم فرط الحساسية للنفتيفين أو كحول البنزيل (مادة حافظة)

الحمل و الارضاع

لا يحتمل حصول أية آثار على الجنين أو الرضيع إذا استعمل إكسوديريل بصورة صحيحة. ولم تظهر دراسات المسح أي دليل على تسمم الجنين بسبب النفتيفين.

الآثار الجانبية

علامات تهيج موضعية مثل الجفاف و الاحمرار و الحروق. يمكن ان تحصل بصورة متقطعة. إن الآثار الجانبية هي دائما عكوسة (عاكسة) و لا تتطلب التوقف عن استعمال العلاج.

تحذير خاص حول الاستعمال السليم

يجب ان يحفظ إكسوديريل مرهم و محلول، بعيدا عن الاعين. لا يجب استعمال إكسوديريل على الجروح المفتوحة.

التخزين

إكسوديريل مرهم و محلول يحفظ به تحت ٣٠ درجة مئوية.

الثبات

إذا تم تخزين إكسوديريل مرهم و محلول بصورة صحيحة فإنه سيحتفظ بكامل فاعليته حتى انتهاء الصلاحية المبين على (تحت) العبوة.

التعبئة

إكسوديريل مرهم : انابيب سعة ١٥ غرام

إكسوديريل محلول : قنينة ١٠ مل

“احفظوا الادوية بعيدا عن متناول الاطفال“

إن هذا الدواء

- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك
و استهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك
للخطر
- اتبع بدقة وصفة الطبيب و طريقة
الاستعمال المنصوص عليها و تعليمات
الصيدلاني الذي صرفها لك
فالتبيب و الصيدلاني هما الخبيران
بالدواء و بفعله و وسريته
- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من
تلقا نفسك
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية

لا تترك الادوية في متناول ايدي الاطفال

و اتمام الصابادة العرب

مجلس وزراء الصحة العرب

LOT : M0041
EXP : 03 2020
PPV : 39,60 DH

de conservation

10 mg
10 mg
10 mg
50 mg

indiquées dans les infections mycotiques et renferment pour

La naftifine exerce une action primaire fongicide sur les dermatophytes et les variétés d'aspermillus et en fonction de la souche - une action fongicide ou fongistatique sur les levures. A côté de son action antimycotique, EXODERIL possède aussi une activité antibactérienne sur différents germes à Gram positif et négatif qui accompagnent souvent les mycoses.

EXODERIL montre aussi, dans le cadre de l'emploi clinique, une activité anti-inflammatoire inhérente à la substance qui conduit rapidement à une réduction des signes inflammatoires, surtout du prurit. En raison de sa bonne pénétration et de son long maintien dans les différentes couches cutanées à des concentrations antimycotiques efficaces, EXODERIL crème et solution sont indiquées dans le traitement local sous forme d'une application par jour.

Indications

- Mycoses de la peau ou des plis cutanés (Tinea manum, Tinea pedis)
- Mycoses des ongles (onychomycoses)
- Candidoses cutanées
- Pityriasis versicolor
- Dermatomycoses (avec ou sans prurit).
- Variétés d'aspermillus
- Sporothrix schenckii
- EXODERIL solution et particulièrement indiquée dans le traitement des mycoses des régions cutanées pilaires hyperkératosiques

Mode d'emploi

EXODERIL crème et solution s'appliquent exclusivement sur la peau ou les ongles.

Posologie

Appliquer EXODERIL crème et solution une fois par jour sur la région cutanée infectée, nettoyée et minutieusement séchées, ainsi que sur la région périlésionnelle ! Pour prévenir les rechutes, poursuivre le traitement par EXODERIL pendant au moins deux mois deux semaines au-delà de la guérison clinique.

Contre-indications

Hypersensibilité à la naftifine ou à l'alcool benzylique ou au propylène-glycol (agent de conservation). Ne pas appliquer la solution sur des plaies ouvertes et des rhagades.

Grossesse et période d'allaitement

Aucun effet ne peut être prévu sur l'embryon ou sur le nourrisson à la suite d'un emploi correct. Les études tératologiques n'ont révélé aucun signe permettant de conclure à une action embryotoxique de la naftifine.

Actions indésirables

Des irritations locales telles que sensation de sécheresse, rougeur et brûlure peuvent survenir occasionnellement.

Les actions indésirables sont toujours réversibles et n'imposent pas, en général, un arrêt du traitement.

Mise en garde et précautions d'emploi particulières

EXODERIL crème et solution : ne doivent pas être mises au contact des yeux

Stockage

EXODERIL crème et solution : A conserver au-dessous de 30° C.

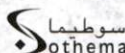
Conservation

Correctement conservées EXODERIL crème et solution restent stables jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Présentation

- EXODERIL crème : tube de 15 g
- EXODERIL Solution : Flacon de 10 ml

" Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants "



Fabriqué par les Laboratoires **SOTHEMA**,
B.P. N° 1 - Bouskoura - Casablanca - Maroc
MME L. TAZI, Pharmacien Responsable
Sous licence SANDOZ

N10208B0

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

MYANTALGIC®
(paracétamol)

PPV 29DH50

EXP 04/2025
LOT 31015 3

FOR	
- Co	
- Co	
CO	
Co	
Tran	37,50 mg
Para	325,00 mg
Excip	1 comprimé pelliculé
Comprim	
Tramadol chlorhydrate	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p	1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.
- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits déprimeurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.
- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion)
- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO
- Carbamazépine
- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)
- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine
- Autres dérivés morphiniques
- Benzodiazépines
- Barbituriques
- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

Le tramadol passant dans le lait maternel; ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.
D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINE

L'attention est attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur les risques de sensations vertigineuses, en particulier en cas d'association avec l'alcool, ou d'autres médicaments sédatifs.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés : lactose.
- Comprimés effervescents : sodium (environ 411 mg par comprimé effervescent)

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie :

Suivre la prescription médicale.

A titre indicatif, la dose usuelle est de 1 à 2 comprimés par prise, toutes les 4 à 6 heures, sans dépasser 8 comprimés par jour.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 4 heures

Mode d'administration :

Voie orale.

Durée du traitement :

Cette spécialité ne doit en aucun cas être administrée plus longtemps qu'il n'est strictement nécessaire.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS. NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- Les plus fréquents sont : nausées, sensations vertigineuses, somnolence.
- Plus rarement :
 - Hypertension, palpitations, tachycardie, arythmie.
 - Céphalées, tremblements.
 - Vomissements, constipation, diarrhée, douleurs abdominales, sécheresse buccale.
 - Sueur, prurit.
 - Augmentation des transaminases hépatiques.

CONSERVATION

Comprimés effervescents : tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

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

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

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

Votre pharmacien connaît les médicaments: suivez ses conseils

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

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

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

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

110308F56450P031110



ndre ce médicament car
s.
relire.
ecin ou votre pharmacien.
à vous ou à votre enfant.
ur être nocif, même si les
parlez-en à votre médecin
et indésirable qui ne serait

quels cas est-il utilisé ?
prendre AMOXIL comprimé

DANS QUELS CAS EST-IL

cilline. Celui-ci appartient à

s par des bactéries dans

'autres médicaments pour

RE AVANT DE PRENDRE

lline ou à l'un des autres
nés dans la rubrique 6).
un antibiotique. Ceci peut
age ou de la gorge.
ons mentionnées ci-dessus.
votre pharmacien avant de

prendre AMOXIL comprimé

e gorge, ganglions enflés et

votre pharmacien avant de

yses de sang pour explorer

pour vérifier que le bébé se

s prenez AMOXIL. En effet,

le :

nt pris ou pourriez prendre

ement de la goutte) avec

plus élevé.

ement de la goutte), votre

her la coagulation du sang

d'effectuer des analyses

acyclines) AMOXIL peut être

ent de cancer et du psoriasis

effets indésirables.

Grossesse et allaitement :

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame :

Ce médicament contient 20 mg d'aspartame par comprimé. L'aspartame (E951) est une source de

Phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie

généique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avalez immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères :** 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires :** 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- **Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) :** érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- **Ulcère de l'estomac :** 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- **Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie.** La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AMOXIL ?

- Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.
- Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

• ملتح جلدي أو يقع حمراء على شكل رأس ديوس تحت الجلد، التهاب جدار الأوعية الدموية بسبب رد الفعل التحسسي. يمكن مشاكل في الكلى.

عادة خلال 7 إلى 2
صلى والام المفاص

باسم حمامي من
وانية على الجلد
فات متراكمة
لية. قد يسبب
لد مثل تغير لون
الم، والحكة، و
م.
ح جلدي، حمى
ة خلايا الدم

علامات الع
كلية في خلايا

• تفاعل باريش هيكتهايمر الذي يمتص يظهر أثناء العا
وقشعريرة ويهداع والام في العضلات وطفح جلدي.
• التهاب الأمعاء الغليظة (القولون)، يرافقه إسهال (في بعض
والحمى
• قد تظهر آثار جانبية خطيرة بالكبد. هذه الأعراض تظهر
الذين يخضعون للعلاج لفترة طويلة، لدى الرجال والمرضى
استشارة الطبيب فوراً في الحالات التالية:
○ الإسهال الشديد مع وجود دم،
○ ظهور بثور واحمرار أو كتيمات على الجلد،
○ بول داكن أو براز شاحب،
○ اصفرار الجلد والعينين (يرقان). انظر أيضاً المعلومات
التي قد يؤدي إلى الإصابة باليرقان.
قد تحدث هذه التفاعلات عند تناول الدواء أو خلال عدة أسابيع
إذا ظهرت لديك أي من التفاعلات المذكورة أعلاه، توقف عن
الطبيب فوراً.

يمكن أن تكون ردود الفعل على مستوى الجلد أقل حدة أحياناً:
• طفح جلدي (يقع دائرية وريدية أو حمراء) مصحوبة بحكة
ومنقعة على الساعدين والساقين والراحتين والأخمصين.
(يمكن أن تظهر لدى شخص واحد في كل 100 شخص).
إذا ظهرت لديك أي من هذه الأعراض، استشر طبيبك لأنك قد
أموكسيل.

أثار أخرى جانبية ممكنة الحدوث:
أثار شائعة (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 10 أشخاص)

• طفح جلدي.
• غثيان
• إسهال
أثار قليلة الشوع (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 100 شخص)
• نوبات قيء.

أثار نادرة (فيما يخص شخصاً واحداً من أصل 10,000 شخص)
• التهابات فطرية (أمراض يمكن أن تتطور على مستوى المه
يمكنك طلب العلاج من التهابات الفطرية من الطبيب أو الد
مشاكل كلوية.

• تشنجات خاصة لدى المرضى الذين يتناولون جرعات عالية
في الكلى.
• الدوار.
• فرط النشاط.

• تشكيل البثورات في البول ينجم عنها اضطرابات أو ألم عند ال
من السوائل للحد من هذه المخاطر.
• ظهور بقع على مستوى الأسنان عادة نتيجة عدم تنظيف الأسنان
(الأطفال).

• يصبح لون اللسان أصفر أو بني أو أسود ويمكن أن يظهر و
• تدهور فرط لخلايا الدم الحمراء مما يتسبب في فقر الدم.
• الصداع، وضيق في التنفس، والدوخة، وشحوب، واصفرار

PPV : 55.00 DH
LOT : 651591
PER : 02/25

contient cette notice :

1. Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans
2. Quelles sont les informations à connaître avant de dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline, un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (mentionné dans la notice) ;
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (mentionné dans la notice) ;

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations suivantes :
En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, fatigue extrême) ;
- avez des problèmes rénaux ;
- n'urinez pas régulièrement ;

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaires :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang (pour évaluer le fonctionnement de votre foie, le dosage d'œstrogène (utilisé pendant la grossesse pour développer normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL, car il peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte), le risque de réaction cutanée allergique est augmenté.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de l'hypercholestérolémie), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la formation de caillots (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin de surveiller votre sang.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines), AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de certains cancers), AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets secondaires du méthotrexate.

N200882-01

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER AVIS À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

SPORTIFS :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS.

- Sodium (51 mg par comprimé)

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

Posologie :

RESERVE À L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG

Cotipred 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courtes durées nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration : VOIE ORALE.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respectez la prescription de votre médecin.

Durée du traitement : Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise.

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (cf. Précautions d'emploi).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- gonflement et rougeur du visage - prise de poids - élévation de la tension artérielle - excitation et troubles du sommeil - fragilité osseuse - modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

D'autres effets beaucoup plus rares ont été observés : trouble de la croissance chez l'enfant - trouble des règles - faiblesse des muscles - ulcère et autres troubles digestifs - troubles de la peau - certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

NÉ PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

- Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.

- Reboucher soigneusement le flacon après chaque prise.

Ce médicament est inscrit au **TABLEAU A (LISTE I)**.

Respecter les doses prescrites.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métsulfobér

Excipient q.s.p.....

Excipients à effet notoire : lactose, sorb

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles effeff

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies d

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE

- la plupart des infections, - cert

varicelle, zona), - certains troubles men

- allergie à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GENELEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions)

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

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 IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépirlil, erythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT : L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

preu.....
métsulfobenzoate sodique)

Posologie, mode d'emploi, indications,
contre indications, excipients à effet
notoire : voir notice

PPV:40DH00

PER:10/26

LOT:M3463

..... 20 mg
..... 1 comprimé.
(mousse)

b

bottu
R2, Allée des Casuarinas - Ain Sebbâ - Casablanca
S.Bachouch - Pharmacien Responsable

notoire.

altes virales, herpès,

oculation par des vaccins vivants,