

## 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.

<input type="checkbox"/> <b>Maladie</b>	<input type="checkbox"/> <b>Dentaire</b>	<input type="checkbox"/> <b>Optique</b>	<input type="checkbox"/> <b>Autres</b>
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : <b>1608</b>		Société : <b>ICAM MUPRAS</b>	
<input type="checkbox"/> Actif		<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	
<input type="checkbox"/> Autre :		Nom & Prénom : <b>Mohamed Ghazi</b>	
Date de naissance : <b>01/01/1963</b>		Adresse : <b>HAY Koudiat N° 77 / SUELIZ RAK</b>	
Tél. : <b>06.10.51.19.17</b>		Total des frais engagés : <b>255,60</b> Dhs	
Dr. M. M. Ghazi			
Pneumologie - Aérologie 113 Bd. Abdelkrim Al Khattabi Marrakech - Tél: 0524 21 07 08			
ACC 09 FEV 2022			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : <b>16/11/94</b>			
Nom et prénom du malade : <b>Ghazi Mohamed</b>			
Age: _____			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Même mère <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : <b>Affect respiratoire</b>			
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 :

Signature de l'adhérent(e) :

*Ghaze*

Le **29/09/2022**

#### 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
ACTES DE C			607	INP : <input type="text"/>

## EXECUTION DES ORDONNANCES

#### ANALYSES, RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

Dr. MAHMAL Aziz

Professeur

Spécialiste de L'Appareil Respiratoire

Tuberculose, Asthme et Allergie

- Ex. Enseignant à la Faculté de Médecine de Marrakech

- Diplômé de la Faculté de Médecine

de Strasbourg (France)

Bronchoscopie, Désensibilisation,

Exploration Fonctionnelle Respiratoire.



الدكتور مهمال عزيز

أستاذ

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسى

السل - الضيقه و الحساسية

- أستاذ ساق بكلية الطب بمراكش

- خريج كلية الطب بستراسبورغ (فرنسا)

التنفسى القصبي ، فحص الوظيفة التنفسية ،

تحاليل الحساسية و الضيقه

DR. MAHMAL AZIZ  
Professeur  
Pneumologie - Allergologie  
113 Bd. Abdelkarim Al Khattabi Bloc B Rés. Al Mohandis  
Marrakech. le : 16/1/24

Mr GH Azi Mohamed

36.40

Rapport de corps

petit app & signe

signe

168,20

Augmentation

U + signe

éfècte

signe

51.00

Bronast

CSA

255,60

Dr. MAHMAL AZIZ

Professeur

Pneumologie - Allergologie

113 Bd. Abdelkarim Al Khattabi Bloc B Rés. Al Mohandis



شارع عبد الكريم الخطابي عمارة المهندس بلوك B. الطابق 3. شقة رقم 3. جلز مراكش (قرب مرجان ماركت)

Bd. Abdelkarim Khettabi, Res. Al Mohandis Bloc B, 1<sup>er</sup> étage App N°3, (près Marjane Market) Marrakech

هاتف : B: 05 24 42 07 00



يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من الأعراض التالية:

#### Table 2. *Estimated mean values of the*

- **السلق:** عذري نتيجة عن طرقيات التي تسمى البيسمات، وتظهر على مستوى المهبل.
- **الغثيان،** لا سيما عند تناول حروقات مرتفعة.

## • الأسهل (الدى الأمثل)

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أمثلة:

table

- ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي يمكن أن تظهر الآثار الجانبية قليلة الشدة التي يمكن أن تظهر

يمكن أن تظهر لدى كل م

#### • تخطيّص عدد الخلايا

يمكن أن تظهر ثالث جاتبية أخرى لدى عدد ضئيل  
من الأفراد (النظر أعلاه)

## النهاية العامل

- طفح منتشر يصاحب تجددات وتوسيع الجد، لاسمه حول المم والألف والمعين وفيه ردود الفعل الجلدية الحادة.

الحادي: ملارزمه لبیل

- ملحوظة جذري احمر منضر تصاحبه تجذب
- ملحوظة جرثومي احمر تصاحبه كلل تحت الجلد
- متلازمة الاعراض الشبيهة بالانفلونزا مع

← إذا ظهر عليك أحد

- التهاب الكبد،
- الترقوان، الذي يتضح عن ارتفاع معدل البيليرين
- الشفاف في البول، الشفاف في البول، من الجنين

٦٠٣

- فرط التشغيل
- تشنجات (الذى الأشخاص الذين يتلقاون جر عات مزدفعة من أو هممثل أو يتعلون من

- اللسان الأسود (الشعراء اللسان)
- ثلثون الأسنان (لثى الأطفال)، وبختفي عمرو
- لثان الحقيقة التي يمكن أن تظهر عند احراجه

卷之三

## • التصريح بالآثار الجنائية

ذكره بهذه الشفرة يمكن

GlaxoSmithKline Maroc 42-44  
دار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني [macovigilance.na@gsk.com](mailto:macovigilance.na@gsk.com) .  
كيف يمكن حل هذه المسألة؟

23

100



المرجو رقاة كامل هذه النشرة الدوائية بمعنى قبل استخدام هذه الدواء.

المرجو احتفاظ بهذه النشرة الدوائية في حال دعت الحاجة إلى إعادة قراءتها.

إن كان لديك أي سؤال أو استفسار أو تشكير أي شاء، المرجو الاستشارة مع الطبيب أو الصيدلي قبل الحصول على المزيد من المعلومات.

تم وصف هذا الدواء لكم شخصياً، لذا يرجو عدم منح هذا الدواء لأي شخص آخر حتى في حال تطبيق المعارض لأن من شأن كل الحالات القرر به.

في حال ازدادت شدة الآثار غير المستحبة أو بزيادة غير متسبب في الارق، فارغ من قارورة واحدة تحتوي على

كوبريد 5 ملغ فرق فوار، عليه من قارورة واحدة تحتوي على 30 فرق فوار.

كوبريد 20 ملغ فرق فوار، عليه من قارورة واحدة تحتوي على 40 فرق فوار.

التركيبة المادة المفعوية: بريدينيلوزون  
كوبريد 5 ملغ فرق فوار

يحتوي على 5 ملغ من بريدينيلوزون على شكل ميسلفونيزوات صوديوم.

كوبريد 20 ملغ فرق فوار.  
يحتوي على 20 ملغ من بريدينيلوزون على شكل ميسلفونيزوات صوديوم.

السوالات: كوبريد 5 ملغ.....الكتير الكافيه لفرق واحد فوار  
كوبريد 20 ملغ.....الكتير الكافيه لفرق واحد فوار  
تصفيض الدواء: القشر الزياني السكري - استخدام منظم.

داعي الاستعمال: يتعذر هذا الدواء عبارة عن كورتيكويود.  
يستخدم هذا الدواء لعلاج بعض الأمراض نظراً لأنزه المضاد للالتهاب.

مماونت استعمال الدواء: يتعذر استخدام هذا الدواء في الحالات التالية:  
- معظم الأعراض الفيروسية في التطور (التهاب الكبد الفيروسي،

والهربوس، وجدري الماء، والقولياه المتفاق)،  
- بعض الأضطرابات المقلية التي لم يتم علاجها،  
- التقلقي بالفواكه الحمراء،

- إذا كنت تتعذر من الحساسية ضد بريدينيلوزون أو أي من المكونات الأخرى.

تحذيرات خاصة وإنذارات: تحذيرات  
تحذيرات: ي يجب تناول هذا الدواء تحت إشراف طبي صار.

قبل العلاج: أخير الطبيب المعالج في حال قيامه بفتح مؤخر، أو الإصابة

بمستوى الأعماق، أو كنت تعاني من درجة حرارة معتدلة على

الدم، العدوى في حال سبق وعانت من مرض السلا، الشلل الكبدي، الشلل الكلوي، مشاهدة العظام والعنق، والضعف الويل (مرض العظام المفتوحة)،

المرجو إخبار الطبيب في حال قيامه بفتح العصعصية في المخاطن

الاستوائية وشبة الاستوائية أو جنوب أوروبا بسبب حظر الإصابة بمرض طيفي.

تجنب تناول هذا الدواء رقاة لفاصح حي موهن أو جرارات من

عذ كل جرعة، أو أكثر من أو تساوي 3 غ في اليوم).

تجنب الاتصال بالأشخاص المصابة بجدري الماء أو الحصبة.

في حال ارتفاع حرارة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

أثناء العلاج وخلال السنة المولدة لاتفاق العلاج، آخر الطبيب في حال تناول الدواء، وحال القيام بجراحة أو الشعور بالإجهاد (الحمى والمرض).

فترة العلاج يمكن للستيرويدات التي تم تناولها عن طريق المفترق أن تساهم في ظهور التهاب أو ترقق الأوتار (حالات

استثنائية). المرجو إخبار الطبيب المعالج في حال شعرت بألم على مستوى الأوتار.

إنذارات وإنذارات

خلال فترة العلاج، يمكن للطبيب أن ينصحك بانتظام نظام غذائي

بنسبة قليلة من الدهن والسكر وغنية بالبروتينات.

يحتوي هذه الدواء على مادة الصوديوم، يأخذ بعض الأعشاب من قبل الأطباء طبيعية.

في حال العلاج لفترات طويلة، يمكن وصف مقويات من

الكلاسيك (فيفيتين). (د).

يحتوي كوبريد 5 ملغ فرق فوار على 8 ملغ من الصوديوم في

فرق واحد فوار.

يحتوي كوبريد 20 ملغ فرق فوار على 32 ملغ من الصوديوم في

فرق واحد فوار.

هذا الدواء يحتوي على الالكتوز لينصص استخدامه لدى المرضى

الذين يعانون من عدم قابلية الجلاكتوز (مرض وراثي).

في حال انتباذه الشك، لا تترددوا في الاستشارة مع الطبيب أو

الصيدلي بذلك.

التفاعلات مع أدوية أخرى

تجنب تناول هذا الدواء رقاة لفاصح لفاصح هو من جرارات من

الحمض الأسيتيك ساليسيليك المقاد للالتهاب (أكتر من أو تساوي

1 غ لكل جرعة، أو أكثر من أو تساوي 3 غ في اليوم).

إن كنت تتناول أو قد تتناول مؤخر، أو آخر بما في ذلك دواء

مستخدمنه دون وصفة طبية، استشر الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع الأطعمة والشرب

لا يوجد أي موضع.

التفاعلات مع منتجات الأعشاب أو الطب البديل

لا يوجد أي موضع.

الحمل والإرضاع

لا يستخدم هذا الدواء أثناء الحمل إلا للضرورة. في حال اكتشفت

المريضة أنها حبلى أثناء العلاج، المرجو الاستشارة مع الطبيب لأنه

الوحيد قادر على الحكم بضرورة إتمام العلاج.

الرضاع يجب تجنب الإرضاع أثناء العلاج بسبب مرور الداء في حليب

الرضاع.

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الراضياني

يحتوي هذه الدواء على مواد حموضة يمكن أن تؤدي إلى نتيجة

إيجابية أثناء اختبار مكافحة المنشطات.

أثار الداء على الدورة على سباق المركبات واستخدام الآلات

لا يوجد أي موضع.

قائمة المماطلات ذات الآثار الملحومة

يحتوي كوبريد 5 ملغ و 20 ملغ فرق فوار على الالكتوز و

الصوديوم.

الجرعة، طرقة، أو/أو موضع تناول الداء، عدد مرات و مدة

تناول الداء

الجرعة في جميع الحالات، يجب مراعاة الوصفة الطبية بدقة.

كوبريد 5 ملغ، فرق فوار.

يتم تحديد الجرعة من قبل الطبيب بناء على وزنك والحالة التي

يتم علاجها.

يتم وصف الجرعة بيكثية شخصية.

من لهم جد متابعة العلاج بانتظام و عدم تغييره، ولا التوقف

فيهذا دون استشارة الطبيب.

كوبريد 20 ملغ، فرق فوار.

خاص بالبالغين والأطفال الذين يزنون أكثر من 10 كلغ.

كوبريد 20 ملغ، فرق فوار، مناسب لعلاج أولي أو علاج ملحة

قصيرة تطلب جرارات معندة و عالية بالنسبة للبالغين والأطفال

الذين يزنون أكثر من 10 كلغ.

يتم تحديد الجرعة بناء على وزنك والحالة التي

يتم علاجها.

يتم وصف الجرعة بيكثية شخصية.

من لهم جد متابعة العلاج بانتظام و عدم تغييره، ولا التوقف

فيهذا دون استشارة الطبيب.

طريقة تناول الداء

عن طريق الفم.

يصفع عادة، فرقاً إيداري الأقراص في كوب ماء ضمن جرعة واحدة

في الصباح أنتاء الأكل.

فترة العلاج يتم تجنبها من قبل الطبيب.

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج (جاء أو ولكن).

بعض توصيات الصناعة لاواد، المار، برو، بوكورة، المغرب،

يامس، نيلو، فلار، صيدلي مسؤول.

جرعة ذاتية

لا يوجد أي موضوع.

توصيات الصناعة لاواد، المار، برو، بوكورة، المغرب،

يامس، نيلو، فلار، صيدلي مسؤول.

أثار الغير المستحبة

كابي الأدوية، يمكن تجنبه على طلاق، طبلة، طبلة.

أعراض غير مستحبة لا يعاني منها كل المرضى الذين يتناولون هذا

الدواء.

عند استخدام هذا الدواء، من الضروري اتباع التوصيات بما

ذلك المعاشرة، لتجنب انتشار المرض.

الجرعة و مدة العلاج

الآثار الأكل شفاعة

تقدير على مستوى بعض المؤشرات البيولوجية (كللنج والسكر

والبوتاسيوم).

ظهور كهتان

ارتفاع ضغط الدم، واحتياج السوائل وملطف يمكن أن يؤدي إلى

فشل القلب.

اضطرابات المزاج، الشارة، والنشوة، وأضطرابات النوم.

متلازمة كوبريد: يمكن لتناول الداء تسبب في زيادة

الوزن، ونوم، وأهمار في الوجه، والعنق المفرط للشعر.

مشكلة العظام والكسور.

الآلام في العظام على مستوى مفصل الورك (تختير العظم).

أثنان نادرة: جهاد

خطر إفراز غير كافيه من الغدة الكظرية.

تأثير النمو لدى الطفل.

اضطراب الدورة الشهرية.

ضعف العضلات، وغزق الأوتار وخصوصاً عند تناول الداء رفقة

المادة الكيتوبيوتولينات (المضادات للحمية).

اضطرابات الجهاز الهضمي: قرحة المعدة والأمعاء، والزفير،

ال吞嚥، والغثيان، والقيء، والقيء الشفاف،

الانتفاخ، والشعور بتشنجات، والاصابة بالانتباذه عند توقف

العلاج.

بعض أشكال العادة الارقية (زيادة الضغط داخل العين) وإلطم

عدسة العين (نفيم العادة).

في حال ارتفاع ضغط العين بروز آثار جانبية في يتم الشارة إليها بهذه النشرة

الدواء، أو إزداده شدة بعض الآثار غير المحبة

الطبيب أو الصيدلي بذلك.

التغیر

يجب تجنب تناول هذا الداء بغير توصيات الصناعة.

أثناء العلاج ينصح بتجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

يجب تجنب تناول الداء

أثناء العلاج لفترات طويلة، لا توقف عن العلاج فحلاً، ولكن اتبع

توصيات الطبيب لتفادي المخدرة.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'informations 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 pharmacien.

## PRÉSENTATION

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, Boîte de 1 flacon contenant 30 comprimés effervescents.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent, Boîte de 1 flacon contenant 20 comprimés effervescents.

## COMPOSITION

Substance active : Prednisolone

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, contient 5 mg de prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).  
KOPRED 20 mg comprimé effervescent, contient 20 mg de prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).

## Excipients :

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre indiqué dans les situations suivantes :

- plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

### Mise en garde

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).  
Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) est à éviter.

### PENDANT ET APRÈS LE TRAITEMENT :

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

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

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

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

LOT : 6749  
PER : 08-26  
PPV : 36DH40

déconseillée chez les patients présentant une maladie de galactose, un déficit en lactase de lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Ce médicament DOIT ETRE EVITÉ en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour).  
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.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

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

### AllaITEMENT

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

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

## SPORTIFS

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

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

KOPRED 5 mg et 20 mg, comprimé effervescent, contiennent du lactose et du sodium.

## POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DE TRAITEMENT

### Posologie

## DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MéDECIN.

KOPRED 5 mg comprimé effervescent :

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

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

KOPRED 20 mg comprimé effervescent :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent est adapté aux traitements d'ataqua ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

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

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

## Mode d'administration

Voie orale.

partition

us conseiller

iche en

en compte

taire en

lcium et

8 mg de

t 32 mg de

tion est

tolerance au

galactose, un

syndrome de

malabsorption du glucose ou du galactose (maladies

héréditaires rares).

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas.

## Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

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

## SURDOSAGE

Sans objet.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

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

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFECTS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, KOPRED comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.  
Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le dosage. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Apparition de bleus.
- Élevation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une perte de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- Atteintes dououreuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).
- D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés:
- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrenale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles.
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

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.

## DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité. Rebouchez soigneusement le flacon après chaque prise. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I

## PEREMPTION

Ne pas utiliser KOPRED comprimé effervescent après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

## DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2016

**PHARM5**

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yessine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# MUXOL® 0.3%

## Solution Buvable en flacon de 125ml et 250 ml Chlorhydrate d'ambroxol

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 8 à 10 jours.

### Que contient cette notice:

1. Qu'est-ce que MUXOL 0.3 %, solution buvable et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MUXOL 0.3 %, solution buvable?
3. Comment prendre MUXOL 0.3 %, solution buvable?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver MUXOL 0.3 %, solution buvable?
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE MUXOL 0.3 %, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmaco-thérapeutique : MUCOLYTIQUES, code ATC : R05CB06.

Traitements des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant à partir de 2 ans, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MUXOL 0.3 %, solution buvable?

#### Ne prenez jamais MUXOL 0.3 %, solution buvable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Ne donnez pas Muxol à votre enfant de moins de 2 ans.

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

#### Faites attention avec MUXOL 0.3 %, solution buvable :

Des cas de réactions cutanées graves ont été signalés lors de l'administration d'ambroxol. Si une éruption apparaît sur votre peau (y compris des lésions des muqueuses, par exemple au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux, des organes génitaux), arrêtez de prendre MUXOL, solution buvable et contactez immédiatement votre médecin.

Prévenez votre médecin avant de commencer à prendre Muxol, solution buvable si vous avez une maladie du foie ou une maladie des reins.

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.

#### Prise d'autres médicaments

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

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

#### MUXOL 0.3 %, solution buvable contient du sorbitol et du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous 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 ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

### 3. COMMENT PRENDRE MUXOL 0.3 %, solution buvable?

VEUillez 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

##### Chez l'adulte :

La posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

##### Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 2 cuillères à café deux fois par jour.

2 à 5 ans : 1 cuillère à café deux fois par jour.

#### Mode d'administration

Voie orale.

#### Fréquence d'administration

Les prises seront : ~~en~~

#### Durée de traitement

La durée du traitement : ~~en~~

#### Si vous avez pris plus

Consultez immédiatement un

#### Si vous oubliez de prendre

Ne prenez pas de ~~dos~~

Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.

## PPV (DH) :

LOT N° :

32160

UT. AV. :

Le médecin, à votre

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Fréquents: pouvant survenir chez moins de 1 patient sur 10 et chez plus de 1 patient sur 100

- Nausées.

Peu fréquents: pouvant survenir chez moins de 1 patient sur 100 et chez plus de 1 patient sur 1000

- Vomissements, diarrhées, dyspepsie et douleurs abdominales.

Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Rares: pouvant survenir chez moins de 1 patient sur 1 000 et chez plus de 1 patient sur 10 000

- Réactions d'hypersensibilité ;
- Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée: ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-oedème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

- Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Dans ce cas, le traitement devra être impérativement interrompu.

- Maux de tête, vertige

#### Déclaration des effets indésirables

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

## 5. COMMENT CONSERVER MUXOL 0.3 %, solution buvable?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le flacon.

Ce médicament ne doit pas être utilisé plus de 30 jours après la première ouverture du flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient MUXOL 0.3 %, SOLUTION BUVABLE?

Composition qualitative et quantitative en substance active :

CHLORHYDRATE D'AMBROXOL ..... 0.300g

Quantité correspondant à Ambroxol base ..... 0.273g

Composition qualitative en excipients :

Glycérol, Sorbitol 70% (non cristallisables), Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane, Acide citrique monohydrate, Eau purifiée.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

 COOPER  
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri, 20110-Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Septembre 2021.

**Conditions de Prescription et de délivrance :**

Médicament non soumis à prescription médicale.

passage dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## SPORTIFS

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

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : aspartam, lactose.

BETASTENE 0,05 % solution buvable : saccharose, propylène glycol, sorbitol.

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible est réservé à l'adulte.

BETASTENE 0,05 % solution buvable est réservé aux nourrissons et aux enfants.

### Posologie

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

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

### Mode d'administration

Voie orale.

Respectez la prescription de votre médecin.

### SURDOSAGE

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez utilisé Bétastène en quantité ou en durée supérieure à celle prescrite.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE

### PLUSIEURS DOSES

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

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Bétastène est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- gonflement et rougeur du visage, prise de poids ,
- apparition de bleus ,
- élévation de la tension artérielle ,
- excitation et troubles du sommeil ,

• fragilité osseuse ,

• modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale ,
- trouble de la croissance chez l'enfant ,
- troubles des règles ,
- faiblesse des muscles ,
- hoquet, ulcères et autres troubles digestifs ,
- troubles de la peau ,

• certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

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.

## CONSERVATION

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

## BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

## BETASTENE 0,05 % solution buvable

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière, à une température ne dépassant pas 25°C.

Après ouverture, ce médicament peut être conservé pendant 8 semaines maximum.

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I.

## PEREMPTION

Ne pas utiliser Bétastène après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

## الرياضيون :

يحتوي هذا الدواء على مادة نشطة يمكن أن تؤدي إلى نتيجة إيجابية في الاختبارات المنجزة أثناء مراقبة تناول المنشطات.

**تأثير على القدرة على قيادة السيارات أو استخدام النلات :**  
غير وارد.

**للحنة السوائل ذات التأثير الولحوظ :**  
بيطاستين 2 مع أقراص : اسبراتام، لاكتوز  
بيطاستين 0,05 محلول للشرب : سكرزون بروبيلين غلوكول.  
سوربيتول.

## المقدار و كيفية الاستعمال :

بيطاستين 0,05 محلول للشرب، مخصص للرضع والأطفال.  
بيطاستين 2 مع أقراص متحللة خاصة بالبالغين.

## المقادير :

يحدد طبيبك الجرعة التي ينبغي أن تتناولها تبعاً لوزنك ولمرض المعالج، وهي جرعة تتلاعماً مع كل شخص يداهه من لهم جداً اتباع العلاج بانتظام وعدم تغييره أو التوقف عنه فجأة دون استشارة الطبيب.

## طريقة الاستعمال :

عن طريق الفم.  
أعمل على تطبيق وصفة الطبيب.

## الجرعة الزائدة :

انحصل بطيبيك أو بالصيادي إذا تناولت كمية بيطاستين أكثر مما وصفه الطبيب أو لدة أطول مما ينبغي.

## ال副作用ات في حالة نسيان جرعة واحدة أو أكثر :

يتعين تناول هذا الدواء بانتظام حتى يكون تأثيره فعالاً. ومع ذلك، فإذا نسيت تناول آية جرعة، فاستمر في اتباع العلاج بشكل عادي.

## خطر وتنافر المعتناء :

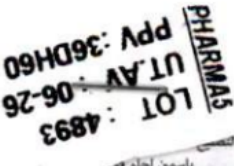
غير وارد.

## الآثار الشائعة :

مثل جموع الأدوية يمكن أن يتسبب بيطاستين في ظهور آثار جانبية. إلا أنها لا تظهر بالضرورة لدى جميع الأشخاص.

## الآثار الشائعة :

- تورم واحمرار الوجه، زيادة في الوزن : ظهور الكدمات :
- ارتفاع ضغط الدم :
- تهيج وأضطراب في النوم :
- مشاشة العظام :
- تغير بعض المعايير الحيوية (الملح، السكر، البوتاسيوم) التي



**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

## **COMPOSITION :**

Amlodipine ..... 5 mg ..... 10 mg  
Excipients ..... qsp un comprimé ..... qsp un comprimé

## **CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :**

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

## **INDICATIONS :**

Ce médicament est un vasodilatateur, il est utilisé dans :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Traitement de l'hypertension artérielle.

## **POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

La dose initiale est d'un comprimé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

## **ATTENTION :**

### **SI VOUS AVEZ PRIS PLUS D'AMCARD QUE VOUS N'AURIEZ DÛ :**

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### **SI VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE AMCARD :**

- Si vous vous en apercevez peu de temps après l'heure prévue, prenez la dose habituelle.
- Si vous vous en apercevez peu de temps avant la prise suivante, ne doublez pas la dose.
- Si vous avez oublié de prendre plusieurs doses, ou si vous avez arrêté de prendre votre médicament pendant quelques jours, contactez immédiatement votre médecin.

## **CONTRE-INDICATIONS :**

Absolues : Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relatives : Dantrolène.

## **MISES EN GARDE / PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

### **Mises en garde :**

- L'efficacité et la tolérance de l'Amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

- En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

### **Précautions d'emploi :**

- Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'Amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

- Grossesse et allaitement.

## **GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**

### **Grossesse :**

Il n'existe pas actuellement de données pertinentes, ou en nombre suffisant, pour évaluer un éventuel effet malformatif ou foetotoxique de l'Amlodipine lorsqu'elle est administrée pendant la grossesse. Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser l'Amlodipine pendant la grossesse.

### **Allaitement :**

Il n'existe pas de données concernant le passage de l'Amlodipine dans le lait maternel. Cependant, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaita.

## **EFFETS INDÉSIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : céphalées, rougeurs ou sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières

semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.

Comme avec les autres dihydropyridines, un œdème des chevilles et/ou de la face peut apparaître. Son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, syncope, alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème, douleurs abdominales, dyspepsie, dysgueusie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictere, dyspnée, pollakiurie, impuissance, gynécomastie, asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs, malaise, thrombopénie, vasculite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

## **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :**

### **Déconseillée (par mesure de prudence) :**

- Dantrolène (perfusion) : L'association d'un antagoniste du calcium et de Dantrolène est potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association Nifédipine et Dantrolène sans inconveniit.

### **Nécessitant des précautions d'emploi :**

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.

- Rifampicine : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique.

- Itraconazole : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine.

### **A prendre en compte :**

- Bêta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée.

- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétenzione hydrosodée des corticoïdes).

- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

### **Autres associations :**

Digoxine : l'Amlodipine ne modifie pas les taux plasmatiques ou la clairance rénale de la digoxine chez le volontaire sain.

## **SURDOSSAGE :**

Un surdosage massif pourrait provoquer une importante vasodilatation périphérique entraînant une hypotension systémique marquée et probablement prolongée. Toute hypotension consécutive à une intoxication aiguë nécessite une surveillance en unité de soins intensifs cardiologiques. Un vasoconstricteur peut être utilisé pour restaurer le tonus vasculaire et la pression artérielle. L'Amlodipine n'est pas dialysable.

## **STOCKAGE :**

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage. Conserver à une température comprise entre 15 °C et 30 °C.

## **GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## **PRÉSENTATIONS :**

Amcard 5 mg : boîte de 7, 14 et 28 comprimés.

Amcard 10 mg : boîte de 7, 14 et 28 comprimés.

## **CONDITION DE DELIVRANCE :**

Liste I (Tableau A), uniquement sur ordonnance médicale.

Dernière mise à jour : juin 2011

Laboratoires GENPHARMA

254-260, Z.I. El Jadida - Maroc

Card® 5 mg et 10 mg

يكتافي الكهابات الكيسية، تارباً ما يتم تسجيله، نجاة صدرية، احتشاء، ضللة القلب، عدم انتظام ضربات القلب، قد تكون هذه الأعراض مرتبطة بالمرض و موجودة قبل بدء العلاج، في هذه الحالة يجب إعادة النظر في متابعة العلاج.

**تفاعلات دوائية:**  
لا ينصح بتناولها بانتظام (بايقن): يغير المجمع بين مضاد كلسبي و دانترولين خطيراً، و مع ذلك،

تفقد بعض الأشخاص تقييديين و دانترولين بدون مشاكل.  
تنطلب الاحتياط في الاستخدام:  
- دانترولين (بايقن): يغير المجمع بين مضاد كلسبي و دانترولين خطيراً، و مع ذلك،

تفقد بعض الأشخاص تقييديين و دانترولين بدون مشاكل.

- حاصرات 1-أملاكتونين، بروزونين: زيادة في المفعول المخض للضغط.

- باكلوكتون: زيادة في المفعول المخض لارتفاع الضغط.

- ريفاميسين: خفض نسبة المضادات الكيسية في البلازما بتحفيز تفاعلات الاستقلاب الكبدية لهذه الأدوية.

- أتروكيناتور: ارتفاع خطر الإصابة ببوتامات بتحفيز تفاعلات الاستقلاب الكبدية للهيبروبيريين.

**تؤخذ بغير الاعتبار:**  
- حاصرات بيتا: انخفاض ضغط الدم و فشل القلب عند المرضى المصابين بقصور القلب

غير الظاهر أو غير المعالج.

- مضادات الأكتات ثلاثية الحلقات: مفعول مضاد لارتفاع الضغط و ارتفاع خطر انخفاض الضغط.

- انخفاض الضغط القامسي (اضفاف التثبيت).

- الكورتيكودينات، تيراتوكورتيكيد: خفض المفعول المضاد لارتفاع الضغط (مفعول احتباس السوائل الكورتيكودينات).

- مضادات الذهان: مفعول مضاد لارتفاع الضغط و ارتفاع خطر انخفاض الضغط

القامسي (اضفاف التثبيت).

**اشتراكات أخرى:**

ديجوكسين: لا تغير الأملاكيدين تركيز الديجوكسين في البلازما أو استنصافها الكبوي

عند التطوعيين الأصحاء.

**الإفراط في الجرعات:**

قد يؤدي الإفراط لهم في الجرعات إلى توسيع الأوعية الجانبيه وبالتالي إلى انخفاض

مهم في ضغط الدم النظامي و ربما يكون هذا الانخفاض في الضغط مطولاً. يتطلب كل

انخفاض في ضغط الدم المتأثر عن تسمم حاد مرافقه في وحدة العناية المركزة للقلب. يمكن

استعمال مضيق للدورة لاستعادة قوة الأوعية الدموية وبالتالي الضغط الشرياني.

لا يمكن تصفية الأملاكيدين بواسطة تسليل الكلي.

**الحفظ:**

لا يجب تجاوز تاريخ الاستعمال المشار إليه بوضوح على الفلاف.

يتحفظ تحت درجة حرارة تتراوح بين 15 و 30 درجة مئوية.

يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال.

**التقديم:**

أمكارد 5 مل: علىة من 7 و 14 و 28 قرصاً.

أمكارد 10 مل: علىة من 7 و 14 و 28 قرصاً.

**شروط الصرف:**

قائمة 1 (جدول 1)، لا يعطى إلا بوصفة طبية.

آخر تحديث: يونيو 2011

مخبرات جنفرا

254 - 260 المنطقة الصناعية.

الجديدة - المغرب.

الصنف الصيدلي العلاجي:

كاب كلس انتقاني ذو مفعول موسع للأوعية (رمز ATC : C08CA01).

**نوعي الاستعمال:**

هذا الدواء موصى للأوعية، يستعمل من أجل:

- علاج الواقية من أزمات البدلة الصدرية.

- علاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني.

**المقادير و طريقة الاستعمال:**

تبلغ الأقراص مع كأس من الماء.

جرعة البدلة هي 5 مل في اليوم، ويمكن أن ترفع الجرعات إلى 10 مل في اليوم حيث

تؤخذ مرة واحدة و ذلك حسب الاستجابة للعلاج. الجرعة اليومية القصوى هي 10 مل.

لا يحتاج الأشخاص المصابين بداء القصور الكلوي إلى تعديل في

المقادير.

لا حاجة لتعديل المقادير في حالة الجمع بين أمكارد و مدرات البول التيازية، حاصرات

بيطوا أو مانعات انتظام تحول الأنجيوتنسين.

**انتهاء:**

إذا أخذتم جرعات أكثر من اللازم:

- استشر طبيبك أو الصيدلي على الفور.

**إذا نسيت أخذ جرعة:**

- إذا لاحظت نسيانك بعد وقت قصير من وقت الجرعة المعتاد، خذ جرعتك المعتادة.

- إذا لاحظت نسيانك قبل وقت قصير من وقت الجرعة المعتادة، لا تنسف الجرعة.

- إذا نسيت أخذ عدة جرعات أو توقفت عن أخذ دوائك لبعض أيام، استشر طبيبك على الفور.

**نواحي الاستعمال:**

مطلاة، فرط الحساسية لدبيهروبريريين.

نسبة: دانترولين.

**تحذيرات / احتياطات الاستعمال:**

**تحذيرات:**

- لم يتم دراسة فعالية و سلامة استعمال الأملاكيدين عند الأطفال، لذا لا ينصح باستعماله عند الأطفال.

- ينصح بقياس إنزيمات الكبد في حالة ظهور بعض الأعراض السريرية (الوهن، فقدان

الشهية، والغثيان المستمر). يجب إيقاف العلاج في حالة ارتفاع مهم لإنزيمات الكبد أو

ظهور برقان.

**احتياطات الاستعمال:**

- قصور كبد، يطول عمر النصف للأملاكيدين عند الأشخاص المصابين بقصور كبد، لذا

ينصح بتحفيز الإنزيمات الكبدية عند هؤلاء الأشخاص.

**الحمل و الإرضاع:**

**الحمل:**

لا توجد حالياً أي بيانات موثوقة أو بأعداد كافية لتقدير إمكانية حدوث تشوه أو تسمم للجنين

عند استعمال الأملاكيدين أثناء فترة الحمل.

من باب الاحتياط، يستحسن عدم استعمال الأملاكيدين خلال فترة الحمل.

**الإرضاع:**

لا توجد أي بيانات من مرور الأملاكيدين إلى حليب الأم، و مع ذلك يجب تجنب أخذ هذا

الدواء عند المرأة المرضعة قدر المستطاع.

**الأعراض الغير مرغوب فيها:**

الأعراض الغير مرغوب فيها و التردد الحدوث مرتبطة خصوصاً بمحض الأملاكيدين

اللوسي للأوعية، صداع، احمرار أو رغف في الوجه، عادة تظهر هذه الأعراض خلال الأسابيع

الأولى من العلاج لتختفي مع تقدم العلاج.

كما هي الحال مع باقي الأدوية من نفس ديفيديبريريين، يمكن حدوث وذمة في الكاحلين

و/أو الوجه و يزداد احتفال حدوث هذه الوذمة كلما كانت الجرعات مرتفعة.

نادراً ما يلاحظ: زيادة نسق القلب، خفقان، إعصار، سلسال العشر، تعرق، و دهل حساسي

بما في ذلك الحكة، الطفح الجلدي و الوجه الوعائية، الماء في البطن، سعر الظماء، خلل في

البوق، فقدان الشهية، تهاب، إسهال، إمساك، بقاف الق، تشنجات عضلية، الأضطراب،



## Tavanic®

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR  
**Tavanic® 250 mg comp**  
**Tavanic® 500 mg comp**  
 REVUE HEXACINE

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P1,  
 Ain sebâ Casablanca  
 Tavanic 500mg  
 P.P.V.: 205.00 DH  
 6 118001 080823

Il vous suffit d'aller sur le site ou sur le portail de la sécurité sociale pour accéder à vos droits et à vos informations.

Il existe plusieurs types de médicaments pour lutter contre les symptômes de la maladie de Parkinson. Ces médicaments peuvent être prescrits par un spécialiste ou un neurologue. Ils peuvent aider à améliorer les symptômes tels que la rigidité, la trembleur et la lenteur de mouvement. Cependant, il est important de suivre les instructions de votre médecin et de ne pas prendre de médicaments sans处方 (script) sans prescription. Il est également recommandé de consulter un professionnel de la santé pour toute question ou préoccupation liée à la maladie de Parkinson.

Les infections bactériennes peuvent entraîner une inflammation de la paroi de l'intestin, ce qui entraîne des diarrées. Les bactéries peuvent également détruire les cellules qui protègent l'intestin, ce qui peut entraîner des ulcères et des perforations de l'intestin. Les bactéries peuvent également détruire les cellules qui produisent l'acide chlorhydrique, ce qui peut entraîner une maladie appelée ulcère gastrique. Les bactéries peuvent également détruire les cellules qui produisent l'acide chlorhydrique, ce qui peut entraîner une maladie appelée ulcère gastrique.

Les anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbuféne, le

Quelles sortes d'informations à connaître avant de prendre Tavanic ou Zocor ou que faire avec ces deux médicaments ?

Quels sont les effets indésirables éventuels  
Comment constater l'efficacité d'un médicament  
Comment constater l'efficacité d'un traitement

• QU'EST-CE QUE L'AVANTAGE DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Le prébendage, utilisez pour parler à toute votre médecine** est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.
  - **Le cimétidine, contre les ulcères de l'estomac** Votez médecine
  - **Le reboulencide, utilisez pour parler à toute votre médecine** est susceptible de réduire la dose si votre fonction rénale est diminuée.
  - **Le menthol (certains sels de bain)** Votez médecine
  - **Si l'un des 8-sels-ci dessus vous concernez, consultez votre médecin**

Les expressions de la maladie sont devenues plus courantes dans les dernières années. La maladie de Parkinson est une maladie neurologique progressive qui affecte principalement le système nerveux central. Les symptômes peuvent être très variés et peuvent inclure des tremblements, des difficultés de marche, des troubles de la parole et de la吞咽, des troubles de la vision et de l'audition, des troubles de la coordination et de la force, et des troubles de la pensée et de la mémoire. La maladie de Parkinson peut être traitée avec des médicaments, des exercices physiques et des thérapies comportementales. Il existe également des dispositifs de soutien et des technologies qui peuvent aider les personnes atteintes de la maladie de Parkinson à maintenir une qualité de vie élevée.

aussi appelleés « miss mice »). Les cellules circostitutives, l'œil peut être présent pour diminuer le risque de contraction de la maladie. L'œil peut également être exposé à la bactérie du chardon ou encore pour réduire la sécrétion de l'œil.

rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courrez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser

### VaxigripTetra ?

Pour être certain que VaxigripTetra vous est adapté ou est adapté à votre enfant, il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si l'un des points ci-dessous vous concerne ou concerne votre enfant. S'il y a quoi que ce soit que vous ne comprenez pas, demandez à votre médecin ou votre pharmacien de vous l'expliquer.

#### N'utilisez jamais VaxigripTetra

- Si vous ou votre enfant êtes allergique :
  - aux substances actives, ou
  - à l'un des autres composants de ce vaccin (mentionnés dans la rubrique 6), ou
  - à tout constituant pouvant être présent en très petites quantités comme les œufs (ovalbumine, protéines de poulet), la néomycine, le formaldéhyde ou l'octoxinol-9,
- Si vous ou votre enfant avez une maladie avec une température élevée ou modérée ou une maladie aiguë, la vaccination doit être différée après la guérison.

VaxigripTetra n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### VaxigripTetra contient du potassium et du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de potassium (39 mg) et moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans potassium » et « sans sodium ».

## 3. Comment utiliser VaxigripTetra ?

### Posologie

Les adultes reçoivent une dose de 0,5 mL.

### Utilisation chez les enfants

Les enfants âgés de 6 mois à 17 ans reçoivent une dose de 0,5 mL.

Si votre enfant a moins de 9 ans et n'a pas été vacciné auparavant contre la grippe, une seconde dose de 0,5 mL devra être administrée après un intervalle d'au moins 4 semaines.

Si vous êtes enceinte, la dose de 0,5 mL qui vous est administrée au cours de votre grossesse peut protéger votre enfant dès sa naissance jusqu'à près de 6 mois d'âge. Demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Comment VaxigripTetra est administré

Votre médecin ou votre infirmier/ère administrera la dose recommandée de vaccin par une injection dans le muscle ou sous la peau.

### Si vous ou votre enfant avez reçu plus de VaxigripTetra que vous n'auriez dû

Dans certains cas, une dose plus importante que la dose recommandée a été administrée par inadvertance. Dans ces cas, lorsque des effets indésirables étaient rapportés, ils correspondaient à ce qui est décrit suivant l'administration de la dose recommandée (voir rubrique 4).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce vaccin peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### Réactions allergiques

Contactez immédiatement votre médecin ou un professionnel de santé ou veuillez vous rendre immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche si vous ou votre enfant présentez des réactions allergiques (rapportées comme rare : pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1000) pouvant mettre la vie en danger.



## Suspension injectable en seringue préremplie

### Vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté)

Saison 2023/2024

#### Veuillez lire attentivement cette notice avant de vous faire vacciner, vous ou votre enfant, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois d'âge grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, vo d'utiliser VaxigripTetra.

Avant la vaccination, vous devez

- souffrez d'une faible réponse médicamenteuse affectant le système immunitaire
- souffrez de troubles de la coagulation

Votre médecin décidera si vous

Un événouissement peut surv

avant, toute injection avec une

infirmier/ère si vous ou votre enfant vous êtes évanois lors d'une

injection.

Comme pour tous les vaccins, VaxigripTetra peut ne pas protéger complètement toutes les personnes vaccinées.

Les enfants âgés de moins de 6 mois nés de femmes vaccinées au cours de leur grossesse peuvent ne pas être tous protégés.

Si, pour quelque raison que ce soit, vous ou votre enfant faites une analyse de sang dans les quelques jours qui suivent la vaccination grippale, parlez-en à votre médecin. En effet, des résultats de tests faussement positifs ont été observés chez quelques patients qui avaient été récemment vaccinés.

#### Enfants

L'utilisation de VaxigripTetra n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 6 mois.

#### Autres médicaments et VaxigripTetra

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre vaccin ou tout autre médicament.

- VaxigripTetra peut être administré en même temps que d'autres vaccins, mais sur des membres différents.
- La réponse immunologique peut être diminuée en cas de traitements immunosuppresseurs tels que les corticostéroïdes, les médicaments cytotoxiques ou la radiothérapie.

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce vaccin.

VaxigripTetra peut être utilisé à tous les stades de la grossesse.

VaxigripTetra peut être utilisé pendant l'allaitement.

Votre médecin/pharmacien sera en mesure de décider si vous devez ou non recevoir VaxigripTetra.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ref. 03664798003390  
P0/67IN

MANUF.: 23082023  
Lot: X4A151V  
Exp.: 07-2024  
SN: 11753478D369V



18.30 D4

medicaments contenant du ritonavir, du ketoconazole et de l'itraconazole). Certains de ces medicaments peuvent augmenter le taux de propionate de fluticasone ou de salmetrol dans votre organisme. Cela peut augmenter le risque d'avoir des effets indesirables avec SAFLU, notamment des battements cardiaques irrguliers, ou rendre plus graves des effets indesirables.

• Corticoïdes (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces medicaments recemment, il existe un risque que ce medicament exerce également un effet sur les glandes surrenales de votre organisme.

#### **Grossesse et allaitement :**

Si vous êtes enceinte, que vous prévoyez de l'être, ou que vous allaitiez, prévenez votre medicin avant de prendre SAFLU. Votre medicin évaluera avec vous si SAFLU est le traitement le mieux adapté à votre état.

#### **Sportifs :**

Attention, ce medicament contient des principes actifs pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

SAFLU n'a pas de raison d'affecter la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

#### **4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT :**

##### **Posologie :**

- Utilisez SAFLU tous les jours, jusqu'à avis contraire de votre medicin.
- Utilisez toujours SAFLU en vous conformant aux indications de votre medicin. Ne dépasser pas la dose recommandée. En cas de doute, vérifier auprès de votre medicin ou de votre pharmacien.

##### **Dans l'asthme**

##### **Adultes et adolescents âgés de 12 ans et plus**

- SAFLU 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 125/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 250/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)

##### **Enfants âgés de 4 à 12 ans**

Saflu 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir) L'utilisation de Saflu n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 4 ans.

Vos symptômes doivent être bien contrôlés en utilisant SAFLU deux fois par jour. Si c'est le cas, votre medicin peut alors décider de réduire votre dose à une prise par jour. Votre dose pourrait donc être réduite à :

- Une prise le soir si vous avez des symptômes pendant la nuit, ou
- Une prise le matin si vous avez des symptômes pendant la journée.

Il est très important de suivre les indications données par votre medicin sur le nombre de bouffées à inhala<sup>r</sup>er l'intervalle de temps entre chaque prise de votre medicament.

Il ne faut pas dépasser la durée de l'application en plastique à aucun moment.

• **Essuyez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal et l'applicateur plastique avec un tissu ou un mouchoir propre et sec.**

• **Rémettez le capuchon sur l'embout buccal jusqu'à entendre un « clic » indiquant que celui-ci est fixé convenablement. Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer. Ne pas plonger la cartouche métallique dans l'eau. DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

#### **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

Il est important d'utiliser le dispositif comme votre medicin vous l'a montré. Si vous avez pris accidentellement une dose plus élevée que la dose recommandée, parlez-en à votre medicin ou à votre pharmacien. Vous pouvez remarquer une accélération du rythme cardiaque et des tremblements. Vous pouvez également ressentir des maux de tête, une faiblesse musculaire et des douleurs articulaires. Si vous avez pris des doses importantes pendant une longue période, vous devez en parler à votre medicin ou à votre pharmacien. Des doses élevées administrées au long cours peuvent entraîner une diminution des hormones stéroïdiennes sécrétées par les glandes surrenales. **Si vous oubliez d'utiliser SAFLU:**

Si vous oubliez de prendre votre medicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

#### **Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez d'utiliser SAFLU :

Il est très important que vous preniez SAFLU tous les jours comme indiqué par votre medicin. Continuez votre traitement jusqu'à l'avis contraire de votre medicin. N'arrêtez pas ou ne réduisez pas les doses de SAFLU subitement. Cela pourrait entraîner une réapparition des symptômes d'asthme, et très rarement être à l'origine d'effets indésirables tels que :

- Douleurs d'estomac,
  - Fatigue et perte d'appétit,
  - Nausée et diarrhée,
  - Perte de poids,
  - Maux de tête ou somnolence,
  - Diminution du taux de potassium dans votre sang,
  - Baisse de tension artérielle et survenue de convulsions.
- Très rarement, si vous contractez une infection ou si vous êtes soumis à un stress (par exemple après un accident grave ou en cas d'intervention chirurgicale), vous pouvez ressentir des effets indésirables similaires.

Pour éviter l'apparition de ces symptômes, votre medicin

l'accompagne,

- un amincissement de la trame osseuse,

- un glaucome (affection de l'œil liée à une augmentation de la pression intraoculaire),

- une prise de poids,

- un arrondissement (aspect en forme de lune) du visage (Syndrome de Cushing).

Votre medicin s'assurera régulièrement que vous ne présentez pas ces effets indésirables et que vous utilisez SAFLU à la plus faible dose permettant de contrôler votre asthme.

• **Irrégularité du rythme cardiaque (arythmies).**

Prévenez votre medicin, mais il n'y a pas lieu d'interrompre systématiquement votre traitement sauf si votre medicin vous demande d'arrêter.

• **modifications du comportement, telles qu'activité et irritabilité inhabituelles (ces effets surviennent principalement chez les enfants).**

Effets de fréquence indéterminée, mais pouvant également survenir :

• **Dépression ou agressivité.** Ces effets sont d'avantage susceptibles de survenir chez les enfants.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre medicin ou votre pharmacien.

**6. CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :** Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Tableau A (liste I).

#### **7. DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Mai 2015.

#### **CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE**

Ceci est un medicament.

Un medicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le medicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger,

Il ne faut jamais abuser des medicaments.

Il ne faut pas utiliser les medicaments qu'à bon escient.

Utiliser les medicaments prescrits comme vous le dit votre medicin.

Il sait quels sont les medicaments dont vous avez besoin.

Exécuter exactement les prescriptions de son ordonnance :

suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas,

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les medicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de medicaments.

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

**CiplaMaroc**

BP 4491 - 11850 Oum Azza, Ain Aouda

# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétéroïl

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

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

### Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations:

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

### Composition:

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétéroïl (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétéroïl	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

### Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétéroïl est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de l'err

• Une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Si vous avez déjà eu l'un de ces problèmes, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser SAFLU.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que SAFLU peut ne pas être adapté à la prise simultanée d'autres médicaments.

Avant de commencer à utiliser SAFLU, informez votre médecin si vous prenez les médicaments suivants:

• Bêta-bloquants (tels que atenolol, propranolol, sotalol). Les bêta-bloquants sont surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour d'autres maladies cardiaques.

• Traitements antiviraux ou antifongiques (tels que des

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre état clinique.

### Si votre asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.

Si vous entendez des sifflements bronchiques plus importants, si vous vous sentez plus souvent oppressé au niveau de la poitrine ou si vous avez plus souvent besoin d'utiliser votre traitement bronchodilatateur de secours, continuez à utiliser SAFLU sans augmenter le nombre de bouffées de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait s'aggraver et vous pourriez alors être davantage malade. Dans ce cas, consultez votre médecin, car il se peut que vous ayez besoin d'un traitement supplémentaire.

### Instructions d'utilisation

• Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'a prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muni d'un embout buccal.

### Vérification du fonctionnement du dispositif:

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer 10. Après utilisation, remettez toujours immédiatement le capuchon en place pour protéger l'embout buccal de la poussière. Quand le capuchon est fixé convenablement on peut entendre un « clic ». Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer.

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à utiliser votre dispositif, une chambre d'inhalation peut améliorer le traitement par SAFLU. Avant d'utiliser pour la première fois une chambre d'inhalation ou si vous devez changer de chambre d'inhalation, demandez l'avis à votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien.

### Nettoyage du dispositif:

Pour son bon fonctionnement, le dispositif doit être nettoyé au moins une fois par semaine.

Pour nettoyer le dispositif:

- Retirez le capuchon de l'embout buccal.
- Ne séparez la cartouche de l'applicateur en plastique

peut vous prescrire un traitement supplémentaire corticoïdes (tel que la prednisolone).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce dispositif, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 5. EFFETS NON SOUHAITES OU

Comme tous les médicaments, S des effets indésirables, mais il systématiquement chez tout le m Afin de prévenir l'apparition d'effe médecin vous prescrira la dose ! contrôlant votre asthme.

Réactions allergiques: vous pouve essoufflement s'aggrave subitem SAFLU. Vous pouvez percev bronchiques et tousser. Vous pouv des démangeaisons et remarq (généralement au niveau du visage, langue ou de la gorge). Si vous ress ou s'ils apparaissent subitement après parlez-en à votre médecin immédiate allergiques à SAFLU sont très rares (de 1 personne sur 10000).

Les autres effets indésirables sont :

Effets très fréquents (affectent plus d'un Maux de tête diminuant généralement le traitement.

• Une augmentation du nombre de rhum chez les patients atteints de bronch chronique obstructive (BPCO) traitée p salmétéroïl / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10):

• Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). diminue à la poursuite du traitement.

• Douleur thoracique

• Sentiment d'inquiétude (cet effet survient principalement chez les enfants)

• Trouble du sommeil

• Eructations cutanées à type d'urticaire.

Effets très rares (affectent moins d'1 personne sur 10 000):

• Survenue brutale d'une difficulté à respirer ou de sifflements bronchiques juste après l'inhalation du médicament. Dans ce cas, arrêtez d'utiliser SAFLU. Utilisez votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » pour vous aider à respirer et prévenez votre médecin immédiatement.

• SAFLU peut affecter la production normale d'hormones stéroïdiennes par l'organisme (produites par les glandes surrénales), particulièrement si vous l'avez pris à des doses élevées et sur de longues périodes. Les effets incluent: - un ralentissement de la croissance de l'enfant et de l'adolescent.

LOT: GB21780  
PER: 09/2024  
PPV: 185 DH 00

# Euzol®

Esoméprazole

problèmes hépatiques graves.

problèmes rénaux sévère.

jeu une réaction cutanée après un traitement par un médicament réduisant l'acidité gastrique.

un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez

ez informer immédiatement votre médecin si :

poissons sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, ouleurs à l'estomac ou une indigestion,

de la nourriture ou du sang,

selles noires teintées de sang

option d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous

otre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

biteur de la pompe à proton tel que l'ésoméprazole, en particulier sur

rieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la

genou ou des vertèbres. Prenez votre médecin si vous souffrez

si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

z une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au

otre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre

EUZOL. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet

une douleur dans vos articulations.

ents et EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule

édecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez

é médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

agir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.

prendre EUZOL si vous prenez le médicament suivant :

é dans le traitement de l'infection par le VIH).

er votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

é dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

é pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;

raconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

dans le traitement du cancer) ;

ramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;

é dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

é dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par

era nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL.

tro-résistants en gélule;

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une

otre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration

ules gastro-résistants en gélule ;

é dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les

us marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

pour des problèmes cardiaques) ;

é médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du

prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut

rréter votre traitement par EUZOL ;

plantation d'organes) ;

isé pour le traitement de la tuberculose) ;

pericum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression).

ous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous

é tous les autres médicaments que vous prenez.

anules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

dre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

ement et fertilité

nte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une

dez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

us dira si vous pouvez prendre EUZOL pendant cette période.

oméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez

lorsque vous allaitez.

icules et utilisation de machines

susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et

aines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et

peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

par l'un de ces effets, vous ne devez pas prendre EUZOL, microgranules gastro-résistant. Son utilisation est déconseillée chez les patients (maladie héréditaire rare). Si votre médecin sait, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE EUZOL, microgranules gastro-résistant. Prenez toujours ce médicament exactement comme vous l'a dit. Demandez à votre pharmacien si besoin.

Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin sera amené à vous surveiller.

Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament, vous devez l'informer si les symptômes persistent ou se modifient.

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à dépendre de votre état de santé, de votre âge et de vos besoins.

Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus

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

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, prenez EUZOL une fois par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, prenez EUZOL 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander de prendre EUZOL en fonction de vos besoins.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est d'une gélule plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appartenant à l'ulcère du duodénum et prévention de la récidive

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac et prévention de l'ulcère

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

Poursuite du traitement après prévention de l'ulcère

La dose recommandée est de 40 mg d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est de 40 mg d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule d'Euzol par jour pendant au moins 4 semaines.

LOT: 4572  
PER: 05126  
PPV: 144DH50

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

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

## Que contient cette notice ?

- que contient cette notice ?

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

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

## QUELS CAS EST-IL UTILE ?

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

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

#### EUZOL® 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélules

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

#### EUZOL® 40 mg microgranules gastro-résistants en gélule

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

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

*ELIZOL® 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule*

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation, votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

**EUZOL® 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule**

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE EUZOL microgranules gastro-résistants en gélule?

Ne prenez jamais EUZOL<sup>®</sup>, microgranules gastro-résistants en gélule

- Si vous êtes allergique à l'esomeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
  - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole),
  - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).
  - Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas EUZOL®. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EUZOL® en gélule.