

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.

Diologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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° P19- 0026665

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3155 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BACHA Mohammed
Date de naissance : 13/12/1955
Adresse : 267 Bd de la grande Ceinture H.M. CASABLANCA
Tél. : 0613744690 Total des frais engagés : 439,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. QADIRI GERMANE Leila Spécialiste O.R.L.
Im. Mozzour, Appt. 2 Angle Rue d'El Gharb, Chenguitte
Tél. : 0522 31 27 12 - Mohammedia
Date de consultation : 09/01/2020
Nom et prénom du malade : BACHA TORISS Age : 13 ans
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Obésité Doule
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 : 11013 15 100 150

Le : 09/01/2020

Signature de l'adhérent(e) :

132 ACCUEIL

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
09/01/2020		1	270DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourgonneur

Date

Montant de la Facture

09/01/2020

189,70

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

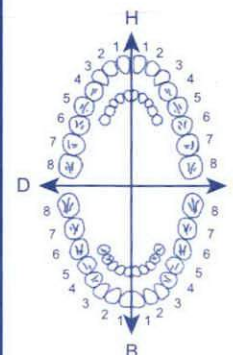
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

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

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

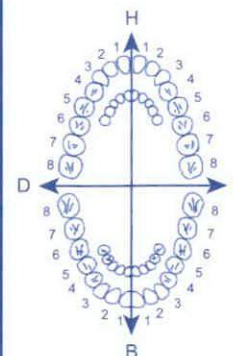
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

Docteur
Qadiri Lépse Qermane

Spécialiste O.R.L.
Maladies et Chirurgie
Nez - Gorge - Oreilles



الدكتورة
قادري ل. زوجة قرمان

اختصاصية في امراض وجراحة
الانف - الحنجرة - الاذن

Mohammedia, le 29/11/2020 المحمدية في

Brutta maris

115,80

57,90
x 2

(SV)

**PHARMACIE ORTHOPEDIE
DU MAGHREB**
M. TIZEL YOUNES
AVENUE DES F.A.R MOHAMMEDIA
05 23 32 24 16 / INPE : 092040880

40,90

(SV)

2up le matin apr leul dey

2074 j

(SV)

33,00

Spehuni A

2up j ork 2 03

189,70

عمارة مزور - الرقم 2 (امام المسجد الكبير رضوان) - المحمدية - بالموعد

Imm. Mezzour - App. 2 (en face Grande Mosquée Ridouane) - Mohammedia - **sur rendez-vous**

Tél.: 05 23 31 27 12 :: الهاتف - Fax : 05 23 32 47 74 : الفاكس

Dr. QADIRI LEPSE QERMANE Leila
Spécialiste O.R.L.
Imm. Mezzour - App. 2 - Angle
Rue d'El Ghazal - Mohammedia
05 23 31 27 12

ORO dispersible



voie orale

Anapred[®]

prednisolone

20 mg

Deva
pharmaceutique

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

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

1. QU'EST-CE QUE Anapred 20 MG, COMPRIME ORODISPERSIBLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

Ce médicament est un corticoïde.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANAPRED 20 mg, COMPRIME ORODISPERSIBLE ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne pas utiliser Anapred 20 mg, comprimé orodispersible dans les cas suivants :

- La plupart des infections,
- Certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- Certains troubles mentaux non traités,
- Vaccination par des vaccins vivants,
- Si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.
- Phénylcytonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) est à éviter (voir rubrique «Prise ou utilisation d'autres médicaments»).

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

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

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

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

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) (voir rubrique « Faites attention »).

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité.

Allaitement

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

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

Sportifs

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive dans certains tests antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

LOT : M0227
SER : 09/004
PFO : 40.90 BH

ECOCLAV® 1 g/125 mg ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

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

Dans cette notice :

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

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

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactifs). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2 - Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament

CONTRA-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas Ecoclav si vous êtes dans l'une des situations

mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Ecoclav poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce

médicament si vous :

- Souffrez de mononucléose infectieuse,
- Êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- N'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière :

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Ecoclav, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Voici « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires :

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez Ecoclav. En effet, Ecoclav peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et Ecoclav

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec Ecoclav, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'Ecoclav.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec Ecoclav, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Ecoclav peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Ecoclav peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

Enfant :

Sans objet.

Aliments et boissons :

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Ecoclav peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire

3 - Comment utiliser Ecoclav ?

Instructions pour un bon u

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie

d'administration et Durée d

POSOLOGIE

Adultes et enfants de 40 kg

• Dose habituelle : 1 sachet tr

• Dose inférieure : 1 sachet d

Enfants pesant moins de 40

Les sachets Ecoclav 1 g/125 m

Patients souffrant de problèmes rénaux :

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation du dosage peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un médicament.

- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang peuvent être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement du foie.

Comment prendre Ecoclav ?

- Juste avant la prise d'Ecoclav, ouvrez le sachet-dose dans un demi-verre d'eau
- Avaler le mélange au début d'un repas
- Répartissez les prises de manière régulière. Elles doivent être espacées d'au moins 4 heures
- Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines pendant que vous prenez Ecoclav
- Ne prenez pas Ecoclav pendant plus de 14 jours. Si vous persistez, consultez de nouveau un médecin

Symptômes et instructions en cas de

Si vous avez pris plus d'Ecoclav, pour un sachet-dose que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'Ecoclav (nausées, vomissements ou diarrhée) ou

Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible au médecin.

Instructions en cas d'omission d'une

Si vous oubliez de prendre Ecoclav, pour un sachet-dose :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la

Attendez ensuite environ 4 heures avant

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Ecoclav pour un sachet-dose ?

Vous devez continuer de prendre Ecoclav

Si vous sentez mieux. Toutes les

l'infection. Si certaines bactéries devaient

l'origine d'une réapparition de l'infection

Si vous avez d'autres questions sur l'uti

plus d'informations à votre médecin ou à

4 - Quels sont les effets indésirables

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Ecoclav

mais ils ne surviennent pas systématiqu

médicament peut entraîner les effets in

Réactions nécessitant une attention

Réactions allergiques

- Éruption cutanée,

• Inflammation des vaisseaux sanguins

la forme de taches rouges ou violettes

toucher d'autres parties du corps,

• Fièvre, douleurs articulaires, ganglions

• Gonflement, parfois du visage ou de la

des difficultés respiratoires,

• Malaise brutal avec chute de la press

ptor

trité

han

lem

Lot N° :

Exp : 19049

PPV : 570490

11/21

ECOCLAV® 1 g/125 mg ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

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

Dans cette notice :

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

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

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactifs). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2 - Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament

CONTRA-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas Ecoclav si vous êtes dans l'une des situations

mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Ecoclav poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce

médicament si vous :

- Souffrez de mononucléose infectieuse,
- Êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- N'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière :

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Ecoclav, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Voici « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires :

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez Ecoclav. En effet, Ecoclav peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et Ecoclav

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'alopurinol (en traitement de la goutte) avec Ecoclav, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'Ecoclav.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec Ecoclav, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Ecoclav peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Ecoclav peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

Enfant :

Sans objet.

Aliments et boissons :

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Ecoclav peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire

3 - Comment utiliser Ecoclav ?

Instructions pour un bon u

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie

d'administration et Durée d

POSOLOGIE

Adultes et enfants de 40 kg

• Dose habituelle : 1 sachet tr

• Dose inférieure : 1 sachet d

Enfants pesant moins de 40

Les sachets Ecoclav 1 g/125 m

Patients souffrant de problèmes rénaux :

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation du dosage peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un médicament.

- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang peuvent être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement du foie.

Comment prendre Ecoclav ?

- Juste avant la prise d'Ecoclav, ouvrez le sachet-dose dans un demi-verre d'eau
- Avaler le mélange au début d'un repas
- Répartissez les prises de manière régulière. Elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.
- Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines pendant que vous prenez Ecoclav
- Ne prenez pas Ecoclav pendant plus de 14 jours. Si vous persistez, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de

Si vous avez pris plus d'Ecoclav, pour

sachet-dose que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'Ecoclav (nausées, vomissements ou diarrhée) ou

Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible au médecin.

Instructions en cas d'omission d'une

Si vous oubliez de prendre Ecoclav, p

sachet-dose :

Si vous avez oublié une dose, prenez-le plus vite possible. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Ecoclav p

sachet-dose ?

Vous devez continuer de prendre Ecoclav jusqu'à ce que vous sentiez mieux. Toutes les

l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient provoquer l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

4 - Quels sont les effets indésirables

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Ecoclav peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Le médicament peut entraîner les effets indésirables suivants :

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques

- Éruption cutanée,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (la forme de taches rouges ou violettes qui touchent d'autres parties du corps),
- Fièvre, douleurs articulaires, ganglions enflés,
- Gonflement, parfois du visage ou de la gorge,
- Des difficultés respiratoires,
- Malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

Lot N° :

Exp : 19049

PPV : 570490

11/21

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

doigts afin de limiter les risques de contamination. Si au bout de 10 jours les symptômes persistent, consultez votre médecin. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Interactions avec d'autres médicaments. Prise ou utilisation d'autres médicaments. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien tout autre médicament, même sans ordonnance.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ne pas utiliser SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire pendant la grossesse ou l'allaitement, sauf si votre médecin vous le conseille à votre médecin ou à votre pharmacien.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et utilisation de machines

L'utilisation de SPECTRUM 0,3%, solution pour instillation auriculaire n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire :

Chlorure de benzalkonium.

7- EFFETS NON SOUHAITES OU GENES

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, SPECTRUM 0,3% peut provoquer des effets indésirables. La fréquence des effets indésirables potentiels est la suivante :

Très fréquents (survient chez plus de 1 personne sur 10)
Fréquents (survient chez 1 à 10 personnes sur 100)
Peu fréquents (survient chez 1 à 10 personnes sur 1000)
Rares (survient chez 1 à 10 personnes sur 10000)
Fréquence indéterminée (ne peut être estimée par les données disponibles).

Fréquents :

- maux de tête, douleurs auriculaires, congestion nasale

- 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 local. L'âge de l'enfant.

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

LOT: A030193
PER: 03-2022
PPV: 33,00DH

plou en
contact

oreille et
côté op

4 à 5 gouttes dans l'oreille atteinte.
Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour bien dans le fond de l'oreille.