

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4249 Société : R.A.M

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : FAKIR - ABID 200 434

Date de naissance : 1.1.1950

Adresse : 13 Mohamed Abdelli

Tél. : 0665.17.98.97 Total des frais engagés : 100000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

D. Samira El Haimour Bentoussi  
Spécialiste en Dermatologie  
Vénérologie  
653, Rés. Louvre 1er Etage  
N° 3 Bd. Goulimima Bourgogne  
Casablanca - Tél : 05 22 22 75 99

Date de consultation : 28 FEV 2024

Nom et prénom du malade : DARRAS Fouzia Age : 40

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Affection de la atopie

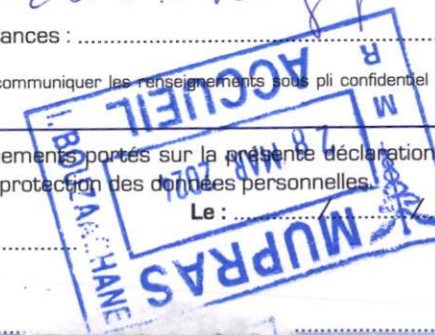
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : 28 FEV 2024 Le : 28 FEV 2024

Signature de l'adhérent(e) :



### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28 FEV 2024	CS	1	300	El Hameur DENTISTE Spécialiste en Dermatologie 63 Rue Goulli, Casablanca Tél: 05 22 49 21 71/72
03 MARS 2024	CS	1	100	Cantus

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Nezha El Aoud Argane Docteur en Pharmacie 19 Bd Bourdeaux Casablanca Tél: 05 22 49 21 71/72	28/02/24	707,60
092010982	08/03/24	479,60

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

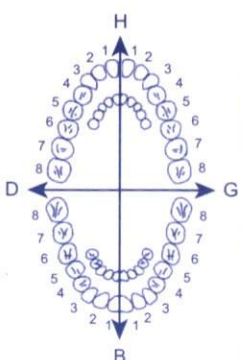
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

### O.D.F PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553



#### (Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Samira EL HAIMEUR BENTOUNSI



الدكتورة سميرة الحيمير بنتونسي

Dermatologue

Médecine Esthétique

اختصاصية في أمراض الجلد  
والطب التجميلي

Laser - Comblement et Fillers

Mésothérapie - Botox

الميزوتيرابي - البوتوكس  
الليزر - تعبيه و حشو

Casablanca le : 12/02/2024

DARRAS Fouzia

89,00x1  
Jedostent + cre loubt  
→ ds jambes

30,00x1  
Eosin Al 2%

100% sucre lefin  
jambes 0%

25,00x1  
Cocodis pomme

100 x 21,1 x 19

174,82

Dr. Samira El Haimeur Bentounsi  
Spécialiste en Dermatologie  
653 Rés. Louvre  
1<sup>er</sup> étage  
N°3 Bd. Goulimima - Casablanca  
Tél: 0522 22.75.99

Adcov 10g

185 x 81,00x19  
x 19

إقامة لوقير 5 الرقم 653 الطابق الأول الرقم 3 زنقة گلمية - بورگون - الدار البيضاء - الهاتف : 0522 22.75.99

Résidence Louvre 5 N°: 653 - 1er étage N°3 Rue Goulimima - Bourgogne - Casablanca - Tél: 0522 22.75.99

74,80x2 Sépulen SOS (n°28)

6 117050 213466  
PPC 30,00 DH  
LOT 3010959  
EXP 12/2027

1 cpx 2li x 10  
a pince R

49,80x1

Phenyl SOS

Pharmacie Argane  
Nezha El Aoud  
Docteur en Pharmacie  
199 Bd Bourdeau Casablanca  
Tél: 05 22 49 21 71/72

1 cpx 3li x 10  
a pince R

45,20x2

Mycofer ac (n°28)

1 fl 100ml entre les oreilles

99,00x1

Proctofen 8g

+ 1 cuill

1 fl 3li a cuill  
x 10

ARV ds 10  
Contest

Dr. Saïan Dr. Haimour Bentoussi  
Spécialiste en Dermatologie  
N° 3 Bld. Sidi Goulimia Bourgogne  
Casablanca Tel: 05 22 22 75 99

17/03/2024  
707,60 A 12h

Docteur Samira EL HAIMEUR BENTOUNSI

Dermatologue

Médecine Esthétique



الدكتورة سميرة الحيمير بنتونسي

اختصاصية في أمراض الجلد  
والطب التجميلي

Laser - Comblement et Fillers

Mésothérapie - Botox

08 MARS 2024

Casablanca le : الدار البيضاء، في

DARRAS Bouzga (S.V)

187,00x1

1/ Aclor 1g

99,00x1

2/ Prolofen 8V

187 x 31 gel R x 10

187 x 31 gel R x 10

3)

Shiseido

20g

1 gel leger  
avril

Dr. Samira El Haimeur Bentounsi  
Spécialiste en Dermatologie  
653, Rés. Louvre 1er Etage  
N° 3 Bd. Goulimima - Tel : 05 22 22 75 99

Pharmacie  
Nezha El Aoud  
Casablanca  
Docteur en Pharmacie  
199 Bd Bourdeaux Casablanca  
Tél : 05 22 49 21 77 72

إقامة لوقير 5 الرقم 653 الطابق الأول الرقم 3 زنقة كليمية - بورگون - الدار البيضاء - الهاتف : 0522 22.75.99

Résidence Louvre N°: 653 - 1er étage N°3 Rue Goulimima - Bourgogne - Casablanca - Tél: 0522 22.75.99

89,00 ~~100~~ Sedofenil cre locent

Res ds jaunes



62,40 x 1

Fluox 200 mg

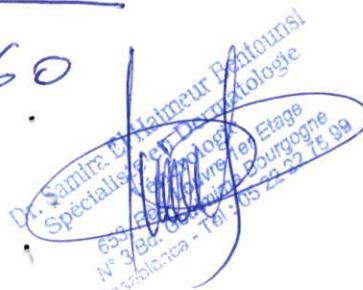
100 x 200 mg  
lesis jaunes  
x 1

42,20 x 1

Mycofer cre

100 Centre borbil

479,60



D. Samir El Hajjineur Bentouris  
Spécialiste en Dermatologie  
65, Bd Bourguiba, 1er Etage  
N° 3 Bc - Casablanca - Tél : 05 22 75 99

Pharmacie Nezba El Aoud  
Argane  
Docteur en pharmacie  
199 Bd Bourguiba Casablanca  
Tél : 05 22 49 21 71/72

Arg ds jaunes



**PRODEFEN**  
Complément alimentaire

PPC : 99 Dhs

Lot : 129094  
Date de Fab : 03.2023  
Date de Pér : 03.2025

**Bactéries probiotiques et de fructooligosaccharides.**

Prodefen apporte sept souches de bactéries, y compris la souche spécifique des enfants, appelée *Bifidobacterium infantis*, qui se trouvent naturellement dans le système digestif.

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

## II- Composition :

**Ingrediénts :** Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet, Souches Probiotiques\* 1x10<sup>9</sup> UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

Souches probiotiques
<i>Lactobacillus casei</i> Pxn® 37™
<i>Lactobacillus rhamnosus</i> Pxn® 54™
<i>Streptococcus thermophilus</i> Pxn® 66™
<i>Lactobacillus acidophilus</i> Pxn® 35™
<i>Bifidobacterium breve</i> Pxn® 25™
<i>Bifidobacterium infantis</i> Pxn® 27™
<i>Lactobacillus bulgaricus</i> Pxn® 29™

\* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.  
Sans gluten.

Pxn est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



## III- Mode d'emploi :

• Dose journalière recommandée : Prendre un sachet par jour pendant ou après les repas. Dissoudre le contenu du sachet dans de l'eau, du lait ou du jus.

• Prodefen peut être utilisé chez les enfants puisqu'il contient des probiotiques spécifiques pour les enfants.

## VI- Avertissement :

• Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

• Ne doit pas être utilisé comme substitut d'une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain.

• Si vous prenez des antibiotiques, il est recommandé de séparer la prise de PRODEFEN d'au moins deux heures

• Conserver dans un endroit frais et sec, loin de la lumière directe du soleil. Ne nécessite pas de réfrigération.

• Maintenir le produit hors de la portée des enfants.

Boîte de 10 sachets

## FABRICANT

ADM Protexin Limited  
Lopen Head,  
Somerset, TA13 5JH,  
Royaume Uni.

## DISTRIBUTEUR

**Versalya**  
La femme et son enfant

Zone industrielle du Sahel, lot 149 Had soualem.  
Province Berrechid, Maroc.

# ACLAV®

Amoxicilline + Acide clavulanique

LOT : 8093  
PER : 10-25

## COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :	PRODUIT :		Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	P.P.V : 174DH80
	Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre	Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique			
Excipients	1g	125 mg	500 mg	6 g	3 g
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	750 mg	10,30 g de poudre	375 mg
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	10,30 g de poudre	5,15 g de poudre	q.s.p 1 sachet

## PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bétalactamines, du groupe des aminopénicillines.

ACLAV est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bétalactamases.

## INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
- Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.
- Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
- Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
- Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
- Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
- Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Les parodontites.
- Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitements de relais de la voie injectable.
- Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
- Infections urinaires chez le nourrisson.

## CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bétalactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartam)

-Relatives :

Le méthotrexate

## POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids  $\geq 40$  kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids  $\geq 40$  kg)

Clairement de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g / 125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Chez les patients âgés : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est  $\leq 30$  ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)

# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème

MYCOSTER 1%  
CRÈME 130G

PER 23/01/2016

P.P.V : 45DH20



6 118000 011118

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### 1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
- dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?

Contre-indications

**N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :**

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

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

**Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**  
**Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :**

#### Précautions d'emploi

Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.

Candidose: il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).

**EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### Interactions avec d'autres médicaments

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse - allaitement**

# SEDASTERIL +

CRE  
ANTI

SD39 0526

LOT \_\_\_\_\_ PER \_\_\_\_\_

Prix 89.00

## COMPOSITION :

Aqua, Sodium Chloride, Coc  
betaine, Peg-7 Glyceryl Coc  
Sodium Benzoate, Parfum, M  
Hydroxide, Methylchloroisothia

## CONSEILS D'UTILISATION :

- Hygiène des peaux fragiles ou sèches de l'enfant à partir de 3 ans et de l'adulte (convient aux femmes enceintes ou allaitantes).
- Toilette intime quotidienne.

## FLAMMAZINE® 1%

## Crème

Tube de 50 g

Sulfadiazine Argentique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

## Composition qualitative et quantitative

Sulfadiazine Argentique (DCI)	1 g
Excipients .....	Q.S.P .....

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Alcool cétylique et propylène glycol.

## Forme pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjuvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

## POSOLOGIE :

Veuillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie. Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie. Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.

Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant

Lors d'un traitement de longue durée ou si la surface traitée est grande, un contrôle régulier par votre médecin est souhaitable. Un contrôle régulier par votre médecin s'impose en cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou du foie. Une hypersensibilité croisée avec les autres sulfamidés pourrait se produire.

La prudence est de rigueur chez les patients avec une déficience en glucose - 6 - phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée, étant donné qu'une hémolyse (= une destruction des globules rouges) pourra se développer. Si la crème appliquée est éliminée à la suite d'un bain, d'une douche ou de toute autre activité, nettoyez à nouveau soigneusement la plaie et procédez à une nouvelle application.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

## INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

## Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

Comme tous les sulfonamides peuvent causer un ictere nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

## Allaitemant :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

LOT : 7327  
PER : 09-25  
P.P.V: 187DH00

# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?

3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique  
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour le

MYCOSTER 1%  
CRÈME T30G

P.P.V : 450H20



6 118000 011118

traitement :  
ngles (affections  
ou non par des

irée du visage.

MATIONS A  
MYCOSTER 1 pour

**N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :**

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

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

**Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**  
**Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :**

#### Précautions d'emploi

Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.

Candidoses: il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).

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

#### Interactions avec d'autres médicaments Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

#### Grossesse - allaitement

indications

# COCCIDIN® 2%, Pommade

## (Fusidate de sodium)

### Tube de 15 g

LOT: 231404  
PER: 09-2026  
PPV: 25.000DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour :

- Gardez cette notice, vous pourrez en avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 2%, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique - code ATC: D06AX01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique. Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocques ou des streptocoques.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COCCIDIN® 2%, pommade ?

N'utilisez jamais COCCIDIN® 2%, pommade : si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Faites attention avec COCCIDIN® 2%, pommade :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser COCCIDIN® 2%, pommade.

Ce médicament contient de l'alcool cétylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Ce médicament contient de la lanoline (butylhydroxytoluène (E321)) et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

En cas d'utilisation de COCCIDIN® sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de l'œil.

médicaments : médecin ou pharmacien si avez récemment utilisé ou tout autre médicament pendant la grossesse, et

il peut être utilisé pendant la allaitements.

n'appliquez pas COCCIDIN®

enceinte ou que vous allaitez, si êtes enceinte ou planifiez une demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce

medicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : COCCIDIN® n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

COCCIDIN® 2%, pommade contient de la lanoline (butylhydroxytoluène (E321)) et de l'alcool cétylique.

#### 3. COMMENT UTILISER COCCIDIN® 2%, pommade ?

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

##### Posologie et mode d'administration

Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Evitez l'application en couche épaisse.

La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.

##### Durée du traitement

A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de COCCIDIN® 2%, pommade que vous n'auriez dû

La survenue d'un surdosage est peu probable.

Si vous avez utilisé plus de COCCIDIN® 2%, pommade que vous n'auriez dû, veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser COCCIDIN® 2%, pommade

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma)
- éruption cutanée (rash)
- démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème)

• douleur au site d'application  
sensation de brûlure  
site d'application  
Effets indésirables rares  
jusqu'à 1 personne sur 1000 :

• réaction allergique

• conjonctivite

• gonflement du cou et de la tête

• urticaire

• cloque (phlyctène)

##### Déclaration des effets indésirables

Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Cela peut être un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER COCCIDIN® 2%, pommade ?

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date limite figurant sur la boîte.

A conserver 6 mois après la date limite.

Les médicaments ne doivent pas être mis au tout à l'égoût ou dans les ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments après leur expiration. Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

#### 6. INFORMATIONS SUR LE MÉDICAMENT

##### Que contient COCCIDIN® 2% ?

##### Composition qualitative

##### substance active :

Fusidate de sodium ...

Pour 100 g de pommade ...

##### Composition qualitative

Vaseline blanche, Alcool ...

Paraffine liquide.

##### Nom et adresse de l'entreprise au Maroc :

COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed Diouf

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Février 2000

Conditions de livraison :

Tableau A (Liste I).

COCCIDIN® 2%  
(Sodium fusidate)  
Tube de 15 g

Read all of this leaflet before using this medicine because it contains important information for you.  
- Keep this leaflet, you may need to read it again.  
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist for more information.  
- This medicine has been prescribed for you only. Do not give this to anyone else.



• chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour.

• chez l'enfant : 500 mg/jour à 20-40 mg/jour.

Dans certains cas non des signes DANS TOUS LES Voie orale.

Avaler les comprimés.

**Fréquence d'a-**

1 à 3 fois par jour.

**Durée de traité-**

Pour être efficace et aussi longtemps.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéris. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particuliers : la durée de traitement de la lambiasiase (infection due à un parasite) est de 5 jours; la durée de traitement de l'ambiasiase (infection due à un parasite) et de certaines vaginites (infection du vagin) est de 7 jours; pour la trichomonase (infection due à un parasite), c'est un traitement en une prise unique.

**Si vous avez pris plus de FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de vomissements, difficulté à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin.

Il peut être amené à vous prescrire un traitement.

#### 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.

**Manifestations digestives :** • troubles digestifs non graves : douleurs au niveau de l'estomac, nausées, vomissements, diarrhée; • inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, inflammation de la bouche, troubles du goût, perte d'appétit; • pancréatite (inflammation du pancréas) réversible à l'arrêt du traitement; • décoloration ou modification de l'aspect de la langue (peut être provoquée par le développement d'un champignon).

**Manifestations au niveau de la peau et des muqueuses :** • bouffées de chaleur avec rougeur du visage, démangeaisons, éruption sur la peau parfois accompagnée de fièvre; • urticaire (éruption cutanée analogue à celle que provoque la piqûre d'ortie), brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke), choc d'origine allergique pouvant mettre la vie en jeu [voir Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL ?]; • très rares cas de rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules et accompagnée de fièvre (pustulose exanthématique aiguë généralisée) [voir Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL ?]; • Eruption de bulles avec décollement de la peau pouvant s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson); • Erythème pigmenté fixe : éruption cutanée en plaques où les aiguilles arondies avec démangeaisons et sensation de brûlure laissant des tâches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament.

**Manifestations nerveuses :** • atteinte des nerfs des membres (neuropathie périphérique) se traduisant par les manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmissements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher; • maux de tête; • vertiges; • convulsions; • confusion; • troubles neurologiques appelés encéphalopathies ou syndrome cérébelleux, se traduisant par un état de confusion, des troubles de la conscience, du comportement, des difficultés à coordonner les mouvements, des troubles de la prononciation, des troubles de la marche, des mouvements involontaires des yeux, des tremblements. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement et peuvent être associés à des modifications de l'imagerie médiane (IRM). D'exceptionnelles cas d'évolution fatale ont été rapportés [voir Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL ?]; • méningite non microbienne.

**Troubles psychiques :** • hallucinations; • troubles de la personnalité (paranoïa, délire) pouvant s'accompagner d'idées ou d'actes suicidaires [voir Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL ?]; • tendance à la dépression.

**Troubles visuels :** • troubles visuels passagers tels que vision trouble, vision double, myopie, diminution de la vision, changement dans la vision des couleurs;

• atteinte/inflammation du nerf optique.

**Troubles sanguins :** • taux anormalement bas de plaquettes dans le sang, taux anormalement bas ou chute importante de certains globules blancs (neutrophiles) dans le sang.

**Manifestations au niveau du foie :** • augmentation des enzymes hépatiques (transaminoases, phosphatases alcalines); • très rares cas de maladie grave du foie (parfois accompagnés de jaunisse) notamment des cas d'insuffisance hépatique nécessitant une transplantation.

**Autres :** • coloration brun-rougeâtre des urines due au médicament.

#### Déclarer des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, 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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanoft.com. Tel standard : +212 (0)5 22 66 90 00.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

Conserver les plaquettes dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

##### Ce que contient FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

La substance active est : Métronidazole ..... 500,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont : Amidon de blé, povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 2000.

Qu'est-ce que FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 20.

La dernière date à laquelle cette notice a été modifiée est : Janvier 2021.

Tableau A (liste I).

#### Conseil d'éducation sanitaire :

##### QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous n'avez pas à favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas : - la dose à prendre; - les moments de prise; - et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1- N'utilisez pas un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2- Respectez strictement votre ordonnance.
- 3- Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.

4- Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.

5- Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes écrasées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

#### Titulaire d'AMM au Maroc :

sanofi-aventis Maroc. Route de Rabat R.P.1, Ain Sebaâ, Casablanca.

Laâchen BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.

Nom et adresse du fabricant :

Maphar. Boulevard ALKIMIA N°6 Ql-Sidi Bernoussi, Casablanca.



118000

069062

LOT : 22E019U  
PER.07.2025

P.P.U. : 94D980

CP PEL 820

FLAGYL 500 mg

il présente ou

SIN.

ses prescrites

versalja

DISTRIBUEUR

FABRICANT  
ADM Protexin Limited  
Lopen Head,  
Somerset, TA13 5JH,  
Roydhouse Uni.

Boîte de 10 sachets

- Maintenir le produit hors de la portée des enfants.
- Conservé dans un endroit frais et sec, loin de la lumière directe du soleil. Ne nécessite pas de réfrigération.

• Si vous prenez des antibiotiques, il est recommandé de se préparer la prise de PRODEFEN au moins deux heures avant de sortir.

- Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.
- Ne doit pas être utilisée comme substitut d'une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain.

## VI. Avertissement :

- Prodelen peut étre utilis chez les enfants puisqu'il contient des probiotiques spécifiques pour les enfants.

- Dose journalière recommandée : Prendre un sachet par jour pendant ou après les repas. Dissoudre le contenu du sachet dans de l'eau, du lait ou du jus.

### III. Mode d'emploi :

**Sources probabilistiques**

- *Lotobobellus caspi* PPN #37\*\*
- *Lotobobellus thomasiensis* PPN #54\*\*
- *Stereotococcus thermophilus* PPN #66\*\*
- *Lotobobellus bulgaricus* PPN #39\*\*
- *Bifidobacterium thermophilus* PPN #27\*\*
- *Bifidobacterium breve* PPN #25\*\*
- *Lotobobellus acidophilus* PPN #35\*\*

ingrédients : Fructoooligosaccharides 958,2 mg/sachet, Soudes Probiotiques\* 1x10<sup>9</sup> UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

## II. Composition:

Hydroxyde d'aluminium aide à préparer l'équilibre de la troisième intensité, puisque les bactéries bénéficiques de l'environnement peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

Prodefen appuie sept couches de bactéries, y compris la souche spécifique des enfants, y appelle *Bifidobacterium infantis*, qui se trouvent naturellement dans le système digestif.

Prodefen est un complément alimentaire qui contient un mélange soluble de 7 souches de bactéries bénéfiques (aussi connues comme

## 1- Qu'est-ce que PRODEFIN ?

### Complément alimentaire

PRODEEN

N S 1

LR: 1.3  
PER: 0.4222  
PPV: 74.80 DH

74,80

### leament

ons à votre médecin  
qu'un d'autre, même  
rable non mentionné  
4.

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

## 1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

#### Chez l'adulte :

**SEPCENO®** est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes

- Infections des voies respiratoires.
  - Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
  - Infections urinaires.
  - Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
  - Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
  - Infections de la peau et des tissus mous.
  - Infections des os et des articulations.
  - Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
  - Exposition à la maladie du charbon.

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

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

### **Chez l'enfant et l'adolescent :**

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
  - Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
  - Exposition à la maladie du charbon.

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- **Ne prenez jamais SEPCEN® :**
    - Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).
    - Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant **SEPCEN®**, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

*Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN®.*

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
  - Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
  - Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que **SEPCEN®** ;
  - Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;
  - Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;
  - Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;
  - Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de " renflement " d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
  - Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
  - Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, l'hypothalame (une maladie des articulations). Si vous avez des problèmes nerveux avec ou sans douleurs à l'ECG, qui est un enregistrement électrolytique dans le sang (dans le sang), si vous êtes affaiblis (insuffisance cardiaque), si vous êtes une femme ou si vous avez des anomalies au niveau de la peau. Pour le traitement de cette maladie, il faut prendre un autre antibiotique en association avec un autre médicament, après 3 jours de traitement.

### *Pendant la prise de SFT*

Prévenez immédiatement  
prenez SEPCEN®. Votre

L 1313  
PER 1272  
PPM: 174.80 DH

74,80

icament.

ins à votre médecin  
qu'un d'autre, même  
stable non mentionné  
le 4.

• Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

**Chez l'adulte :**

SEPCEN® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

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

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

**Chez l'enfant et l'adolescent :**

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- Ne prenez jamais SEPCEN® :

• Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SEPCEN®, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

**Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® :**

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;

• Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN® ;

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;

• Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;

• Si vous avez eu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affectez prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, l'hypertonie (une maladie des articulations) ;

• Si vous avez des problèmes de coeur (par exemple, une insuffisance cardiaque ou une hypertension artérielle) ou si vous êtes une femme ou un homme qui présente des anomalies au niveau de la prostate. Pour le traitement de ces conditions, il existe d'autres antibiotiques en vente libre. Après 3 jours de traitement, si vous n'avez pas de symptômes de la maladie, arrêtez de prendre SEPCEN®.

**Pendant la prise de SEPCEN®**

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez :

• Réaction allergique : si une réaction allergique se manifeste par les symptômes suivants : évanouissements, ou vomissements, ou si vous arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.

• Effets indésirables graves : si vous présentez des effets indésirables graves (par exemple, réactions allergiques très rares, anémie, maladie de Behcet, ou maladie de Marfan) ou si vous présentez des symptômes de la maladie de Behcet, ou maladie de Marfan.