

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 canaux, 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 canaux.

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-597214

ND: 52383

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1545 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENYASS ABDELHAFID

Date de naissance : 08/03/54

Adresse : LOT 125 TRANCHE D IMAMNA LTADIDA SIDI OTMANE CASABLANCA

Tél. : 0662189350 Total des frais engagés : 2667,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Benyass Abdelhafid Age :

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

Nature de la maladie : abcie sur arthrose de membre inf.

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 2020

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du M.ecin attestant le Paiement des Actes
18/12/2020		1	850,00	INP : 09110108 09110108 Tél: 06 22 92 20 92

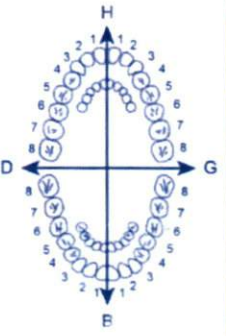
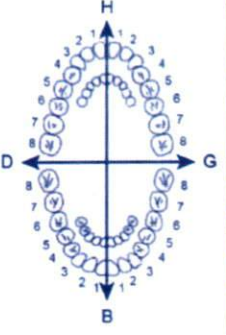
EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/12/2020	2417,20

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		COEFFICIENT DES TRAVAUX	
		25533412 00000000 D 00000000 35533411	21433552 00000000 G 00000000 11433553 B	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			

[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



18/12/2020

Benyass Abdelhafid

153.80 x 2

1) Coccidin 250

270.00 x 2 3cp 3/2

2) Co plavix

125.00 x 2 2cp 3/2

3) Co amarel

49.80 x 2 2cp 1/2

4) plagyl 500

22.20 x 2 2cp 3/2

5) Cedelipran

99.00 2cp 3/2

6) cedes 20

2 geluli / 1 comate

~~2417,20~~ **URGENCES 24H/24H**

05 22 26 79 42 : الفاكس - الدار البيضاء - (قرب حديقة مردوخ) - شارع عمر الإدريسي 64

64, Bd Omar El Idrissi (en face du jardin Murdoch) - Casablanca - Fax : 05 22 26 79 42

Tél : 05 22 27 72 72 (L.G) / 05 22 27 02 79 / 05 22 27 80 34 / 05 22 26 73 00 / 05 22 27 53 71 / 05 22 27 32 85 : الهاتف

E-mail : cliniquemerssultan@gmail.com / www.cliniquemerssultan.ma / ICE : 001728360000010



PHARMACIE LILAS
MADAME AL JADID
Boulevard du Fater.
107 379 Vannes D. Cité Nouvelle

Dr. Mustapha TRAFEH
Chirurgie Orthopédique
& Traumatologie
Tél: 05 22 82 82 82

X 10 J

X 10 J

Dr. Mustapha TRAFEH
Chirurgie Orthopédique
& Traumatologie
Tél: 05 22 82 82 82

LOT 191741
EXP 07/2022
PPV 99.00 DH

ALL INFORMATION CONTAINED
HEREIN IS UNCLASSIFIED
DATE 07/2022 BY 60321
JAL/DAV



Avaler les comprimés avec de l'eau.

c) Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré :

1 à 3 fois par jour, selon les indications.

d) Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

La disparition de la fièvre signifie pas que vous êtes guéri. La fatigue n'est pas due à l'infection elle-même. Le traitement serait sans effet si vous arrêtez votre guérison.

Cas particuliers : la durée du traitement de l'amibiase (infection due à un parasite) est de 7 jours ; pour la trichomonase (infection due à un parasite), c'est un traitement en une prise unique.

e) Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de vomissements, difficulté à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin. Il peut être amené à vous prescrire un traitement.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Manifestations digestives :
 - nausées, vomissements, crampes au niveau de l'estomac, diarrhée;
- inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, inflammation de la bouche, goût métallique dans la bouche, perte d'appétit;
- exceptionnellement, cas de pancréatite (inflammation du pancréas) réversible à l'arrêt du traitement.
- 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), exceptionnellement choc d'origine allergique.
- Manifestations nerveuses :
 - maux de tête ;
 - atteinte des nerfs des membres ;
 - convulsions, vertiges, mauvaise coordination des mouvements volontaires.
- Troubles psychiques :
 - confusion, hallucinations.
- Troubles sanguins :
 - très rares cas de taux anormalement bas de globules blancs ou de plaquettes dans le sang.
- Manifestations au niveau du foie :

• très rares cas d'anomalies réversibles du bilan hépatique d'hépatite due à l'obstruction des voies biliaires.

- Autres :

• coloration brun-rougeâtre des urines due au médicament.

SIGNEZ À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.

TE DE REVISION DE LA NOTICE

009.

8. CONSEILS 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 d'antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes 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 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 entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.





Avaler les comprimés avec de l'eau.

c) Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré :

1 à 3 fois par jour, selon les indications.

d) Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

La disparition de la fièvre signifie pas que vous êtes guéri. La fatigue n'est pas due à l'infection elle-même. Le traitement serait sans effet si vous arrêtez votre guérison.

Cas particuliers : la durée du traitement de l'amibiase (infection due à un parasite) est de 7 jours ; pour la trichomonase (infection due à un parasite), c'est un traitement en une prise unique.

e) Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de vomissements, difficulté à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin. Il peut être amené à vous prescrire un traitement.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Manifestations digestives :
 - nausées, vomissements, crampes au niveau de l'estomac, diarrhée;
- inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, inflammation de la bouche, goût métallique dans la bouche, perte d'appétit;
- exceptionnellement, cas de pancréatite (inflammation du pancréas) réversible à l'arrêt du traitement.
- 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), exceptionnellement choc d'origine allergique.
- Manifestations nerveuses :
 - maux de tête ;
 - atteinte des nerfs des membres ;
 - convulsions, vertiges, mauvaise coordination des mouvements volontaires.
- Troubles psychiques :
 - confusion, hallucinations.
- Troubles sanguins :
 - très rares cas de taux anormalement bas de globules blancs ou de plaquettes dans le sang.
- Manifestations au niveau du foie :

• très rares cas d'anomalies réversibles du bilan hépatique d'hépatite due à l'obstruction des voies biliaires.

- Autres :

• coloration brun-rougeâtre des urines due au médicament.

SIGNEZ À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.

REVISION DE LA NOTICE

009.

8. CONSEILS 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 risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes 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 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 entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.



COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium
Boîte de 20 CP/250 mg



(H) 100

Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant la grossesse. La nécessité de la poursuivre.

En petite quantité dans le lait maternel, si vous êtes allaitée, consultez votre pharmacien avant de commencer.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de double dose. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 10 et 1 personne sur 100 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain sidéroblastique),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Lyell et de Staphylococcidie).

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium
Boîte de 20 CP/250 mg



Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant le traitement. La nécessité de la poursuivre.

En petite quantité dans le lait maternel, si vous êtes allaitée, consultez votre pharmacien avant de continuer à allaiter.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypocholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de double dose. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 et 10 personnes sur 100 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain(s) sidéroblastique(s)),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Lyell et de Staphylococcidie).

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium
Boîte de 20 CP/250 mg



Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant la grossesse. Il est donc nécessaire de la poursuivre.

En petite quantité dans le lait maternel, si vous êtes allaitée, consultez votre pharmacien avant de continuer à allaiter.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de double dose. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 100 et 1 personne sur 10 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain(s) sidéroblastique(s)),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être classés dans une des catégories ci-dessus) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou d'un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Staphylococcus aureus).

nez, des yeux et dans la région génitale (syndromes

nez, des yeux et dans la région génitale (syndromes

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium
Boîte de 20 CP/250 mg



Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant la grossesse. Il est donc nécessaire de la poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou allaitez, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypocholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 10 et 1 personne sur 100 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiedant certain sidéroblastique),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Staphylococcus aureus).

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
dal

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
fusidate de sodium

Boîte de 20 CP/250 mg



118000 083238

Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant la grossesse. Il est donc nécessaire de la poursuivre.

En raison de la petite quantité dans le lait maternel, l'allaitement peut continuer, si vous le souhaitez, sous la surveillance d'un pharmacien.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 10 et 1 personne sur 100 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain(s) sidéroblastique(s)),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Staphylococcus aureus).

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium

Boîte de 20 CP/250 mg



(H) 100

Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant la grossesse. Il est donc nécessaire de la poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de double dose. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 10 et 1 personne sur 100 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain(s) sidéroblastique(s)),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des symptômes d'exanthématique aiguë généralisée,
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Staphylococcus aureus).

- réaction allergique, exceptionnellement grave, hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des exanthématiques aiguës généralisées),
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement nez des yeux et dans la région génitale (syndromes

COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé

COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé avec des
Sans objet.

Veuillez
des
• Ga
• Si
• C
leu
• S
da

LOT : 200378
UT AV : 06/2023
PPV : 153,80DH

AV

Lot n°

COCCIDIN®
Fusidate de sodium
Boîte de 20 CP/250 mg



Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation pendant les premiers jours de la grossesse, quel qu'en soit le terme, ne vous empêche pas de découvrir que vous êtes enceinte pendant le traitement. La nécessité de la poursuivre.

En petite quantité dans le lait maternel, si vous êtes allaitée, consultez votre pharmacien avant de commencer le traitement.

machin

ulé contient
& prendre en

Déconseillé
pp ou un syndr

1. QU'EST-CE QUE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01XC01.

Ce médicament, dont la substance active est le fusidate de sodium, est un antibiotique de la famille des staphylocoques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections dues à un germe: le staphylocoque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypcholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires.

Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable qu'un autre antibiotique vous soit prescrit et que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par COCCIDIN. Dans ce dernier cas, le traitement par statine pourra être repris 7 jours après la fin du traitement par COCCIDIN.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de démangeaisons dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contactez immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nouveau-né ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par COCCIDIN (voir rubrique Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé).

Autres médicaments et COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubriques Ne prenez jamais COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé et Avertissements et précautions).

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

3. COMMENT PRENDRE COCCIDIN® 250mg, comprimé pelliculé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

La dose recommandée est :

Adultes

1 g à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité de l'infection.

Enfants de plus de 6 ans

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection.

Si vous avez pris plus de COCCIDIN® 250 mg, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de double dose. Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre COCCIDIN® 250 mg, comprimé pelliculé, consultez votre médecin. Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS?

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

Effets indésirables fréquents pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- vomissements,
 - diarrhée,
 - douleurs abdominales,
 - digestion difficile (dyspepsie),
 - jaunisse, augmentation de la bilirubine (pigment jaune présent dans le sang),
 - fatigue, perte de force et d'énergie (asthénie).
- Effets indésirables peu fréquents, pouvant affecter entre 1 personne sur 100 et 1 personne sur 10 :
- diminution de la quantité de certains éléments du sang (anémie, thrombopénie, anémiodont certain(s) sidéroblastique(s)),
 - maux de tête,
 - somnolence,
 - éruptions cutanées de divers types, en particulier urticaire,
 - insuffisance rénale.

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- hypersensibilité,
- gonflement du cou et du visage (angioedème).

Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne peuvent être estimés sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, exceptionellement grave,
- hépatite ou anomalie des tests hépatiques,
- rougeur se généralisant à tout le corps avec des cloques (syndrome de Lyell),
- lésion hémorragique de la peau (purpura vasculaire),
- apparition de bulles, de cloques ou un décollement de la peau (syndrome de Stévenson-Johnson),
- nez, des yeux et dans la région génitale (syndromes de Lyell et de Stévenson-Johnson).

comprimés pelliculés
clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

**Veuillez lire
ce médicament
important**

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 270,00 DH



6118001 082018

Si vous ne lisez pas attentivement cette notice, vous risquez de ne pas savoir utiliser correctement ce médicament. Ceci peut entraîner des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice (voir rubrique 4).

**avant de prendre
es informations**

Si vous ne pouvez pas lire, demandez à votre médecin ou votre pharmacien de la relire.

Ne le donnez pas à un enfant. Ne le donnez pas à une femme enceinte ou allaitante, même si les effets ne sont pas connus.

Si vous êtes sensible à l'aspirine, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez d'autres médicaments, appliquez-les avec précaution.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

le cerveau.

- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hématologique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac ou des troubles de la coagulation (saignement à l'articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente.
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie du sang.
- si vous avez des antécédents de saignement, y compris les allergies à toute maladie.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie du sang (déficit en déshydrogénase ou déficit en G6PD).
- si vous développez une forme partielle de leucémie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie du sang (thrombotique ou PTT) ou si vous avez des symptômes apparaissant comme des petits saignements ou non de fatigue extrême, une éruption de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament. Dans le cas de coagulation sanguine. Dans le cas de coagulation sanguine, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

comprimés pelliculés
clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

**Veillez lire
ce médicament
important**

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 270,00 DH



6118001 082018

Si vous ne lisez pas attentivement cette notice, vous risquez de ne pas savoir utiliser correctement ce médicament. Ceci peut entraîner des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice (voir rubrique 4).

**avant de prendre
es informations**

Si vous ne pouvez pas lire la notice, demandez à votre médecin ou votre pharmacien de la relire.

Ne le donnez pas à un enfant ou un adolescent. Ne le donnez pas à une femme enceinte ou allaitante, même si les effets indésirables sont rares.

Si vous êtes sensible à l'aspirine, parlez-en à votre médecin. Il vous dira si vous pouvez l'utiliser.

Si vous prenez d'autres médicaments, parlez-en à votre médecin. Ils peuvent interagir avec Coplavix.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

le cerveau.

- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hématologique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
 - des troubles de la coagulation (saignement anormal, hémophilie, maladie de l'articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente.
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans les artères (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie du sang.
- si vous avez des antécédents de saignement, y compris les allergies à toute maladie.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie du sang (déficit en déshydrogénase ou déficit en G6PD).
- si vous développez une forme partielle de leucémie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles sanglantes.
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie du sang (thrombotique ou PTT) ou si vous avez des symptômes apparaissant comme des petits saignements ou non de fatigue extrême, de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament. Dans le cas de coagulation sanguine. Dans le cas de coagulation sanguine, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments pour vous protéger des saignements.

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine



125

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonylurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine



Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- insuline),
- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonylurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Codoliprane®

PPV: 22DH20

PER: 06/22

LOT: J1708



Codoliprane®

Paracétamol 1000 mg

Phosphate de codéine 20 mg
16 COMPRIMES SECABLES



6 118000 040217

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PPV: 22DH20

PER: 06/22

LOT: J1708



Codoliprane®

Paracétamol 1000 mg

Phosphate de codéine 20 mg
16 COMPRIMES SECABLES



6 118000 040217

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

