

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0037653

198811

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 09342

Société : Z.A.M

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Khabbaz Abdennasser

Date de naissance : 14-04-1971

Adresse : Lot Nassim, Résidence Ghita I bat 188
N° 13 Casablanca

Tél. : 06 19 74 90 10

Total des frais engagés : 834,5

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/02/2019

Nom et prénom du malade : Khabbaz Salma

Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Douleurs abdominales, hémorroïdes

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

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, 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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/02/2024		C = 200 DH		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05.02.24	634,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

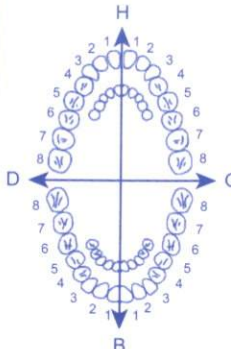
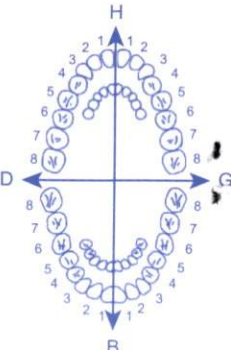
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <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 CCOEFFICIENT 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

- DU de Diabétologie et Nutrition de la Faculté de Médecine de Bordeaux
- DU de Gynécologie Médicale, Suivi de Grossesse, Stérilité du couple de la Faculté de Médecine de Bordeaux
- DU de Nutrition et Maladie Métabolique de la Faculté de Médecine de Fes
- Echographie Clinique / ECG
- Ancien Médecin des Urgences à la polyclinique CNSS - Cacablanca

- دبلوم جامعي داء السكري و التغذية بكلية الطب ببوردو، فرنسا
- دبلوم جامعي أمراض النساء، تتبع الحمل، عقم الزوجين بكلية الطب ببوردو، فرنسا
- دبلوم جامعي أمراض التغذية و السممة بكلية الطب بفاس
- الفحص بالصدى / التخطيط الكهربائي للقلب
- طبية سابقة بقسم المستعجلات
- مصحة الضمان الاجتماعي - الدار البيضاء



Cacablanca, le 05/02/2024 في الدار البيضاء،

72,40

① Flusph 100 mg 2 (087)

148,00

② Baclo spray 1 Appl x 2/J

39,70

③ Predolone 1 Appl x 2/J (087)

30,00

④ Locostop 1 Appl x 2/J (067)

⑤ Rub 1 Appl x 2/J (067)

29, 10 x 2.

(T)

Inexium

20mg

1 gel x 2/5

(M)

1 gel T

4 hem (2 hem)

(Ris)

40, 40

+ 3 + 59,00

(6)

Metoclopramide

2

1 Dr. Rougier

(2 hem)

(S.A.M)

(S.A.M)

PHARMACIE QUADOUDY

QUADOUDY HICHAM

Hay Nassim Lissasfa, Imm 400

Projet Yacine - Casablanca

T: 634,50

Dr. Loubna ELASRI

Médecine Générale

N°4 Imm 210 SARA

Hay Nassim CASABLANCA

Tél: 0661 85 35 55

Hay Nassim Lissasfa, Imm 400

Projet Yacine - Casablanca

(S)

(S.P)

Dr. Rougier®

GAZ - DIGESTION

GAS - DIGESTION



CAPSULES
au Fenouil
et Siméticone

Fennel and Simethicone Soft Capsules



COOPER PHARMA
PPC : 59,00 DH

- Aide à soulager les sensations de ballonnement
- Contribue au bien-être digestif
- Helps relieve bloating
- Contributes to digestive well-being

Complément alimentaire
Food supplement

25
capsules molles
soft capsules

poids net / net weight : 3,9 g



Lot N° / Batch N° / أرقام الدفعة 0 9 7 2 2 2
Fab / Mfd / تم الصنع في 11 1 2 11 2 2
Per / Exp / تاريخ انتهاء الصلاحية 0 4 2 0 2 3



MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

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 pourriez 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. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

20 كبسولة لينة

عن طريق الفم

METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

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.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

logie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

1. QUE CONTIENT METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

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 pourriez 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. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

20 كبسولة لينة

عن طريق الفم

METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

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.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

logie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

1. QUEL EST L'USAGE DE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

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 pourriez 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. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

METEOSPASMYL® B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

20 كبسولة لينة

عن طريق الفم

METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

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.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

logie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

1. QUE CONTIENT METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

FLUSTAPH®

Flucloxacilline

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 relire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous devez présenter à des personnes présentes, ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait nuire à leur santé, même si les signes de leur maladie sont sensibles aux vôtres.

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.

FLUSTAPH 500 mg gélules Boite de 120
FLUSTAPH 500 mg gélules Boite de 24
FLUSTAPH 500 mg gélules Boite de 120
FLUSTAPH 120 mg Poudre pour Suspension Bouteille Flacon de 100ml
FLUSTAPH 250 mg Poudre pour Suspension Bouteille Flacon de 100ml

Que contient cette notice ?

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

Qu'est-ce que FLUSTAPH et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotique, code ATC - J01C F05.

Indications thérapeutiques :

- Flucloxacilline est indiquée pour le traitement des infections provoquées par des staphylocoques sensibles telles que :
- infections de la peau (furunculose, anthrax, abcès, impétigo), des tissus mous et des os-tendons (phlegmons, cellulites, lymphangites) ;
 - infections des parties traumatiques et chirurgicales et des brûlures ;
 - infections des os (arthrite, ostéite, ostéomyélite, spondylodisque) ;
 - infections de l'oreille, de la gorge, de la cavité nasale ;
 - infections des voies respiratoires inférieures (abcès pulmonaire, pneumonie, broncho-pneumonie, pleurésie) ;
 - infections de l'endocarde ;
 - septicémies.

Flucloxacilline est efficace pour le traitement des infections à streptocoques A β hémolytiques, telles que les angines et l'otite moyenne, ainsi que lors de brûlures infectées ; toutefois, la pénicilline (O ou V) en constitue le traitement de premier choix. Flucloxacilline n'est pas indiquée pour la prévention du rhumatisme articulaire aigu.

Flucloxacilline est indiquée en prophylaxie de la chirurgie cardiovasculaire (prophylaxie valvulaire, prothèses artérielles) et de la chirurgie orthopédique (prothèses, ostéosynthèse et arthroscopie) en raison de la pathogénicité potentielle dominante des staphylocoques lors de ces actes chirurgicaux.

2. INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER FLUSTAPH ?

Contre-indications :

hypersensibilité aux antibiotiques β -lactames (déposée le plus souvent par l'anamnèse (allergie croisée par rapport aux céphalosporines) ; hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients mentionnés à l'un des excipients. La flucloxacilline est contre-indiquée en cas d'antécédents de jaunisse ou de dysfonctionnement hépatique associés à celle-ci.

Il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Une anamnèse attentive. En cas d'antécédents d'asthme ou d'atopie, une prudence spéciale s'impose surtout lors du recours à la voie parentérale. Une allergie croisée avec les céphalosporines est elle observée chez les patients traités par les antibiotiques β -lactames. Bien que l'anaphylaxie soit plus fréquente suite à un traitement par voie parentérale, elle a été décrite chez des patients sous antécédents d'hypersensibilité aux antibiotiques β -lactames. Si une réaction allergique apparaît, Flucloxacilline doit être interrompue et un traitement approprié doit être instauré. Toute réaction anaphylactique sévère doit immédiatement être traitée avec de l'éphédrine. De l'oxygène, des stéroïdes intraveineux, et la libération des voies respiratoires, incluant une intubation peuvent aussi être nécessaires.

En cas de réaction allergique suite de type choc anaphylactique, l'éphédrine (adrenaline) à 1 pour association avec un glucocorticoïde L.V.

L'apparition d'un érythème généralisé ou de la fièvre et la formation de pustules au début du traitement peut être un symptôme d'une pustulose exanthématique ou de l'érythème multiforme (cf. Effets indésirables). En cas de diagnostic de PEAG, le traitement par flucloxacilline doit être interrompu. Toute administration ultérieure de flucloxacilline est contre-indiquée.

La posologie devra être adaptée chez les patients atteints d'insuffisance rénale (cf. Posologie et mode d'administration).

Une prudence spéciale s'impose chez le nouveau-né en raison du risque d'hyperbilirubinémie par compétition de fixation sur les protéines sériques et des risques de taux sériques très élevés de flucloxacilline par insuffisance d'excrétion rénale.

Interaction avec d'autres médicaments

Il est recommandé de ne pas associer Flustaph à :

- Enfant et adolescent

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

- Aliments et boissons

- Grossesse

- Allaitement

Flustaph® 500 mg
24 gélules

6 1 80 00 140276

par voie orale ou par injection et à répartir en 3 ou 4 administrations. En cas de besoin, la posologie peut dépasser 100 mg/kg/jour par administration parentérale, mais aucune injection ne peut dépasser 33 mg/kg à la fois.

POSOLOGIE EN CAS D'INSUFFISANCE RÉNALE

En cas d'insuffisance rénale, la flucloxacilline doit être prescrite en cas d'insuffisance rénale. En cas de chute de la clairance de la créatinine en dessous de 10 ml par minute, la posologie recommandée est de 1 g toutes les 12 heures.

Ni l'hémolyse, ni la dialyse péritonéale ne provoquent un abaissement des taux sériques de Flucloxacilline.

En conséquence, la dialyse ne doit pas être accompagnée d'une dose supplémentaire.

Mode d'administration :

Les formes orales de Flucloxacilline sont à prendre 1 heure avant le repas.

Pour les formes injectables, la seringue à 100 mg/ml doit être remplie à l'aide de l'eau pour injection.

Surdosage

Des troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements et diarrhée sont probables et doivent être traités par lavage symptomatique. La flucloxacilline n'est pas éliminée de la circulation sanguine par hémodialyse.

En cas de troubles neurologiques avec convulsions, un traitement symptomatique s'impose (hydratation et diazépam).

Si vous avez pris plus de Flucloxacilline, que vous n'auriez dû

Puisque ce médicament sera normalement administré par un infirmier ou un médecin, il est peu probable que vous receviez une dose excessive. Toutefois, en cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez d'utiliser Flucloxacilline

Il n'y a pas de risque de dépendance à la flucloxacilline.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Effets indésirables :

La convention suivante est utilisée pour classer les effets indésirables : très fréquents (>1/10), fréquents (>1/10, <1/10), peu fréquents (>1/100, <1/100), rares (>1/1000, <1/1000), très rares (<1/10000).

Affections nématologiques et du système lymphatique :

Très rare : neutropénie (agranulocytose y compris) et thrombocytopénie. Ces effets sont réversibles à l'arrêt du traitement. Eosinophilie.

Affections du système immunitaire :

Très rare : choc anaphylactique (exceptionnel par voie orale), œdème de Quincke. Les patients développent une réaction d'hypersensibilité doivent arrêter leur traitement (voir également Affections de la peau et du tissu sous-cutané).

Affections gastro-intestinales :

Fréquent : troubles digestifs mineurs.

Très rare : colite pseudomembraneuse.

Si une colite pseudomembraneuse se développe, le traitement devra être arrêté et un traitement approprié (p.e., vancomycine forme orale) devra être instauré.

Affections hépatobiliaires :

Très rare : hépatite et ictère cholestatique.

Une altération des tests hépatiques peut apparaître, mais celle-ci est réversible à l'arrêt du traitement. Des cas d'hépatite et d'ictère cholestatique se sont déclarés jusqu'à deux mois après l'arrêt du traitement. Dans de rares occasions, les problèmes hépatiques ont duré quelques mois et pouvaient être sévères. Très rarement, des décès ont été signalés, mais dans la majorité des cas chez les patients ayant une maladie sous-jacente grave.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

Peu fréquent : rash, urticaire, purpura.

Très rare : érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique.

Fréquence indéterminée : PEAG - pustulose exanthématique aiguë généralisée.

Affections musculo-squelettiques et systémiques :

Très rare : arthralgies et myalgies survenant parfois plus de 48 heures après le début du traitement.

Affections du rein et des voies urinaires :

Très rare : néphrite interstitielle. Cette réaction est réversible à l'arrêt du traitement.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration.

Très rare : la fièvre survenant parfois plus de 48 heures après le début du traitement.

Déclaration des effets secondaires

Si vous remarquez 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 via le système national de déclaration.

Centre Anti-Fausse et de Pharmacovigilance du Maroc

Site internet : www.pharmacovigilance.ma

5. COMMENT CONSERVER FLUSTAPH ?

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après recombinaison la suspension orale sera conservée de préférence au réfrigérateur (0 à +5°C).

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

Date de péremption

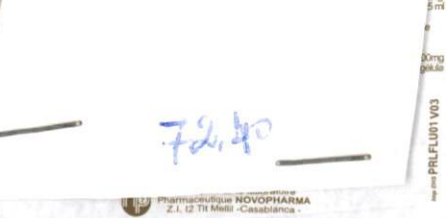
Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

(La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (a) actives (a) et en excipients :

- FLUSTAPH 120 mg



Pharmacie NOVOPHARMA

Z.I. 12 Tr. Melli - Casablanca

Fucidine® 2% crème



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort; même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FUCIDINE® 2 pour cent. crème.

COMPOSITION	Centésimale	Par tube de 15 g
Acide fusidique	2 g	300 mg
Excipients q.s.p.	100 g	15 g

Liste des excipients : butylhydroxyanisole, sorbate de potassium, alcool cétylique, glycérol, paraffine liquide, polysorbate 60, vaseline, eaupturifiée. Tube de 15g.

Ce médicament est un ANTIBIOTIQUE À USAGE TOPIQUE (D: Dermatologie).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Il est préconisé dans les infections cutanées dues à certains germes (staphylocoques et streptocoques).

ATTENTION !

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS L'ASSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La crème ne doit pas être appliquée sur l'oeil.
- Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Alcool cétylique, Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux lésions suintantes, macérées et dans les plis.

EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS.

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement ;

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction des l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

فوسيديين 2% كريم
أنبوب من 15 غ
39/20

ORDRE
DANS

pharma

Idemco 01/21
C92563-03
ACV02000605-03

■ EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

En cas d'utilisation prolongée, il y a risque d'amincissement et de fragilité de la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné, rougeurs et irritations autour de la bouche.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

■ CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

■ DATE DE REVISION DE LA NOTICE Janvier 2004.



Pierre Fabre
maphar - Casablanca.

LOCATOP® 0,1 %

Désionide 0,1%

Crème Usage local

■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désionide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atonique, le psoriasis, mais votre médecin

autres cas.

LOCATOP 0,1%
CRÈME T30G

P.P.V : 30DH00



6 118000 012061

utiliser ce médicament :

pas être utilisé dans les cas

LOT : 23E026
PER : 07 2026

- الجرعة المنصوح بها هي قرص واحد صامد لحموضة المعدة من إنكسسيوم 20 ملغ مرتين في اليوم لمدة أسبوع واحد.
- سيصف لك الطبيب أيضا مضادات حيوية، مثل الأموكسيسيلين وكلاثرثروميسين.

- يمكنك تناول الأقرص في أي وقت من اليوم.
- يمكنك تناول الأقرص مع الطعام أو على معدة فارغة.
- تبلغ الأقرص كاملة مع كوب من الماء، لا تمضغ ولا تكسر الأقرص وذلك لأنها تحتوي على حبيبات مغلقة تمنع تغير الدواء بفعل أحماض المعدة. عدم تلف الحبيبات أمر ضروري.

- ضعها في كوب من الماء (غير غازي)، لا تستخدم سوائل أخرى.
- حرك إلى غاية تطلل القرص (المنزج غير صاف)، يمكنك شرب السائل على الفور أو في غضون 30 دقيقة. حرك دائما القرص قبل الشرب.
- للتأكد من تناول الجرعة كاملة، اشطف جيدا الكوب بنصف كوب من الماء ثم اشربه.
- تتنوى الحسيمات الصلبة على الدواء، يجب أن لا تمضغ أو سحقها.
- في حالة استهلاك البلمج، يمكن فك القرص في قليل من الماء ثم سحقه داخل محقنة للتمكن من إعطائه عن طريق أنبوب مباشرة في المعدة (أنبوب معدني).

لا نصح باستخدام إنكسسيوم ، قرص صامد لحموضة المعدة لدى الأطفال أقل من 12 سنة. المعلومات المتعلقة بالجرعات الخاصة بالأطفال بعمر يتراوح من سنة واحدة إلى 11 سنة مرفقة في نشرة إنكسسيوم كيس (استشر الطبيب أو الصيدلي للحصول على معلومات أوفر).

2. حاجة إلى تعديل الجرعة لدى المرضى كبار السن.

ذا تناولت جرعة زائدة عن الحاجة من إنكسبوم ، استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

• إذا نسيت تناول جرعة واحدة، تناولها بمجرد تذكرها. لكن، إذا اقترب موعد تناول الجرعة التالية، لا تتناول الجرعة المنسية.

- لا تتناول جرعة زائدة (جرعتين اثنتين في نفس الوقت) للتعويض عن الجرعة المنسية
إذا كانت لديك أية أسئلة حول استعمال هذا الدواء، اطلب معلومات أوفر من الطبيب أو الصيدلي.

الغيره من الأدوية، من المحتمل أن يسبب هذا الدواء آثارا جانبية لكنها لا تظهر لدى جميع المرضى بالضرورة.

إذا لاحظت أحد الآثار الجانبية التالية، توقف عن تناول إنكسسيوم واتصل فوراً بالطبيب:
صعوبة مفاجئة في التنفس، تورم الشفتين، اللسان والحنك أو الجسم، طفح جلدي، فقدان الوعي أو صعوبة في البلع (تفاعل أرجي شديد).

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استشر الطبيب أو الصيدلي
- وصف هذا الدواء ك شخصيا، لا تصفه لشخص آخر حتى إذا ظهرت عليه نفس الأعراض يمكن لذلك أن يضر به.
- إذا تفاقم الصداع أو لاحظت ظهور أي أثر جانبي غير مذكور في هذه النشرة
الطبيب أو الصيدلي، اطلب القسم 4

1. ما هو اینکسیوم وما هي دواعي استعماله

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول إنكسيوم
3. كيف تتناول إنكسيوم
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة
5. كيف يحفظ إنكسيوم
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

يحتوي إنكسيوم على مكون يدعى الإزوميرازول. ينتمي إلى مجموعة الأدوية التي تسمى "مثبطات مضخة البروتون". تعمل من خلال تقليل إفراز الحمض في المعدة.

يستعمل إنكسيوم لعلاج الحالات التالية:

البالغين:

- "داء الجُزَرِ المَعْدِيّ القُرْبِيّ" RGO الذي يسبب خروج حمض المعدة إلى المريء، (الأنبوب الذي يربط بين الحلق والمعدة) مما يسبب الألم، الانتهاب والقرقة.
- قرحة المعدة أو الجزء العلوي من الأمعاء المصابة بالكتيريا المسماة "هيليكوباكتر بيلوري". في هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب بعض المضادات الحيوية لعلاج العدوى والسماح للقرحة بالشفاء.
- قرحة المعدة الناتجة عن الأدوية المسماة "مضادات الانتهاب اللاستيرويدية" AINS. يمكن أيضا استعمال إنكسيوم لإيقاف عملية تشكل القرحة في حالة تناول مضادات الانتهاب اللاستيرويدية AINS.
- زيادة حموضة المعدة بسبب وجود ورم في البنكرياس (متلازمة زولينجر - إليسون).
- مواصلة العلاج بعد الوفاة من تكرار ظهور نزيف في القرحة عند استعمال إنكسيوم عن طريق الحقن الوريدي.

المراهقين البالغين 12 سنة وأكثر:

- "داء الجَزَر المُعْدِيّ الْفَرِيتِي" RGO الذي يسبب خروج حمض المعدة إلى المري، (الأنبوب الذي يربط بين اللق والمعدة) مما يسبب الألم، التهاب والحرق.
- قرحة المعدة أو الجَزَر العلوي من الأمعاء، المصابة بالبكتيريا المسماة "هيليكوباكتري بيلوري". في هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب بعض المضادَّات الحيوية لعلاج العدوى والسماح للقرحة بالشفاء.

2. **سما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول إنكسسيوم**

INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants

INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants

ésoméprazole

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que l'INexium et dans quel cas est-il utilisé

l'INexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé «inhibiteurs de la pompe à protons». Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

l'INexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). l'INexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger- Ellison).
- Poursuite du traitement de l'INexium par voie intraveineuse en cas d'hémorragie d'ulcères avec

Adolescents âgés de 12 ans

- «La maladie du reflux au niveau de l'œsophage, inflammation et brûlures d'estomac»
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.



Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récurrence :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de l'INexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxicilline et clarithromycine.

Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avalez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés ne peuvent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules enrobés qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acide dans votre estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
 - Mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeuse). N'utilisez pas d'autres liquides.
 - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé (le liquide n'est pas limpide). Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.
 - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez bien le verre avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

l'INexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit l'INexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de l'INexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de l'INexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre l'INexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

- Si vous êtes allergique à l'un des autres médicaments composant votre traitement (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (p. ex., pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, omeprazole).
- 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 Nexium. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Nexium.

Avvertissements et précautions

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

- Si vous présentez un trouble hépatique grave.
- Si vous présentez un trouble rénal grave.
- Si vous avez déjà eu une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à Nexium qui réduit l'acidité gastrique.
- Si vous devez faire une analyse sanguine particulière (chromogranine A).

Nexium peut cacher des symptômes d'autres maladies. **Par conséquent, consultez immédiatement votre médecin, si vous notez l'un des symptômes suivants avant ou pendant la prise de Nexium :**

- Vous perdez beaucoup de poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Vous avez des selles noires (selles teintées de sang).

Si Nexium vous a été prescrit pour une utilisation « à la demande », vous devez contacter votre médecin si vos symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que Nexium, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres.

Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Éruption cutanée et symptômes cutanés

Si vous présentez une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, consultez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement par Nexium. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable, comme une douleur dans vos articulations. Des éruptions cutanées graves sont survenues chez des patients prenant de l'ésoméprazole (voir également rubrique 4). L'éruption cutanée peut inclure des ulcères de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves surviennent souvent après des symptômes de type grippaux tels que fièvre, maux de tête, douleurs corporelles. L'éruption cutanée peut concerner une grande partie du corps et s'accompagner de cloques et d'une desquamation de la peau.

Si, à tout moment pendant le traitement (même après plusieurs semaines) vous présentez une éruption cutanée ou l'un de ces symptômes, arrêtez la prise de ce médicament et contactez immédiatement votre médecin.

Enfants de moins de 12 ans

L'information sur la posologie pour les enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans la notice de Nexium sachet (demandez à votre médecin ou votre pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Autres médicaments et Nexium

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela comprend les médicaments obtenus sans ordonnance. En effet, Nexium peut avoir un effet sur le mode d'action d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur Nexium.

Vous ne devez pas prendre Nexium comprimé si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir la formation de caillots de sang).
- Kétoconazole, itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques).

en une lésion cutanée grave et généralisée (desquamation de l'épiderme et des muqueuses superficielles) avec des conséquences mettant en jeu le pronostic vital. Cela peut correspondre à un « érythème polymorphe », un « syndrome de Stevens-Johnson », une « nécrolyse épidermique toxique » ou une « hypersensibilité médicamenteuse s'accompagnant d'éosinophilie et de symptômes systémiques ». Ces effets sont très rares et pourraient affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000.

Les autres effets indésirables sont :

Fréquents (peuvent concerner jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou les intestins : diarrhée, douleurs abdominales, constipation, gaz (flatulences).
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, sensations de picotements comme des fourmillements, somnolence.
- Vertiges
- Sécheresse buccale.
- Variations des résultats d'analyses de sang contrôlant le fonctionnement du foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si Nexium est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Faible taux de sodium dans le sang. Cela peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Altération du goût.
- Troubles de la vue, tels qu'une vision trouble.
- Apparition soudaine d'une respiration sifflante ou d'un souffle court (bronchospasme).
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection, appelée « muguet », causée par un champignon pouvant affecter l'intestin.
- Troubles hépatiques, dont la jaunisse qui peut entraîner une coloration jaune de la peau, des urines foncées et de la fatigue.
- Perte de cheveux (alopécie).
- Éruption cutanée lors d'exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Sensation générale de faiblesse et manque d'énergie.
- Augmentation de la transpiration.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Variations de la numération globulaire, notamment agranulocytose (nombre insuffisant de globules blancs).
- Aggressivité.
- Voir, sentir ou entendre des choses qui ne sont pas là (hallucinations).
- Troubles hépatiques graves entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
- Apparition soudaine d'une éruption cutanée grave, de cloques ou d'une desquamation de la peau. Ces symptômes peuvent être associés à une forte fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, réaction médicamenteuse s'accompagnant d'éosinophilie et de symptômes systémiques).

