

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 :

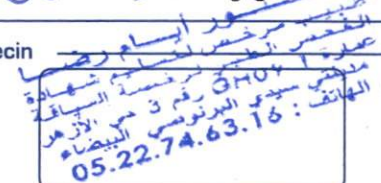
- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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



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
13/12/23	G	—	150	تم دفع الرسوم الجراحتي في 13/12/23 الدكتور 3.15 : 3.15 05.22

EXECUTION DES ORDONNANCES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

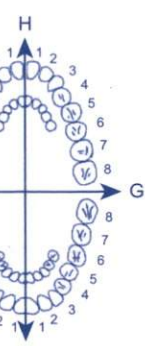
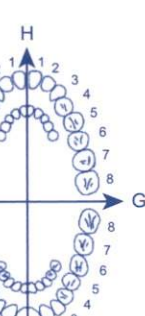
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficent		
			CŒFFICIENT DES TRAVAUX		
O.D.F PROTHESES DENTAIRES				DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE	
	$ \begin{array}{r l} 25533412 & 21433552 \\ 00000000 & 00000000 \\ \hline 00000000 & 00000000 \\ 35533411 & 11433553 \end{array} $		CŒFFICIENT DES TRAVAUX		
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				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



- Diabétologie
 - Nutrition diabétique
 - Omnipraticien
 - D.U diabétologie Faculté de Médecine Fes
 - D.U nutrition Faculté de Médecine Casablanca
 - Echographie - ECG

- أمراض السكري
 - الحمية والتغذية
 - الطب العام
 - دبلوم جامعي في السكري كلية الطب فاس
 - دبلوم جامعي في الحمية والتغذية كلية الطب الدار البيضاء
 - الشخص بالصدى - تخطيط القلب

Casablanca, Le :

Casablanca, Le : 13/12/2023

Mr. Kava Said

SW 62, r → y

5.22 138,35
Argentina

$$y^2 : \lambda - \lambda - \lambda \quad (587)$$

41.30 X 2

2) I_{α07} 70 - ~~S.W.~~

16.3° I - O - O

3) *Sor furse*  *problema* /

38. 12: 2 poly. 13 (5)

4) Ultra- ferre (S.V) st

λ - λ -



75.0
♂) length 9.05. S.V. 10.00

18th. 2315. ~~it is~~)

8) Yo folnit up

36.76 1-0-0 (mois)

38.76
7) Myco derme S.V. ^{sterile} 1/1

lappig le sis.

2) Sed steril reis brante

I Lang x2 1/2

387.0



Laboratoire CHAUVIN

416, rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2 - FRANCE

اسم و عنوان المصنع والمدين:

Laboratoire CHAUVIN

Z.I Ripotier Haut

950 - 8 07200 AUBENAS-FRANCE

موزع في المغرب من طرف:

Zenith pharma

96, Zone Industrielle, Tassila Inezgane.

Agadir Maroc

رخصة فراسنام، 347 398 6 6

ر.ت.ogr.الرائز.99: 096/17B109/99:

ر.ت.تونس رقم: 528 3102:

تاريخ آخر تجديد التسجيل: ديسمبر 2019

تصانع للتغليف المصعد

(أ) ما هي الصناعية، ما هو تأثير أرجي؟

الحساسية هي رد فعل مبالغ في طرف الجسم أي رد فعل يعيث في كثارة، المستراجات، المستراجات، المستراجات، المستراجات، المستراجات.

يتم حدوث تفاعل أرجي خالص للجسم المكثف والمكثف لجسمينا مع المستراجات.

تتمثل هذه المستراجات من النباتات، شعر الحيوانات، الأعشاب، ضد الفيروس (حماريات) والعنان أو من مواد ذات أصل مهني.

تؤدي هذه ردود فعل الجسمانية إلى اطلاق في الجسم مواد من الالياف المسلمين المسئولة عن الاختصارات التي يعاني بها.

كما هو الحال مع أي مرض ذو طبيعة حساسية، فمن المهم استشارة الطبيب على الأقل مرة واحدة.

سيحدث الطبيب بصورة خاصة مرارة إجزاء اختبار الصالحة.

(ب) كيف ينعرف عن التهاب الملتحمة الأرجي؟

الحرار في العين والغون الداخلي، حكة، تورم، ورطوبة يهنة في علامات التهاب الملتحمة الأرجي.

كثيراً ما يرافق هذا الداء التهاب الأنف (الطلع، عث الغار (حملوات)، شعر الحيوانات...).

(ج) بعض النصائح

لا تترك عينيك، حتى لو كانت لديك حساسية يمكن لهذا الاختلاط تفاقم الوضع رغم غسل الشعور بتحقيق موقف.

توقف مؤقتاً عن استعمال الماكياج إن علاج التهاب الملتحمة أو ظهورها مرة أخرى خالل تطبيق جديد يمكن ربما تجنبه المدة المتسولة.

إذا كنت تستخدم عدسات إلستم، ينصح بتركها خارج العين لفترة من الوقت.

(د) يجب استشارة الطبيب في حالة وجود ألم حاد في العين، الشعور ببنقش في الرؤية أو عدم وضوح في الرؤية.

(ه) وقائية من الالكتنال

الغاء (طرد) المستراج هو خيار الإجراء الإلزامي أو تخفيف أعراض الحساسية.

مستراجات الربت، من المضوري اتخاذ إجراءات تقليل من وجود المستراجات.

يجب أن تحيط الفراش والواسد كالماء بعظام من الالكتنال ضد المستراجات. يجب أن تحيط الإبط بالالكتنال إذا كان على شكل شريحة من الخشب أو المعدن. يجب

غسل جميع الغراض من التشرب تحت 60 درجة مئوية إن أمكن.

يجب تهوية الغرفة وتقطيفها بشكل منتظم.

تجنب المبيط والسباحة على أرض.

تجنب الحيوانات الأليفة.

خلال موسم المطر، فمن الممكن تخفيف من التعرض للطلع.

في حديقة الخاصة، يجب تزيين الزراعة مع تجنب معظم أنواع التي تحدث أكثر الحساسية (شجر السرو، شجرة الحياة، شجر البنولا...).

يفضل الستنة مع استعمال نظارات وقفع.

BAUSCH + LOMB LABORATOIRE CHAUVIN
416, Rue Samuel Morse-CS 99535
34961 MONTPELLIER CEDEX2-FRANCE
Information Médicale: + 33 (0) 4 67 12 30 30

BAUSCH + LOMB LABORATOIRE CHAUVIN

sodium, eau purifiée oue irradiation des vêtem

Levophtha® 0,05% Collyre en suspension

lévocabastine*



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est-à-dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.
- Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LEVOPHTA® 0,05%, collyre ?
3. Comment utiliser LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LEVOPHTA® 0,05%, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

LEVOPHTA® contient une substance active, la lévocabastine. Cette substance appartient à la famille de médicaments appelés les anti-histaminiques. Ces médicaments bloquent la libération d'histamine dans l'organisme et diminuent ainsi les réactions allergiques (l'histamine joue un rôle important dans les allergies).

Ce médicament est utilisé pour la conjonctivite aiguë et/ou des paupières.

2. INFORMATIONS SUR LE MÉDICAMENT

LEVOPHTA® 0,05%, collyre

N'utilisez jamais

- Si vous êtes allergique à l'un des ingrédients du collyre.

Faites attention avec LEVOPHTA® 0,05%, collyre

- Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent au-delà de 5 jours de traitement, vous devez consulter votre médecin.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce

Maux de tête.

Dans de très rares cas, certains patients présentant des atteintes sévères de la couche claire située à l'avant de l'œil (la cornée) ont développé des dépôts opaques sur la cornée en raison d'une accumulation de calcium pendant le traitement.

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

5. COMMENT CONSERVER LEVOPHTA® 0,05%, collyre en suspension ?

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25°C. Ne pas utiliser plus de 30 jours après ouverture du flacon. Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Ne pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les déchets ménagers. Amandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire avec les flacons utilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

LEVOPHTA 0,05%
Collyre 5ml
ZENITH PHARMA
AMM N° 728/16DMP/21/NRQ

6118001270254

PPV. 75,00 JHS

10/6/2003
LOT/باره
FAB/تصنيع
EXP/انتهاء
08-2022
05-2024

INGRÉDIENTS

PRINCIPAUX INGRÉDIENTS

LEVOPHTA® 0,05%, collyre ?

Le sont :

astine 0,054 g
à lévocabastine base 0,050 g

Les autres composants sont : propyléneglycol, phosphate disodique anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hypromellose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution à 50 %), édétate de

l'occlusion locale peut se produire. Les personnes âgées, escarres, lésions, sous

l'ongle doivent respecter impérativement les recommandations de pharmacie indiquée dans la notice car le produit pénètre plus rapidement dans la peau.

• Vous devez arrêter d'utiliser ce médicament si une allergie (reconnaissable par des rougeurs, des boutons...) ou une irritation apparaissent.

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez ou en général sur des muqueuses.

• Candidoses : il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida).

• En raison de la présence d'acide benzoïque, ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux, et des muqueuses.

• Ce médicament contient du butylhydroxyanisol et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

• **Interactions avec d'autres médicaments :**

Interactions avec 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.

• Prévenez votre médecin si vous prenez un médicament pour fluidifier le sang (les antivitamines K (comme acénocoumarol, fluindione, phénindione, tioclomarol, warfarine) car **MYCODERME® 1 % Crème**, peut modifier l'action des antivitamines K chez certaines personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut également décider de modifier la dose de votre antivitamines K pendant ou après le traitement **MYCODERME® 1 % Crème**.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

• **Grossesse et allaitement :**

Compte tenu d'un passage systémique limité après application par voie topique et du recul clinique, l'utilisation du **MYCODERME® 1 % Crème**, est envisageable au cours de la grossesse quel qu'en soit le terme ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

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

• **Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines :**

Sans objet.

• **Informations importantes concernant certains composants de MYCODERME® 1 % Crème :**

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butylhydroxyanisol (voir le paragraphe "Faites attention avec **MYCODERME® 1 % Crème**").

3. COMMENT PRENDRE MYCODERME® 1 % Crème ?

MYCODERME® 1 % Crème est à usage local : il s'applique directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

• Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.

• Appliquez **MYCODERME® 1 % Crème** sur et autour de la zone

MYCODERME® 1 %

Tube de 40 g
D.C.I : nitrate d'éconazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE **MYCODERME® 1 % Crème** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

MYCODERME® 1 % Crème contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

• **Candidoses** :

- Traitement de mycose des plis non macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital.
 - Traitement d'appoint des mycoses des ongles : onyxis, périonyxis. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire.
- Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

• **Dermatophyties** :

Traitement :

- Dermatophyties de la peau glabre.
- Intertrigos génitaux et cruraux non macérées.
- Traitement d'appoint des teignes. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire.

• Erythrasma.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **MYCODERME® 1 % Crème** ?

- Ne pas prendre

suivant

Si vous

des co

liste à

En cas

médecin

- Mise en garde

Faites attention

chez l'é

MYCODERME® 1 % Crème

LOT : 08023024
PER : 02/2028
PPU : 36,70 DH

Topique

CONNAÎTRE AVANT

de prendre dans les cas

Nitrate d'éconazole active ou à l'un de ses équivalents vous trouverez la

l'avis de votre

100 g : 36,70 Crème :

soufrane®

thiophènecarboxylate de sodium 2 p. cent

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS, notamment une allergie.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à une température inférieure à 25°C.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Janvier 2005



Laboratoires
SYNTHEMEDIC

sanofi-synthelabo

Solution nasale pour pulvérisation

soufran

thiophènecarboxylate de sodium 2 p. cent



IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

pour 100 ml de solution

- Thiophènecarboxylate de sodium 2,340 g
(Quantité correspondante en Thiophènecarboxylate 1,980 g)
- Excipient : parahydroxybenzoate de méthyle (E 218), parahydroxybenzoate de propyle (E 216), bicarbonate de sodium, eau purifiée.

pour 100 ml de solution

FORME PHARMACEUTIQUE

Soluti



CLAS

PRÉP

(R : S

16,80

Ce me
cas de

ENT ?

l d'appoint en

- 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.

Grossesse et allaitement

Grossesse

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme enceinte ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

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

Allaitement

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme allaitante ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement. Veuillez demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a pas d'influence sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable contient du lactose

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

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 471,90 mg de fructose par sachet de poudre pour suspension buvable

En cas d'usage fréquent ou prolongé (à partir de 2 semaines), le fructose peut abîmer les dents.

Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiquée(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 0,10 mg de sorbitol par sachet de poudre pour suspension buvable

3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

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

Si aucune amélioration n'apparaît après 2 jours, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par jour, en 2 prises

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'eau.

Sachets-doses : diluer la poudre dans un verre d'eau

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rechute de diarrhée à *Clostridium difficile* : 4 semaines

Enfant : Traitement de la diarrhée en complément à la réhydratation orale : 1 semaine

N'arrêtez pas prématurément votre traitement car votre diarrhée pourrait revenir.

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE gélules ou poudre pour suspension buvable et que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable, prenez contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison et de pharmacovigilance du Maroc.

Cependant, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a jamais entraîné de surdosage.

0100

prescrit ou

comme indiqué ci-dessus
Dans ce cas, vous pouvez prendre
Si vous oubliez de prendre

Poudre pour suspension buvable

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, 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 au
- Si vous êtes porteur d'un t
- Patients immunodéficients

Faites attention avec ULTR

- Puisqu'une diarrhée peut i
- Si vous mélangez ULTRA-I d'être porté à une tempér
- Si vous prenez déjà d'autr
- 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 jour

Lot : 420000
ص: 7435 03/23 03/26 EXP: صالح لغاية: 38.10 DH
BIOCODEX MAROC PPV susceptible

7,7 mg de sodium par comprimé
8,6 mg de sodium par comprimé
ou pharmacien avant de prendre
Il peut masquer des symptômes
avant que vous ne commenciez
à persister ou lorsque vous êtes sous
l'immédiateté votre médecin si
produit :
- si vous avez des problèmes
d'estomac ou une indigestion,
- si vous avez des tumeurs de sang,
- si vous avez une douleur persistante, car l'omeprazole
peut entraîner de diarrhées infectieuses,
- si vous avez des douleurs hépatiques sévères.
- si vous développez une réaction cutanée
à un médicament similaire à IXOR® qui
peut être spécifique (Chromogranine A).
- si vous êtes effervescents au long-cours (durée
de 12 mois) et que votre médecin vous surveille probablement
de temps en temps pour déterminer précisément tous les
cas ou exceptionnels quand vous
utilisez la pompe à protons tel que IXOR®
- si vous avez une fracture de la vertèbre. Prévenez votre médecin si
vous prenez des corticoïdes (qui
peuvent entraîner une ostéoporose).
- si vous avez une peau, en particulier dans les zones
où vous prenez des médicaments, que vous le pouvez,
éteindre leur traitement avec IXOR®,
- si vous avez également tout autre effet
dans vos articulations.
une maladie chronique

- Cloriphenol
- Erlotinib (utilisé dans le cancer)
- Méthotrexate (médicament à prendre par voie orale. Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques amoxicilline et clarithromycine avec IXOR® comprimé effervescent, pour le traitement d'un ulcère à Hélicobacter pylori, que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.
- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**
IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.
- **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**
Sans objet.
- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
Grossesse, allaitement et fertilité
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques. Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.
- **Sportifs**
sans objet.
- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**
IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entrainer des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.
- **Exemples à effets notoires :**
 - spartan sodium: en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de l'augmentation de sodium : IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé

3 - COMMENT PRENDRE IXOR®

Instruction pour un bon usage
Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.
Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.
- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement
- Posologie
Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.
Utilisez ces instructions.

chez les adultes : symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide ;

- si votre médecin constate que votre oesophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre oesophage n'a pas encore cicatrisé.
- La dose recommandée une fois que votre oesophage a été guéri de 10 mg une fois par jour.
- Si votre oesophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est 10 mg une fois par jour.

IXOR® comprimé effervescent dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28 comprimés effervescent dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28 comprimés effervescent.

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes : Chez les adultes :

- Le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une anseuse ou à un syndrome de Zollinger-Ellison.

Chez les enfants :

- Le reflux de l'oesophage inflammatoire.

- Les syndromes de la bouche et de la gorge.

Enfants âgés :

- Les ulcères de l'estomac.

Cas, le médicament qui permet :

2 - QUELLE EST LA FAÇON DE PRENDRE IXOR® ?

- Liste des informations à prendre en compte avant de prendre IXOR®.

Sans objet.

- Ne prenez pas IXOR® si :

- Si vous êtes allergique aux composants

IXOR® 20 mg 7 comprimés effervescent

PPV 41DH30
EXP 11/2024
LOT 28018 5

à 10 kg
monte au niveau
trainant douleur,

montées dans la
séssions et une

pylori. Dans ce
s antibiotiques

LE AVANT DE

l'effacement

des composants

IXOR® comprimé effervescent particulières de l'effacement.

Prendre en compte la teneur en régime hyposodé strict.

- IXOR® 20 mg : environ 76 effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 76 effervescent.

Adressez-vous à votre médecin IXOR® comprimé effervescent. IXOR® comprimé effervescent d'autres maladies. Par conséquent à prendre IXOR® comprimé effervescent, vous devez informer l'un des éléments suivants : - Vous perdez du poids sans raisonnable.

- Vous avez des douleurs à l'estomac.

- Vous vomissez de la nourriture.

- Vous avez des selles noires.

- Vous souffrez de diarrhée sans être associé à une faible augmentation de la température.

- Si vous avez des problèmes.

- Si vous êtes déjà arrivé de l'acidité de l'estomac après un traitement avec un réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous devez faire un examen s'il vous prénez IXOR® comprimé effervescent supérieur à un an, votre médecin de façon régulière. Vous de symptômes et événements nous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, en particulier un an, peut légèrement augmenter la densité de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Vous souffrez d'ostéoporose ou peuvent augmenter le risque de fracture. Si vous avez une éruption sur la peau exposée au soleil, prévenez votre médecin. Rappelez-vous de mentionner l'indésirable tel que des douleurs.

- Enfants

Certains enfants atteints d'ostéoporose nécessitent un traitement à long terme. Recommandez. Ne donnez pas de l'acide à un enfant de moins de 1 an ou de moins de 10 kg.

- Prises d'autres médicaments

Autres médicaments et IXOR®. Informez votre médecin ou récemment pris ou pourriez prendre également les médicaments.

IXOR® comprimé effervescent peut entraîner d'autres médicaments et certains effets sur IXOR® comprimé effervescent. Vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant l'infection par le VIH.

Vous devez informer votre médecin de tous les médicaments suivants :

- Itraconazole, Itraconazole (utilisé dans le traitement de l'acné).

- Digoxine (utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'insomnie).

- Phénytoïne (utilisé dans le traitement de l'épilepsie).

- Médicaments anti-coagulants.

garantie de cette notice avant
l'achèvement car elle contient des informations
importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes : Chez les adultes :

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• Un excès d'acide dans le sang (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) et l'œsophagite (inflammation de l'œsophage).
- Les symptômes de l'œsophage (bouche, gorge, estomac) associés à l'infection par *Helicobacter pylori*.
- Les ulcères de l'estomac, le plus souvent associés à l'infection par *Helicobacter pylori*.

IXOR® 20 mg 7 comprimés effervescents

PPV 41DH30
EXP 05/2025
LOT 2D019 2

au niveau du pancréas

• I ≥ 10 kg
remonte au niveau du pancréas entraînant douleur,

remontées dans la poitrine et une

infection par *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques

ITRE AVANT DE

prendre ce médicament

2 - QUE PRENDRE

- Liste des médicaments pris ou pourriez prendre.
- Sans objets.
- Ne prenez pas de médicaments sans les autres composants.
- Si vous êtes allergique à IXOR® ou à ses autres composants.

• IXOR® 20 mg : environ 768,6 mg effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 384,3 mg effervescent.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, IXOR® comprimé effervescent ou IXOR® comprimé effervescent d'autres maladies. Par conséquent, si vous prenez IXOR® comprimé effervescent pour traiter une autre maladie, vous devez informer votre médecin ou votre pharmacien de l'un des éléments suivants : • Vous perdez du poids sans raisonnable.

• Vous avez des douleurs à l'estomac.

• Vous vomissez de la nourriture.

• Vous avez des selles noires (telles que le charbon).

• Vous souffrez de diarrhée sévère et/ou continue.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

• Si vous êtes déjà arrivé de diarrhée ou de crampes abdominales après un traitement avec un médicament qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez faire un examen sanguin.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent (qui contient de l'acide chlorhydrique à 100 mg et de l'acide citrique à 100 mg par comprimé, soit une dose supérieure à un an), votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, peut augmenter la quantité d'acide dans l'estomac.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin peut également vous prescrire des médicaments pour traiter les symptômes et événements nouveaux que vous avez.

mg de sodium par comprimé
mg de sodium par comprimé
du pharmacien avant de prendre
peut masquer des symptômes
et, avant que vous ne commenciez
à prendre IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous
immédiatement votre médecin si
vous prenez :
ou si vous avez des problèmes
mac ou une indigestion.
ou du sang.
ntées de sang).
re ou persistante, car l'omeprazole
ation de diarrhées infectieuses.
patiques sévères.
velopper une réaction cutanée
édicament similaire à IXOR® qui
quin spécifique (Chromogranine A).
effervescent au long-cours (durée
en vous surveillera probablement
z définir précisément tous les
aux ou exceptionnels quand vous

ompe à protons tel que IXOR®
luer sur une période supérieure à
nter le risque de fracture de la
ibres. Prévenez votre médecin si
vous prenez des corticoïdes (qui
étoprostone).
eau, en particulier dans les zones
médecin dès que vous le pouvez.
er votre traitement avec IXOR®.
également tout autre effet
ans vos articulations.

ne maladie chronique peuvent
terme bien que cela ne soit pas
édicament aux enfants de moins

s (Interactions avec d'autres

comprimé effervescent

armacien si vous prenez, avez
dre tout autre médicament. Cela
ments que vous achetez sans

t interagir sur le fonctionnement
médicaments peuvent avoir un
cent.

* comprimé effervescent si vous
du **nefarnavir** (utilisé pour traiter

in ou pharmacien si vous prenez
posaconazole ou voriconazole
infections fongiques);
ment de problèmes cardiaques);
ment de l'anxiété, de l'épilepsie
épilepsie); si vous prenez de la
otre médecin serait nécessaire au
de IXOR® comprimé effervescent
pour fluidifier le sang tel que la

méthotrexate, votre médecin peut vous prescrire un autre traitement par IXOR® comprimé effervescent.
Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques amoxicilline et clarithromycine avec IXOR® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'omeprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

- Sportifs

Sans objet.

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

IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

- Excipients à effets notoires :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

3 - COMMENT PRENDRE IXOR® ?

- Instruction pour un bon usage

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

1- Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

pour suspension



imprimé pelliculé

ant de prendre ce
tes pour vous.

au médicin ou au pharmacien.
été prescrit à votre enfant). Ne
cif, même si les signes de leur

arquez un effet indésirable non
pharmacien.

AUGMENTIN ?

IL UTILISE ?
compris inhibiteurs de la

ables des infections. Il contient
clavulanique. L'amoxicilline
», qui peuvent parfois arrêter
la clavulanique) empêche cette

er les infections suivantes :

ctions dentaires,

NT DE PRENDRE AUGMENTIN?
s sucre, contactez-le avant de
en buvable en sachet-dose.

ue, à la pénicilline ou à l'un des
nnés dans la rubrique 6,
(hypersensibilité) à un autre
gonflement du visage ou du cou,
un ictère (jaunissement de la

s situations mentionnées

pharmacien avant de prendre

prendre AUGMENTIN si vous :

pharmacien avant de prendre

la bactérie responsable de
age différent d'AUGMENTIN ou

les effets secondaires graves,
inflammation du gros intestin.
ns symptômes afin de réduire
» , à la rubrique 4.

ouages ou explorations
(glucose), vous devez informer
n effet, AUGMENTIN peut influer

vez récemment pris ou pourriez

c AUGMENTIN, le risque de

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

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 pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartam (E951), de l'alcool benzyle, de la maltodextrose (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzyle par sachet. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg trois fois par jour.
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62,5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes à foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, 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. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

الآثار الجانبية الشائعة جداً:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

- الإسهال (عذ الكثر).

الآثار الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- الشاشق (عذى نتجة عن الفطريات التي تسمى العصيّنات، وتظهر على مستوى

الغشاء، لاسيما عند تناول بروتافرت مرتفعة).

←

إذا ظهرت عليك أو على عيالك هذه الآثار الجانبية، فاتصل على أخذ أو عيالتك

، القراءة.

- الإسهال (لدى الأطفال).

الآثار الجانبية قليلة الشدة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:

- فطح جندي، حكة.

• فطح جندي يازع مع حكة (شري).

- صر الهضم.

• توقيز.

- صداع الرأس.

الآثار الجانبية قليلة الشدة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

أرجاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

الآثار الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- فطح جندي، يمكن أن تكون منه تجعدات تشبه بقعاً صفراء (قطف سوداء، مركز

وحوالها حلقة داكنة، حمى، عدبة الأنف).

←

إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاتصل بطبيبك على وجه الاستعجل.

الآثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

• انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تغذير الدم (الصفائحات).

• انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثار جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر آثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (لأن ترددتها غير

- رنود قبل نومية (أقطر أعلاه).

• التهاب الأمعاء الغليظة (أقطر أعلاه).

• التهاب العظام، الحاسين الذي يحيط بالساعدين (التهاب السحايا العقير).

• رنود الفعل الجلدي الحاد.

• فطح منتشر يصلحه تجعدات وترسف الجلد، لاسيما حول الفم والأنف والعين.

• ستفنس جونسون، وشكل من الفطح أكثر حدة يسبب في تفحل جندي يخذل

الجلدي، متلازمة لاريل.

• فطح جندي أحمر منتشر تصاحبه تجعدات صفراء تحتوي على فرع (التهاب الظهر).

• فطح حرشفي أثغر تصاحبه كل تجعد الجلد وتجعدات (أثار نعسان).

• متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنفلونزا مع فطح جندي حوش وتصمم في الغدد

طبيعية (بما في ذلك زيادة تخلص الدم البيضاء (فروط المضادات) وإلزيمات الكبد).

• إذا ظهرت عليك أحد هذه الأعراض، فاتصل بطبيبك على الفور.

• التهاب الكبد.

• البرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل التيلوروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد

للبشرة وفي المنطقة لبيضاء من العين).

• التهاب الكلى.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, co

Amoxicilline/acide clavulanique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avec le médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été donné pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nécessaire que les maladies soient identiques aux vôtres).
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne mentionnez pas dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris l'acide clavulanique.

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique, appartenant à un groupe de médicaments appelés « pénicillines » et étant censées être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) est responsable de l'inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, il vous conseille de ne pas prendre AUGMENTIN.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à d'autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (dyspnée, éruption cutanée, œdème de Quincke, etc.) à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un œdème de Quincke.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une éruption cutanée ou un œdème de Quincke lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une de ces situations.

• احتفظ بعلبة وعلبة

طفق ذلك ع

لثاء الإلخاع

رمع لو حمل

Vigilano

لقطة اسمنت

أي و مثابر

جية

صنتان به

و بة و قي

لا ينفي رسم الأدوية في شيك

المنزلة. استمر المصيل في عن

PPV : 138,30 DH

LOT : 652791

PER : 04/25

Si vous prenez ce médicament, la probabilité que votre réaction cutanée allergique est plus élevée.