

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

**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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0040385

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1214 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL OIRAI A22012

Date de naissance : 01.01.1950

Adresse : Derb el midad, hay hassani, casablanca

Tél. : 0665661112 Total des frais engagés : 1013,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/12/2023

Nom et prénom du malade : EL OIRAI A22012 Age :

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

Nature de la maladie : cancer du poulmon

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : ACCUEIL Le : 18/12/20

Signature de l'adhérent(e) :



# 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
14/12/23	CURL	G		DR. GARDAR WOS311 11, Rue Lavoisier Quartier des Hôpitaux Tél: 0722 860 444

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14/12/23	1.013,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

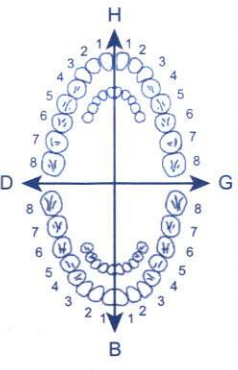
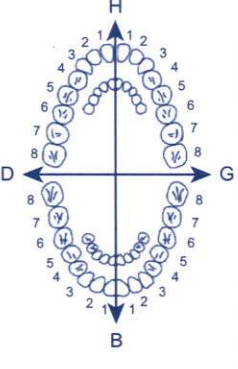
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# 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'O.D.F.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr. GADDAR Wassil

PNEUMOLOGUE

Asthme - Allergies  
Pathologie du Sommeil  
Arrêt du Tabac  
Spirométrie - Bronchoscopie  
Tests Cutanés  
Maladies professionnelles



الدكتور غدار واصل

اختصاصي في امراض الجهاز التنفسي

الضيق - الحساسية  
أمراض النوم - الإقلاع عن التدخين  
الفحص بالمنظار - فحص وظائف الرئة  
اختبار الحساسية  
الأمراض المهنية

Casablanca le : 4 DEC 2023

M. EL OIRDI AZOUZ

1- CEFICO 2007

4.30 1 cp x 2 / j rdt 8j

2- Sepan 500mg

1 cp x 1 / j rdt 10j

92.40 3- Dufax 30

102.90 2 cp / j rdt 5j après petit d'j

4- Bronchoanal

34.10 20 x 3 / j rdt 7j la chambre

5- Pectryl sing 37.50 3 / j rdt 7j

رقم 11. زنقة أبو الحسن العسكري (الأفوازي سابقا) الطابق 5 (مصعد متوفر) الشقة 12 حي المستشفيات - الدار البيضاء.

11, Rue Abou Hassan Askari (ex - Lavoisier) 5<sup>ème</sup> Etage (avec ascenseur), appart. 12, quartier des hôpitaux - Casablanca.

Urgence 06 77 20 20 24 05 22 860 444 drgaddar@gmail.com

ICE: 002023220000065



6- adu es  
5280 1pt j



7- Tiera  
161,80 x 3/4



DR. GADDAW M.  
11, Rue Lavoisier  
Quartier Des  
Tél: 0522 89 0444

3 mai

1013,00

Grande Pharmacie Normale  
SOPHAZ SARI  
39, Bd Mohammed V  
Casablanca, Tel: 0522 26 54 75



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 45 jours

## Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité du médicament, car elle est importante pour vous.

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire.

- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si un effet indésirable non mentionné dans cette notice apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4 (Informations supplémentaires).

- Les effets indésirables éventuels.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

### Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO pendant plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures. Vous devrez le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la bonne dose de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique 3 (Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg) et les instructions d'utilisation figurent sur la notice.

## VOUS SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Vous êtes allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments similaires tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines animales ?

- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou du tiotropium ?

- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse ?
- Souffrez-vous d'insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

## Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines du lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

## Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué au traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, gonflement, démangeaisons, sifflement ou essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiat après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, ce qui pourrait provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

LOT BA31455  
EXP 11/2024

PPV : 161 DH 80





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 45 jours

## Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité du médicament, car elle est importante pour vous.

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire.

- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si un effet indésirable non mentionné dans cette notice apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4 (Informations supplémentaires).

- Les effets indésirables éventuels.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

### Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO pendant plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures. Vous devrez le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la bonne dose de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique 3 (Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg) et les instructions d'utilisation figurent sur la notice.

## VOUS SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Vous êtes allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines animales ?

- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?

- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse ?
- Avez-vous une insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

## Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines du lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

## Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué dans le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, un gonflement, un essoufflement ou essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, ce qui pourrait provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

LOT BA31455  
EXP 11/2024

PPV : 161 DH 80





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 45 jours

## Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à l'avenir.

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il n'est pas destiné à être utilisé par d'autres personnes. Il pourrait causer des effets indésirables graves si vous ne suivez pas les instructions de votre médecin.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4 (Informations supplémentaires).

- Les effets indésirables éventuels.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

### Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO pendant plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures. Vous devrez le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la bonne dose de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique 3 (Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg) et les instructions d'utilisation figurent sur la notice.

## VOUS SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION

Informations nécessaires avant la prise du médicament.

**attentivement les questions suivantes.** Si vous pouvez répondre « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Vous êtes allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines animales ?

- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?

- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse ?
- Avez-vous une insuffisance cardiaque sévère au cours de l'année passée ?

## Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines du lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

## Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué dans le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, un gonflement, un essoufflement ou un essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, car elle peut provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

LOT BA31455  
EXP 11/2024

PPV : 161 DH 80





# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament :

#### Principe actifs:

20 mg

LOT 211539  
EXP 05/2024  
PPV 52.80DH

au niveau de l'œsophage (ulcères qui entraînent douleur, inflammation et brûlures).

- les ulcères de la partie haute de votre intestin 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.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'antidouleurs non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aider à la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosse glande pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

#### Chez les enfants :

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :**

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

**Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :**

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*.

Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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 gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

#### Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien 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.

gazeuse, un jus de fruit légèrement sucré (comme l'ananas) ou dans de la compote de fruits.

- Toujours remuer juste avant de boire (le contenu sera pas homogène). Puis boire le contenu dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bien avalé le verre avec un demi-verre d'eau, le verre avec un demi-verre d'eau contiennent le médicament, ne pas avaler le verre.

#### 6. Contre-indications :

**Ne prenez jamais OEDES® 20 mg si :**

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre médicament (par exemple pantoprazole, esoméprazole).

- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

- Si vous êtes dans une des situations où vous devez éviter de prendre des médicaments.

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne prenez pas OEDES® 20 mg.

OEDES 20mg

14 gélules



6 118001 100071

... ou l'intestin :

constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent survenir chez 1 personne sur 100)**

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Etourdissements, fourmillements.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests de fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent survenir chez 1 personne sur 1000)**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces troubles peuvent entraîner une faiblesse, des ecchymoses ou une facilité à saigner.

- Réactions allergiques, parfois très graves, telles que gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, difficulté à respirer.

- Diminution du taux de sodium dans le sang, ce qui peut provoquer une faiblesse, des vomissements, des maux de tête.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision double.



**CEFICO® 200 mg,**  
comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16  
(Céfixime trihydraté)

**CEFICO® 100 mg/5 ml,**  
poudre pour suspension buvable en flacon avec  
une seringue mesure en poids de l'enfant  
Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à aucun autre enfant, et ne le prenez pas si vous avez eu une réaction allergique à un autre médicament, à un aliment, à un produit cosmétique ou à un autre produit.

Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### 1. Composition du médicament

##### **CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondante à 200 mg de céfixime anhydre.  
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon, OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose, glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

##### **CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension**

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg.  
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.  
Excipients à effet notoire : Saccharose

#### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

- Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

#### 3. Indications thérapeutiques :

##### **• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires.

##### **• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

- Certaines infections urinaires,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës.

#### 4. Posologie :

Mode d'administration : Voie orale.

LOT 230653  
EXP 03 25  
PPV 170.00 DH

**CEFICO 200mg**  
Boîte de 16  
Comprimés pelliculés



6 118000 083177



# PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaïacol)

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirup : Flacons de 150 ml et 250 ml

## COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine ..... 0,040 g

Sulfogaïacolate de potassium ..... 4,000 g

Excipient aromatisé caramel menthe q.s.p. 100 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Mucolytique

## DANS QUELS CAS UTILISER

Ce médicament est un modificateur de la viscosité des sécrétions bronchiques.

Il facilite leur évacuation par la toux.

Ce médicament est préconisé en cas de bronchites aiguës ou lors d'un épisode de toux.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 2 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'asthme.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance hépatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance circulatoire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance respiratoire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance nutritionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance hématologique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance immunitaire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance endocrinienne.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance congénitale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance acquise.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance idiopathique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance symptomatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance fonctionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance structurelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance congénitale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance acquise.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance idiopathique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance symptomatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance fonctionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance structurelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance congénitale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance acquise.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance idiopathique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance symptomatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance fonctionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance structurelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance congénitale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance acquise.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance idiopathique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance symptomatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance fonctionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance structurelle.

PPV 34DH70

EXP 02/2026

LOT 32021 2

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du produit.

- Aspartam : contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

- Nourrisson de moins de 2 ans.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PECTRYL®  
SIROP 250 ml



## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

De très rares cas de lésions sévères de la peau, tels que le syndrome de

Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients traités par ce

médicament. Si de telles lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par

précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les

sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de

galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de

déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium».

Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions

allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe;

0,0485 mg/cuillerée à café).

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance hépatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance circulatoire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance respiratoire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance nutritionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance hématologique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance immunitaire.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance endocrinienne.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance congénitale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance acquise.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance idiopathique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance symptomatique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance fonctionnelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance structurelle.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance métabolique.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes souffrant d'insuffisance génétique.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

### Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON 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.

## LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE



Boehringer  
Ingelheim



20 ميكروغرام للحبر  
50 ميكروغرام /  
برومور الأيزوبراتروبيوم و  
بروميد الفينوتيرول

برونكودوال®

**Bronchodual®**

Bromhydrate de fénotérol /

Bromure d'ipratropium anhydre

50 microgrammes/

20 microgrammes / dose,

6807-01



Boehringer  
Ingelheim



6 118001 041060

BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénotérol/Bromure d'ipratropium anhydre)

Solution pour inhalation en flacon pressurisé

Flacon de 200 doses

BOTTU S.A.

PPV : 102 DH 90

312837-02



# SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

## SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés  
(Ciprofloxacine)

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à 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 à votre pharmacien.

### 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine

Pour 1 cm

Excipients communs: croscarmellose sodique, magnésium, silice colloïdale, hypromellose, oxyde

### 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

### 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant aux bactéries responsables des infections. Elle agit sur les bactéries.

#### - Chez l'adulte

SPECTRUM, est utilisé chez l'adulte

- Infections des voies respiratoires

- Infections persistantes ou récurrentes

- Infections urinaires

- Infections de l'appareil génital chez

- Infections gastro-intestinales et inf

- Infections de la peau et des tissus

- Infections des os et des articulations

- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*

- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM, peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

#### - Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM, est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose

- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)

- Exposition à la maladie du charbon.

SPECTRUM, peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

### 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM, avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 1)

- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 8)

**Spectrum® 500mg**  
Ciprofloxacine 10 Comprimés



6 118000 081456

LOT 230078  
EXP 01/2026  
PPV 74.80DH

### 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des

Comme tous les médicaments, SPECTRUM peut provoquer des effets indésirables, mais pas tous les patients y sont sensibles.

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

Effets indésirables graves :

- Crises convulsives

Effets indésirables fréquents :

- Réaction allergique

à la poitrine, des

sensations vertigineuses

(nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,

nausées, vomissements, diarrhées,



## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Bien qu'aucune information ne soit disponible, jusqu'à ce que la réponse au traitement soit satisfaisante, il est recommandé de ne pas accomplir certaines tâches qui demandent une vigilance particulière. par exemple, la

### NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**DEFAX® 30 mg, comprimés sécables**  
**Déflazacort**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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.

PPV: 92,40 DH

DEFAX® 30 mg  
Déflazacort

10 comprimés sécables



### Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
3. Comment prendre **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **DEFAX® 30 mg, comprimés sécables** ?
6. Informations supplémentaires.

DEFAX® 30 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?