

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

itions générales :

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

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

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

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

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

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

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.

éducation :

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

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

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.

Nº M21- 0018611

par lauréen

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2335 Société : RAM

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KAÏSSÉ Mohamed

Date de naissance : 1er - 07 1951

Adresse : LOT N° 60 Lotissement El FELAH

Dar Ould Zidoun

Tél. 06.41.93.98.77 Total des frais engagés :

538,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

r.Mahmoud Hussein
Clinique Dar Essalam
Bd Hassan II Souk Sebt
tel : 052347082006 - Fax : 0523471890

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21.02.2021

Nom et prénom du malade : KAÏSSÉ Mohamed

Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté : Nature de la maladie : Colique néphrolithique

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 : Dar Ould Zidoun

Le : 91.02.21

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
21/02/2021	vn		300,-	Dr.Mahmoud Hussein Clinique Dar Essalam Bd Hassan II Souk Sidi

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/02/2023	235,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 d

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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

		L'EXECUTION
--	--	-------------

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CLINIQUE
DAR ESSALAM



Médecine
Chirurgie - Accouchement

Tél : (0523) 47.20.06

Fax : (0523) 47.17.90

مَرْسَدَة
دار السلام

الطب

الجراحة - الولادة

الهاتف : (0523) 47.20.06

الفاكس : (0523) 47.17.90

Souk-Sebt, Le : 21/2/2026 سوق السبت، في :

N° Kasse N° d

32,00

0 - Nospa

SV

ml

64,10

Profund

ml

SV

Pharmacie
Gere Old Nermia
الطب
الجراحة - الولادة

149,50

Spectre 500

Dr. Mahmoud Hussein

Clinique Dar Essalam

Bd Hassan II Souk Sebt

Tel : 052347082006 - Fax : 0523471890

235
d 35,60

kg 2

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

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 re lire.

Si vous avez des doutes ou autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez pas à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des doutes, mentionnez dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :
Ciprofloxacine.

Pour 1 comprimé pelliculé

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

2. CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluorquinolone - code ATC J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

- Chez l'adulte

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 (néutrophiles), 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 la juge nécessaire.

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez 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 prescrira précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Cela dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez de 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. Avez 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 repos ou dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence 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).

Pensez 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 6).

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

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

Les effets indésirables les plus graves que vous pourrez reconnaître vous-même sont listés dans la section ci-dessous.

Arêtez de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin afin d'envoyer un autre traitement antibiotique, si vous remarquez l'un des effets indésirables graves listés ci-dessous :

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

que 7)

(peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

toujours se manifestent par des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de

le passage en position debout (réaction anaphylactique, choc

des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en

l'arrête de la cavité de la cheville (arrête d'Achille) (voir rubrique 7).

• Erption cutanée sévère peuvent mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les organes génitaux, et peuvent évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps (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 ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (voir rubrique 7).

• Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématoïdiennes et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse accompagné d'une éosinophilie et de symptômes systémiques appelés syndrome DRESS Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom), PEAG : Pustule Exanthémate Aiguë Généralisée).

• 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, diarrhée

• 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 bronchiques (dûes à des champignons)

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

• Diminution de l'appétit

• Hyperactivité, agitation

• Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

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

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

• Erption cutanée, démagrènances, urticaire

• Alteration de la fonction rénale

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

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

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

• Douleurs musculaires, dérangements des circulation, augmentation du tonus musculaire et crampes

• Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peuvent être fatales dans de très rares cas) (voir rubrique 7).

• Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

• Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de 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, déorientation, réactions d'oxylée, rêves, étranges, dépression (peuvent conduire à 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 de la peau, tremblements, vertiges

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

• Bourdonnements d'oreilles, perte partielle de l'audition

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

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

• Escouffement, y compris symptômes asthmatiques

• Troubles hépatiques, jaunisse (jaïte 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), baisse

très importante du nombre de certains globules blancs, de globules rouges, de globules blancs apparaissant de la moelle osseuse en cellule fatale

• Réaction allergique appelée réaction de type médicamenteuse

• Troubles psychiatriques (réactions psychotiques, tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7).

• Migraine, troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre), pression exercée sur le cerveau

• Troubles de la vision des couleurs

• Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins

• Inflammation du pancréas (pancréatite)

• Destruction des cellules du foie (néphrite hépatique mettant votre vie en danger (voir rubrique 7).

• Petits saignements sous forme de points rouges

• Aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 7).

• Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être déterminée)

• Sensation d'être très excité (manie) ou sensation

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle électrique du cœur »)

• Modification de la coagulation du sang chez les personnes âgées

• Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables susmentionnés permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET RECAUSSÉS

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux (voir rubrique 7).

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique (voir rubrique 7).

• Si vous avez déjà eu des problèmes aux yeux (voir rubrique 7).

• Si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer d'avoir des complications (voir rubrique 7).

• Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui peut être exacerbée) :

• Si vous avez déjà eu un diagnostic d'hypertonie artérielle (anémie vasoactive ou anémie périphérique)

• Si vous avez déjà eu un épisode aigu de diabète de l'œil.

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'effets de risque ou d'effets prédisposants

• Si vous avez déjà eu une crise cardiaque (arrêto d'arrêt cardiaque) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner une crise cardiaque (voir rubrique 7).

• Si vous avez des problèmes cardiaques. La crise cardiaque (voir rubrique 7) ou si vous avez des antécédents d'arrêto d'arrêt cardiaque, enregistrement du tracé électrique du sang (notamment un taux de tableau de fibrillation cardiaque très lent (appelé bradycardie)) si vous avez déjà eu une crise cardiaque (arrêto d'arrêt cardiaque) ou si vous prenez d'autres médicaments (CII) (interactions avec d'autres médicaments).

• Si vous ou un membre de votre famille souffrez de déshydratation (GSD), car vous pourriez alors devenir déshydraté.

• Pour le traitement de certaines infections de l'œil, l'antibiotique peut être associé à SPECTRUM. Si vous avez de nouveaux symptômes de l'œil, de l'oreille ou de la gorge, veuillez consulter votre médecin.

• Pendant la prise de SPECTRUM.

Prenez immédiatement contact avec votre médecin si l'un des effets indésirables suivants survient avec SPECTRUM, comprimé pelliculé. Votre médecin peut être arrêté.

• Réaction allergique sévère et soutenue (réaction de type médicamenteuse)

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

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Les symptômes suivants : oppression dans la poitrine ou sensations vertigineuses lors du sommeil, survient, arrête de prendre SPECTRUM.

• Des douleurs et gonflements des articulations occasionnellement, en particulier si vous êtes confiné.

• Inflammation et une augmentation du nombre des cellules dans le sang (leucocytose), diminution de la sensibilité de la peau, et/ou sensations vertigineuses lors du sommeil.

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement (troubles d'équilibre) (voir rubrique 7).

• Troubles de la coordination, dérangement

PACKAGE LEAFLET: INFORMATION FOR THE USER

NO-SPA® 40 mg/2 ml, solution for injection
droterpine hydrochloride**Read all of this leaflet used because it contain**

- Keep this leaflet. You may need it again.
- If you have any further questions, ask your pharmacist or nurse.
- This medicine has been prescribed for you. Do not give it to others. It may be dangerous for them.
- If you get any side effects, talk to your doctor, or pharmacist or nurse. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

Sariofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

No spa 40 mg/2ml, Inj

b 5amp

P.P.V : 32,00 DH

is
i.
or
iss
of**What is in this leaflet :**

1. What No-Spa is and what it is used for
2. What you need to know before No-Spa is used
3. How to use No-Spa
4. Possible side effects
5. How to store No-Spa
6. Contents of the pack and other information.

1. WHAT NO-SPA IS AND WHAT IT IS USED FOR

No-Spa is a spasmolytic medicine. It may be applied in the following diseases:

Smooth muscle spasm in diseases of biliary origin: gallstones, inflammation of the gallbladder or bile ducts.

Smooth muscle spasm of urinary tract origin: urinary (renal or ureteral) stone, pyelitis, cystitis, urinary bladder.

As adjuvant treatment (if patient can not use tablets):

- in case of gastrointestinal smooth muscle spasm: stomach or duodenal ulcer, stomach mucosal inflammation, spasm of the sphincter muscle of gastric cardia or pylorus, inflammation of small or large intestines;
- gynaecological diseases: painful menstruation or period cramps.

4. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Some rare side effects can result in severe consequences. If you notice any of the side effects listed below, immediately turn to your doctor or nurse:

- angioedema, this is a rapid swelling of the subcutaneous tissues involving the throat, eyelids, lips and genitals also.

Other side effects:

Rare (may affect 1-10 patients out of 10 000):

- allergic skin reactions (urticaria, rash, itching)
- headache, dizziness, insomnia,
- palpitation,
- fall in blood pressure,
- nausea and constipation,
- local reaction at the administration site of the injection

Side effects with frequency not known:
anaphylactic shock

Reporting of side effects

If you get any side effects, talk to your doctor or, pharmacist or nurse. This includes any possible side effects not listed in this leaflet.

By reporting side effects you can help provide more information on the safety of this medicine.

5. HOW TO STORE NO-SPA

KEEP THIS MEDICINE OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN

Do not store above 25°C.

Keep in the original package in order to protect from light.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton and ampoule (Expiry). The expiry date refers to the last day of that month.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.



Profenid®

Kétoprofène

100 mg/2 ml

Solution injectable IM

LOT 0185
PER 11 22
PPV 54.10 DH

sanofi aventis

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

PROFENID® 100 mg/2 ml, solution injectable (I.M.).

b) Composition :

Kétoprofène 100 mg.
Excipients : arginine, alcool benzylique, acide citrique monohydraté, eau pour préparations injectables q.s.p. 2 ml.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Solution injectable IM à 100 mg/2 ml : ampoule de 2 ml, boîte de 6.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STEROÏDIENS. (M. Muscle et squelette).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires en poussée,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- certaines douleurs intenses,
- crises de coliques néphrétiques (crises douloureuses du bas du dos suite à un blocage des voies urinaires).

Ce médicament est généralement administré par voie injectable lorsque les voies orale et rectale ne peuvent être utilisées.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

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

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie, du rein, du cœur,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours,