

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

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

armacie :

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.

ééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

Nº P19-

055101

57001

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 671

Société :

Actif Pensionné(e) Autre

Nom & Prénom : Abdesalam KHALAL

Date de naissance :

Adresse : 11/11/1948

Tél. : 0657269065

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr ERRAIS Marouane

Médecin
Ryad Oncologia Clinic
15, Allée du Persée Casablanca
Tél: 022 86 27 00

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Mycose pharyngie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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
04/12/2020	CS		Gratuite	Dr ERRAIS Marouane Médecin Ryad Oncologia Clinic 15, Allée du Persée Casablanca Tél: 0522 86 27 00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE ER	4/12/2020	404,70
Dr. TAZI Yasmine - Ep. CHRAIBI Rue Mostapha Chouaib Bloc 15 Anfa II Casablanca - Tél: 05 22 94 53 47	02/12/20	50,00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. TAZI - Médecin Biologiste	10/12/20	5300	402,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

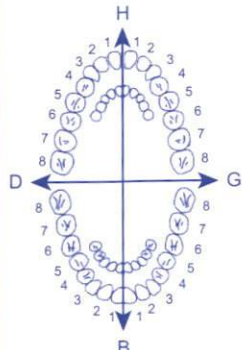
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				
				MONTANTS DES SOINS
				DÉBUT D'EXÉCUTION
				FIN D'EXÉCUTION
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H	25533412 00000000 35533411	G	21433552 00000000 11433553
	D	00000000	B	00000000
		35533411		11433553
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS



Ryad
Oncologia Clinic



مصحة
الرياض للأنكليوجيا

Le 02/12/2020

Pr. A. Acharki
Onco-Radiothérapeute

Dr. O. Alami
Onco-Radiothérapeute

Dr. H. El Boussairi
Onco-Radiothérapeute

Pr. A. Benider
Onco-Radiothérapeute

Pr. S. Sahraoui
Onco-Radiothérapeute

Pr. N. Benchakroun
Onco-Radiothérapeute

Pr. Z. Bouchbika
Onco-Radiothérapeute

PHARMACIE NOUVELLE ERE
Dr. TAZI Yassine - Fr. CHRAIBI
Rue Mostapha Chraibi, Bloc 15 Anfa II
Casablanca - Tel: 05 22 94 53 47

Dr. ERRAIS Marouane
Médecin
Ryad Oncologia Clinic
15, Allée du Persée Casablanca
Tél: 0522 86 27 00

Tramal® 50 mg gélule'

Tramal® 100 mg supposito Chlorhydrate de tramadol

PPV: 25DH00

PER: 01/25

LOT: J329

Composition

Principe actif : Une gélule de Tramal® contient 50 mg de chlorhydrate de tramadol. Un suppositoire de Tramal® contient 100 mg de chlorhydrate de tramadol.

Excipients : Q.S.P une gélule ou un suppositoire

Forme pharmaceutique

Gélule : boîte de 10 ; Suppositoire : boîte de 5

Dans quels cas utiliser Tramal® ?

Tramal® est un antalgique préconisé dans le traitement des douleurs modérées à intenses de l'adulte.

Dans quels cas ne pas utiliser Tramal® ?

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

- intoxication au tramadol ou aux morphiniques,
- intoxication aiguë ou surdosage avec les produits agissant sur le système nerveux central (alcool, somnifères, autres médicaments contre la douleur),
- traitement simultané ou récent par certains antidépresseurs,
- insuffisance respiratoire sévère,
- maladie sévère du foie,
- enfant de moins de 15 ans,
- allaitement,
- épilepsie non contrôlée par un traitement (cf. Mises en garde),
- association avec la buprenorphine, la nalbuphine, la pentazocine.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

- pendant la grossesse,

- en association avec la carbamazépine (médicament de l'épilepsie).

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

De quoi faut-il tenir compte lors de la grossesse et de l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état. Par mesure de prudence, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allaitement. D'une façon générale, demandez toujours l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament au cours de la grossesse.

Quelles sont les précautions à prendre ?

Prévenez votre médecin en cas de maladie grave du foie ou des reins, car il convient alors de modifier la posologie.

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

Conducteurs et utilisateurs de machines :

L'attention des conducteurs de véhicules et des utilisateurs de machines est attirée sur le fait que Tramal® peut entraîner un risque de somnolence. Ce risque est majoré en cas de prise d'alcool ou de médicaments sédatifs.

Mises en garde :

L'utilisation prolongée de ce médicament peut conduire à un état de dépendance. Respectez la prescription de votre médecin.



Tramal® 50 mg gélule'

Tramal® 100 mg supposito Chlorhydrate de tramadol

PPV: 25DH00

PER: 01/25

LOT: J329

Composition

Principe actif : Une gélule de Tramal® contient 50 mg de chlorhydrate de tramadol. Un suppositoire de Tramal® contient 100 mg de chlorhydrate de tramadol.

Excipients : Q.S.P une gélule ou un suppositoire

Forme pharmaceutique

Gélule : boîte de 10 ; Suppositoire : boîte de 5

Dans quels cas utiliser Tramal® ?

Tramal® est un antalgique préconisé dans le traitement des douleurs modérées à intenses de l'adulte.

Dans quels cas ne pas utiliser Tramal® ?

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

- intoxication au tramadol ou aux morphiniques,
- intoxication aiguë ou surdosage avec les produits agissant sur le système nerveux central (alcool, somnifères, autres médicaments contre la douleur),
- traitement simultané ou récent par certains antidépresseurs,
- insuffisance respiratoire sévère,
- maladie sévère du foie,
- enfant de moins de 15 ans,
- allaitement,
- épilepsie non contrôlée par un traitement (cf. Mises en garde),
- association avec la buprenorphine, la nalbuphine, la pentazocine.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

- pendant la grossesse,

- en association avec la carbamazépine (médicament de l'épilepsie).

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

De quoi faut-il tenir compte lors de la grossesse et de l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état. Par mesure de prudence, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allaitement. D'une façon générale, demandez toujours l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament au cours de la grossesse.

Quelles sont les précautions à prendre ?

Prévenez votre médecin en cas de maladie grave du foie ou des reins, car il convient alors de modifier la posologie.

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

Conducteurs et utilisateurs de machines :

L'attention des conducteurs de véhicules et des utilisateurs de machines est attirée sur le fait que Tramal® peut entraîner un risque de somnolence. Ce risque est majoré en cas de prise d'alcool ou de médicaments sédatifs.

Mises en garde :

L'utilisation prolongée de ce médicament peut conduire à un état de dépendance. Respectez la prescription de votre médecin.





Le 04/12/2020

Pr. A. Acharki
Onco-Radiothérapeute

Dr. O. Alami
Onco-Radiothérapeute

Dr. H. El Boussairi
Onco-Radiothérapeute

Pr. A. Benider
Onco-Radiothérapeute

Pr. S. Sahraoui
Onco-Radiothérapeute

Pr. N. Benchakroun
Onco-Radiothérapeute

Pr. Z. Bouchbika
Onco-Radiothérapeute

M^r Khalad Abdesslam

14950

① - Spectrum 500mg
Icpalj = 4jrs
58,45

② - Effipred 20mg

3cp1j = 5jrs
76,29

③ - Canaflex 20mg
Icp1 sem = 3Sem

89,10
④ - Inexium 20mg
Icp1j Le matin

Dr. ERRAI Marouane
Médecin
Ryad Oncologia Clinic
15, Allée du Persée Casablanca
Tel: 0522 86 27 31

PHARMACIE NOUVELLE ÈRE
Dr. TAHYSSINA - Ep. CHRAIBI
que Mostapha Choukri, Bloc 15 Anfa I
Casablanca - Tél: 05 22 91 53 42

⑤ - Neutral Stop
lcam&3lj

404,70

Dr ERRAIS Marouane
Médecin
Ryad Oncologia Clinic
15, Allée du Persée Casablanca
Tél: 0522 86 27 00



Laboratoire de biologie médicale

مختبر التحاليل الطبية

Dr Zizi

دكتور الزيزي

Médecin Biologiste

طبيب

Ancien interne des hôpitaux de Paris

إختصاصي في
التحاليل الطبية

Casablanca le 10-12-2020

Mr KHALLAD Abdeslem

FACTURE N° B201202365

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0111	Créatinine	B30	B
0120	Ionogramme complet(Na, K, Cl, Prot, RA, Ca)	B160	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B

Total des B : 300

TOTAL DOSSIER : 402.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :
quatre cent deux dirhams



EFFIPRED® 20 mg

EFFIPRED® (Prednisolone)

PPV 58DH4D
EXP 03/2023
LOT 90021 2

Effervescents à 5 mg
Effervescents à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg
Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).....5 mg
- Excipient qsp.....1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents à 20 mg
Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).....20 mg
- Excipient qsp.....1 comprimé effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatisantes, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniques, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines virus en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant de toute autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère digestif récent ou ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitement.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin et à votre pharmacien, en particulier certains médicaments pour le cœur, l'aspirine, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques hypokaliémiants, certains anti-épileptiques.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants ; ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Stocker à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin
Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante
Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

F56240P071200

PPV 38DH50

EXP 09/2023
LOT 08041 6

Neutral[®]

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

**Anti-Acide
Suspension buvable 250 ml**

CANAFI

LOT : 1015
UT.AV : 04 - 23
P.P.V : 76 DH 20

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI)..... 150 mg
Excipients q.s.p..... 1 gélule
Fluconazole (DCI)..... 50 mg
Excipient q.s.p..... 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazol utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA).

- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.

- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périénèves aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermoépidermocystoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,

- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ainsi que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez des patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'intervalle QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxidermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-Biliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PERÉMPTION :

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

PS10403

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubier bnou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

Cpr GR

20 mg

Boite 14

84015DMP/21NRQ P.P.V: 82,10 DH

6 118001 020591

**INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant**
ésoméprazole



إينكسيوم® 20 ملغم ،
قرص صامد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca

**SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & E
SPECTRUM® 750 mg B/10 .**
Comprimés pelliculés
(Ciprofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas 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. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine

250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs: croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, hypromellose, oxyde de titane, talc, propylène de glycol, PEG 6000.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique: Fluorquinolone - code ATC: J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

- Chez l'adulte

SPECTRUM, est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

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

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

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

- Chez l'enfant et l'adolescent

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

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

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

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM, avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Prenez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pelliculé:

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 1)
- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 8)

LOT 200284
EXP 03/2023
PPV 149.50DH

peut provoquer des effets indésirables.
Indépendamment de l'effet indésirable, vous pouvez reconnaître vous-même si

l'effet indésirable est grave et si vous devez le signaler à votre médecin ou à votre pharmacien.

• **Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)**

• Réaction allergique sévère et soutenue se manifestant par des symptômes tels qu'une urticaire, des symptômes vertigineux, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique) (voir rubrique 7)

• Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture partielle du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)

• Eruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement cloqués ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloqués ou d'un décollement de la peau (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

• Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement musculaire dans les extrémités (neuropathie) (voir rubrique 7)

• Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'origine et des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité) qui s'accompagnent d'une eosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom, PEAG : Pustulose Exanthème Généralisé

D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM sont listés ci-dessous, selon leur fréquence de survenue :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Nausées, diarrée

• Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Douleurs dans les articulations chez l'adulte

• Surinfections fongiques (dues à des champignons)

• Taux élevé d'un type de globules blancs (eosinophiles)

• Diminution de l'appétit

• Hyperactivité, agitation

• Mauvaise haleine, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

• Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

• Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou cholestérol)

• Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire

• Altération de la fonction rénale

• Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

• Augmentation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphatases alcalines).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire

• Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans certains cas) (voir rubrique 7)

• Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présentant la coagulation sanguine (plaquettes)

• Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (quincke) (voir rubrique 7)

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

• Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)

• Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (pouvant entraîner des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

• Fourmillement, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité, tremblements, vertiges

• Troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 7)

• Bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

• Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

• Essoufflement, y compris symptômes asthmatiques

• Troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestéatique), hépatite

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7).

• Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

• Rétention d'eau, transpiration excessive

• Augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

• Type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique)



Pr. A. Acharki
Onco-Radiothérapeute

Dr. O. Alami
Onco-Radiothérapeute

Dr. H. El Boussairi
Onco-Radiothérapeute

Pr. A. Benider
Onco-Radiothérapeute

Pr. S. Sahraoui
Onco-Radiothérapeute

Pr. N. Benchakroun
Onco-Radiothérapeute

Pr. Z. Bouchbika
Onco-Radiothérapeute

M⁵ Khallad Abdesslam

Faire SUP

* NFS + Pg

* Ionogramme complet

* U_{Cr} / Créat

RYAD ONCOLOGIA CLINIC
15, Allée du Persée Casablanca
Quartier des Hôpitaux Extension
Tél: 0522 86 27 00 FAX: 0522 86 25 56

Dr. ZIZI - Médecin Biologiste
Dr. ERRAIS MEROUANE Médecin
Riyad Oncologia Clinic
15, Allée du Persée Casablanca
Tél: 0522 86 27 00

R D V

le Vendredi prochain

