

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie 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.

ique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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

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



N.D. 35427

Déclaration de Maladie : N° P19- 0023482

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0910 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LATAHI ABDELHAKIM Date de naissance : 1945

Adresse : 66 Rue 2 ESPERANCE 2 AIN-Sebaa Cas.

Tél. : 05 22 64 93 8 Total des frais engagés : 1302,70 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Amal BARROU

Cachet du médecin : Ostéopathie - Diététique - Diabète

Médecin Générale.

Lot. Halioua, N° 100, RDC Ain Sebaa

Casablanca - Tél. : 05 22 35 52 33

Date de consultation : 21/07/2020

Nom et prénom du malade : Ben nani Latifa Age :

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

Nature de la maladie : arthrose / Rhinopharyngite

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 : Casablanca Le : 21/07/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Signature du médecin : [Signature]

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
21/07/2020			150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/07/20	1152,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<p>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <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> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

التخسيس والحمية الغذائية
داء السكري
طب الإعتلال العظمي
معالجة الألم
الطب العام

Diététique et Nutrition
Diabétologie
Ostéopathie
Traitement de la Douleur
Médecine Générale
Echographie
ECC

21 of 2020 Casablanca, le

Dr. Benmamoun Latifa

45

None Records found

45

Spectrum "youthful" Agents

45

Customer Agency



DR. Amal BARROU
Ostéopathe - Diététicien - Douleur
Lot Haloua N° 100 RDC - Casablanca
E-mail : amal.barrou@gmail.com

188,00
x 3

(4)

Piasclidine 300.

AS

1 prise 1/3 - 1/5

97,60

x 3

(5)

Civastine 20-g

AS

1 prise 1/3 - 1/5

T =

1152,70

PHARMACIE
Lot. Halioua. N° 100. 20000 Ain Sebaa
Casablanca - Tél: 05 22 35 52 33

Dr. Amal BARROU
Ostéopathe - Diététicien - Diabète
Médecin Généraliste
Lot. Halioua. N° 100. 20000 Ain Sebaa
Casablanca - Tél: 05 22 35 52 33

CIVASTINE®

Simvastatine

Comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

- CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
- CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
- CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérotique). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin pourra vous prescrire une plus faible dose, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Contre-indications :

Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes
- Si vous avez
- Si vous êtes
- Si vous prenez de l'itraconazole
- de l'érythromycine
- des inhibiteurs du traitement de
- du bœuf
- de la viande
- du ginseng
- de la levure

CIVASTINE® 20 mg
Simvastatine
30 Comprimés pelliculés



97160

PPV 97160

100 4 / 24

100 J61-4



- y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et d'insuffisance musculaire ou d'insuffisance rénale.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une obstruction des voies respiratoires.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
 - Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Engourdissements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et problèmes rénaux).
 - Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, déficience hépatique (troubles du foie).
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, éructation, démangeaisons, perte de cheveux, faiblesse).
 - Sommeil agité (très rare).
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.
- Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :
- Troubles de l'érection.
- Dépression.
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration dus à une infection.
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines statines :
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.
- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glucose) dans le sang élevé (glycémie élevée). Vous serez suivi attentivement pendant le traitement par CIVASTINE®.
- Tests biologiques :
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (CPK) peuvent être observés.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou que vous avez eu et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée si vous avez une maladie du foie.
- Si vous devez suivre une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être approprié.
- Si vous devez vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Si votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pendant le traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des diabète, suivez attentivement votre traitement. Vous pouvez développer un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie. Si vous avez un diabète, suivez attentivement votre traitement. Vous pouvez développer un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

CIVASTINE®

Simvastatine

Comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

- CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
- CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
- CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérotique). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire une plus faible dose, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Contre-indications :

Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes
- Si vous avez
- Si vous êtes
- Si vous prenez de l'itraconazole
- de l'érythromycine
- des inhibiteurs du traitement de
- du bacc
- de la né
- du g
- de la

CIVASTINE® 20 mg
Simvastatine
30 Comprimés pelliculés



PPV 97460
100 4/24
100 J61-4



- y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et d
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provo
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les b
- Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoir
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite
- Engourdissements (dyspnée) et malaises,
- Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et m
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la p
- sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance hépatique (tr
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère,
- Diminution des globules rouges (anémie),
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,
- Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement,
- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, in
- Eruption, démangeaisons, perte de cheveux,
- Faiblesse,
- Sommeil agité (très rare),
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n

- Troubles de l'érection,
- Dépression,
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration da
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines st
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
- Troubles sexuels,
- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (l
- vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentiv

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou que vous avez eu et de toute aller
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer

le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fon

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique

traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des diabète

suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète

sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (t

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave

CIVASTINE®

Simvastatine

Comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

- CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
- CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
- CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athérosclérotique). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire une plus faible dose, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Contre-indications :

Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes
- Si vous avez
- Si vous êtes
- Si vous prenez de l'itraconazole
- de l'érythromycine
- des inhibiteurs du traitement de
- du bœuf
- de la viande
- du ginseng
- de la levure

CIVASTINE® 20 mg
Simvastatine
30 Comprimés pelliculés



97160

PPV 97160

100 4/24

100 J61-4



• y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et d'

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

• Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer

• Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras

• Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles

• Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire)

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),

• Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite)

• Engourdissements (dyspnée) et malaises,

• Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et m

• Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la p

sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance hépatique (tr

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère,

• Diminution des globules rouges (anémie),

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,

• Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement,

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, in

• Eruption, démangeaisons, perte de cheveux,

• Faiblesse,

• Sommeil agité (très rare),

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n

• Troubles de l'érection,

• Dépression,

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration da

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines st

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars,

• Troubles sexuels,

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (l

vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentiv

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme muscula

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

• De tout problème médical que vous avez ou que vous avez eu et de toute aller

• Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

• Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas

• Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter

• Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer

vous pendant le traitement par CIVASTINE®. (Ceci pour vérifier le bon fon

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatiq

traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des diabète

suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète

sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tra

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous devrez la présenter à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin ou à votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

ment les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

information.

consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Piascledine 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Piascledine 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

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.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous devrez la présenter à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin ou à votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

ment les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

information.

consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Piascledine 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Piascledine 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

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.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous devrez la présenter à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin ou à votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.



medicament car elle contient des informations importantes pour vous.

ment les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre infirmier/ère.

information.

consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Piascledine 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre Piascledine 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Piascledine 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement symptomatique (douleur et gêne fonctionnelle) à

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.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PIASCLEDINE 300 mg

Curcol® capsule

Curcumine bio-optimisée + Huile essentielle

FORME ET PRESENTATION :

Capsule, boîte de 30.

COMPOSITION :

Extrait bio-optimisé de Curcuma long
curcumine, huile essentielle de Fenouil
Émulsifiant : polysorbate 80, Acidifi-
végétale : gélatine, glycérol, eau, colora-
titane.

PROPRIÉTÉS :

Curcol® est à base d'actifs naturels (Cur-
de Fenouil riche en Transanéthol) qui
manifestations de l'irritation et de l'ir-
(ballonnement, douleurs, troubles du tr-
améliorer le confort intestinal.

CONSEILS D'UTILISATION :

Phase d'attaque : 2 capsules 2 fois par jour

Phase d'entretien : 1 capsule 2 fois par jour.

A prendre de préférence avant les repas.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 12 ans, la femme enceinte, la femme allaitante, et en cas de prise d'anticoagulants coumariniques ou d'héparine.
- A consommer dans le cadre d'une alimentation équilibrée et d'un mode de vie sain.
- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée sans l'avis d'un professionnel de santé.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants
- Conserver dans un endroit frais et sec.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Lot: B181220002

A consommer de
préférence avant le: 12/2021

PPC : 99,50 DH



Fabriqué par **bioXtract** - les Isnes Belgique

Importé et distribué au Maroc par Thérapharm

Autorisation ministère de la santé : DA 20181710372DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.230.16

SPECTRUM® 0,3% Solution pour instillation auriculaire Ciprofloxacin

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT :

SPECTRUM 0,3% Solution pour instillation auriculaire

2- COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Ciprofloxacin (sous forme de chlorhydrate).....15,0 mg

Excipients : Chlorure de sodium, Edétate de disodium, Solution de chlorure de benzalkonium à 10%, Acide chlorhydrique, Eau pour préparations injectables

3- FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Solution pour instillation auriculaire, boîte de un flacon de 5 ml

4- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites chez l'adulte et l'enfant à partir de 1 an.

5- DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

CONTRE INDICATIONS :

N'utilisez jamais SPECTRUM 0,3%, solution pour instillation auriculaire :

- si vous êtes allergique à la ciprofloxacin, aux autres médicaments de la famille des quinolones ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- si vous avez une otite moyenne aiguë.

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

6- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SPECTRUM 0,3%, solution pour instillation auriculaire :

Faites attention avec SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire :

Mises en garde spéciales

Ne pas injecter, ne pas avaler.

Si vous avez avalé SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire d'une manière accidentelle, contactez votre médecin. Néanmoins, aucune complication sérieuse n'est attendue.

Des réactions allergiques à type d'urticaire, démangeaisons, fourmillements, et des chocs d'origine allergique généralisés (brusque gonflement du visage et du cou, gêne respiratoire, chute de la tension artérielle) pouvant mettre en jeu la vie, ont été observés, parfois dès la première prise, chez des patients traités par des médicaments de la famille des quinolones administrés par voie orale ou par injection.

Si vous remarquez les premiers signes d'une éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité, y compris une urticaire, des démangeaisons ou des problèmes respiratoires, arrêtez le traitement et contactez immédiatement votre médecin. Si vous avez une réaction allergique grave, alors vous avez besoin d'un traitement en urgence.

Si vos symptômes s'aggravent ou reviennent soudainement, consultez votre médecin. Vous pouvez devenir plus sensibles à d'autres infections avec l'utilisation de ce médicament, surtout après une utilisation prolongée.

Si vous êtes âgé ou si vous prenez des médicaments appelés corticostéroïdes utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation, l'asthme ou les problèmes dermatologiques, vous avez un risque plus élevé d'avoir des problèmes de tendon pendant le traitement par SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire.

Si vous rencontrez une inflammation ou un état inflammatoire, arrêtez le traitement et consultez immédiatement votre médecin. Si vous ressentez une douleur, un gonflement ou une inflammation des tendons, pendant ou peu de temps après la prise de ce médicament, arrêtez le traitement et contactez votre médecin.

En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer des réactions cutanées. Un suivi médical méticuleux est nécessaire. N'utilisez SPECTRUM 0,3%, solution pour instillation auriculaire chez les enfants de moins d'un an que s'il est explicitement prescrit par votre médecin.

Au moment de l'emploi, éviter la mise en contact de l'embout avec l'oreille ou les

Siège aim de limiter les risques de contamination
Si au bout de 10 jours les symptômes persistent
EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE
MEDICAMENT PHARMACIEN

Int
Pr
Ve
OR
S
U
G
N
GI

LOT: A090415
PER: 06-2022
PPV: 33, 00DH

SPECTRUM 0,3%
Gouttes auriculaires
En Flacon de 5 ml



6 118001 101658

ires fréquentes (survient chez plus de 10 personnes sur 100)
Fréquents (survient chez 1 à 10 personnes sur 100)
Peu fréquents (survient chez 1 à 10 personnes sur 100)
Rares (survient chez 1 à 10 personnes sur 100)
Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Fréquents :
• maux de tête, douleurs auriculaires, conjonctivite
• dermatite
• pyrexie

Fréquence indéterminée :

• acouphènes

Chez l'enfant

Dans les études cliniques, aucune réaction indésirable n'a été observée chez les enfants âgés de 1 à 12 ans.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, veuillez en informer votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

8- COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

Cette solution pour instillation auriculaire est destinée à l'usage de 1 an.

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante :

Adultes : 4 gouttes dans l'oreille atteinte, 2 fois par jour.

Enfants : 3 gouttes dans l'oreille atteinte, 2 fois par jour.

En cas d'utilisation de mèche dans l'oreille atteinte, la posologie est la suivante :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Voie d'administration

Voie locale. Instillation auriculaire.

Mode d'administration

Tiédifier le flacon au moment de l'emploi en le plongeant dans l'eau tiède, afin d'éviter le contact de l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille :

• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte se trouve en haut.

• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille atteinte se trouve en haut.

MONOZECLAR® 500 mg

Comprimés pelliculés à libération modifiée (Clarithromycine)

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre

<p>- Garder de la</p> <p>- Si votre</p> <p>- Ce</p> <p>- pres</p> <p>- pou</p> <p>- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.</p>	<p>maphar</p> <p>Km 10, route côtière 111, quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ Casablanca - Maroc</p> <p>MONOZECLAR LM 500MG CP PEL B10</p> <p>P.P.V. : 163DH40</p> 	<p>az avoir besoin</p> <p>interrogez votre</p> <p>personnellement</p> <p>tres personnes. Il</p> <p>leurs symptômes</p>
---	---	--

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE MONOZECLAR ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

MONOZECLAR est un antibiotique appartenant à un groupe appelé macrolides. Les antibiotiques arrêtent le développement de certains germes (microbes) qui provoquent des infections. Son utilisation est décrite ci-dessous. Les comprimés de MONOZECLAR sont des comprimés pelliculés à libération modifiée, ce qui signifie que la substance active est libérée lentement du comprimé ; cela vous permet de ne prendre le médicament

vous continuez à prendre les comprimés pendant toute la durée prescrite par le médecin, faute de quoi l'infection pourrait ne pas être complètement traitée et le problème pourrait réapparaître.

Utilisation chez les enfants

Il est possible que ces comprimés ne conviennent pas aux enfants de moins de 12 ans, car ils sont difficiles à avaler. Il est donc préférable d'utiliser des médicaments liquides chez les enfants. Votre médecin prescrira un autre médicament adapté à votre enfant.

Si vous oubliez de prendre MONOZECLAR

Si vous oubliez de prendre un comprimé de MONOZECLAR, prenez-le dès que vous y pensez. Ne prenez pas plus de comprimés sur une journée que votre médecin ne vous l'a prescrit.

Si vous avez pris plus de MONOZECLAR que vous n'auriez dû

Si vous prenez accidentellement plus de deux comprimés de MONOZECLAR sur une journée, ou si un enfant avale des comprimés par accident, consultez un médecin d'urgence, même en l'absence de symptômes ou de problèmes. Il est probable qu'un surdosage de MONOZECLAR provoque des vomissements et des douleurs d'estomac, et il existe un risque de réactions allergiques. Si vous avez pris trop de MONOZECLAR, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, MONOZECLAR peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables signalés lors de l'utilisation de MONOZECLAR sont énumérés ci-dessous.

Effets indésirables fréquents de MONOZECLAR (survenant chez 1 à 10 utilisateurs sur 100) sont les suivants :