

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

### 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

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

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

MUPRAS - 15, Rue Hassan II - 10000 Casablanca - Maroc - Tél: +212 3 52 94 09 10 - Fax: +212 3 52 94 19 00 - E-mail: info@mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° W21-619954

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)		76 069	
Matricule : 000409	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre	
Nom & Prénom : BOUHSANE FATIMA			
Date de naissance : 08/11/1943			
Adresse : Nissimi Rue 10 N°3 HH Casablanca			
Tél. 0522909703		Total des frais engagés 4 532,70 Dhs	

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019	Cadre réservé au Médecin		
Cachet du médecin : DR. CRIDOUICH Nouria 28 JUIN 2021			
Date de consultation :	Nom et prénom du malade : BOUHSANE FATIMA		
Lien de parenté :	Lui-même		
Nature de la maladie :	En cas d'accident préciser les causes et circonstances :		
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle			
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.			
Fait à : casablanca ACCUEIL Le 08/06/2021			
Signature de l'adhérent(e) : 			



#### BELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES					
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant detaille des Honoraires	Cachet et signature	Autres
3.5.21	C + R&V		300 400	3409 10 2494 0522 1975 09 19 2020 08 26 2628	YACOUB MANSOUR
22.5.21			C	2474 09 19 2020 08 26 2628	DR. CRITUDECH Moudad

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Régisseur ou du Fournisseur	Date	Montant Mouad
<i>22/05/2021</i>	<i>22/05/2021</i>	<i>1732,7</i>

## ANALYSES - RADIOPHARMACIES

ANALYSES - RADIOPHARMACIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Designation des Coefficients	Montant des Honoraires
	05/05/21	Z <sub>250</sub>	2 500,00 dt

## AUXILIAIRES MEDICAUX

#### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le patient est pris de grosses difficultés pour traiter l'astérotique en indiquant la nature des soins.

### Important

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX
				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
				<input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION
				<input type="text"/> FIN D'EXECUTION

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

		<p style="text-align: center;">H</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21426451</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">32533411</td> <td style="text-align: center;">11426722</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">C</td> <td></td> </tr> </table>		D	25533412	21426451		00000000	00000000		00000000	00000000		32533411	11426722	B	C	
D	25533412	21426451																
	00000000	00000000																
	00000000	00000000																
	32533411	11426722																
B	C																	
<p style="text-align: center;">[Creation, remont, adjonction]</p> <p style="text-align: center;">Fonctionner Therapeutique nécessaire à la prévention</p>																		
<hr/> <hr/> <hr/> <hr/>																		
<p style="text-align: center;">DATE DU DEVIS</p>																		
<hr/> <hr/> <hr/> <hr/>																		
<p style="text-align: center;">DATE DE L'EXECUTION</p>																		
<hr/> <hr/> <hr/> <hr/>																		

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Mouad CRIQUECH

Spécialiste  
Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريشك  
اختصاصي  
في أمراض القلب و الشرايين

Casablanca le : 22/05/2021

Mme BOUHSANE FATIMA

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour

2 - CONVERTAL 25

1 comprimé par jour

3 - CORDARONE

1-0-0 5/7

4 - CARDIOASPIRINE 100MG

0-1-0

5 - POTASSIUM SIROP

1-1-1

6 - ZOTROL 50mg

1/4 0-0

7 - AUGMENTIN 1 G

74,800 203,60  
3 Super 4 boîtes  
22,200 Augmentin 4 boîtes  
27,000 16 Spasfon 2 boîtes  
83,800 spectrum 1 boîtes  
24,000 2 Potassium 5 flacons  
79,200 13 Azide 1 boîte  
93,000 14 oéole 20 3 boîtes  
(28,000 106,60)  
Tc 1738,70

PHARMACIE  
Dr. CRIQUECH  
50 Bd. Yaâcoub El Mansour  
Casablanca  
Tél: 05 22 94 09 10  
Fax: 05 22 94 09 10  
e-mail: dr\_criquech@yahoo.fr

Dr. CRIQUECH Mouad  
Cardiologue  
262 Bd. Yaâcoub El Mansour  
Tél: 06 28 75 - 05 22 94 09 10

Dr. CRIQUECH Mouad  
Cardiologue  
262 Bd. Yaâcoub El Mansour  
Tél: 06 28 75 - 05 22 94 09 10

262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca - Tél. : 05 22 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75

Docteur Mouad CRIQUECH

Spécialiste

Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريشك

اختصاصي

في أمراض القلب و الشرايين

M<sup>me</sup> Bouksare  
Fatima

13.5.21

Pancreatique aigue il ya 1 an  
Faire Bili IRM

Dr. CRIQUECH Mouad  
Cardiologue  
262 Bd. Yacoub El Mansour  
0662 80 19 75 - 0522 94 09 10

CENTRE DE RAUDIAGNOSTIC  
400, Bd Brahim Roudani - Casablanca  
Tél: 0522 21 31 30 - 0522 21 31 30  
Fax: 0522 21 31 30 - 0522 21 31 30  
E-mail: roudani@mail.frl



# مركز الفحص الطبي بالأشعة الروdanی CENTRE DE RADIODIAGNOSTIC ROUDANI

Dr. Houriya AMRANI MIKOU  
Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH  
Dr. Wafae MSEFER FAROUI  
Dr. Yasmina TAHIRI ZIATI  
Dr. Abderrahim ADIL

Mammographie Numérisée / Tomosynthèse - Sénologie Interventionnelle -  
Echographie Obstétricale 3D 4D - Echographie / Doppler Couleur - Ostéodensitométrie  
Radiologie Conventionnelle - Radiologie Interventionnelle - Rachis Entier - Gonométrie  
I.R.M. 1.5 Tesla - Scanner Spiralé - Dentascanner

Casablanca, le 05/05/2021

FACTURE N° : FA:00 4598/21

Nom : BOUHSANE FATIMA

Arrêtée la présente facture à la somme de : 2 500,00 Dhs

**DEUX MILLE CINQ CENTS DHS**

Pour le(s) examen(s) suivant(e) :

BILI-IRM 2 500,00 Dhs

Total de : 2 500,00 Dhs

Mode de règlement TPE

ATTIJARI WAFABANK /007780000357900000015342

INPE : 090000324

Centre de Radiodiagnostic  
400, Bd Brahim Roudani  
20100 Casablanca  
Tél : 0522 23 50 70 / 06 60 73 95 97 / 0522 25 22 96  
0522 25 13 02 / 0522 25 13 04 / 0522 25 13 07 - Fax : 0522 23 50 68 - E-mail : roudani.crr@gmail.com / www.crr.ma  
CNSS : 2097443 - TP : 35700736 - IF : 01000601 - ICE : 001719187000040

Casablanca, Le 05/05/2021

Patient **BOUHSANE FATIMA**  
Médecin traitant **DR CRIQUECH MOUAD**  
Examen(s) réalisé(s) **BILI-IRM**

#### COMPTE RENDU

#### Indication :

Vésicule biliaire lithiasique.

Antécédent de pancréatique aigue il y a un mois et demi.

#### Technique :

Coronale et axiale T2 sans et avec Fat Sat.

Séquences cholangiographiques 2D et 3D.

#### Résultat :

Vésicule biliaire multilithiasique, non distendue, à paroi fine.

Le foie est de volume normal, de contours réguliers et de signal homogène.

Absence de dilatation des voies biliaires intra ou extra-hépatiques.

La voie biliaire principale est de calibre normal, non lithiasique, mesurant 7mm de diamètre.

Absence d'anomalie pancréatique.

Les lobulations physiologiques sont conservées.

Le canal de Wirsung est de calibre normal.

Absence d'anomalie rénale en dehors d'un kyste cortical rénal polaire inférieur gauche.

Absence d'anomalie splénique.

Epaississement modéré de la glande surrénale gauche.

#### Au total :

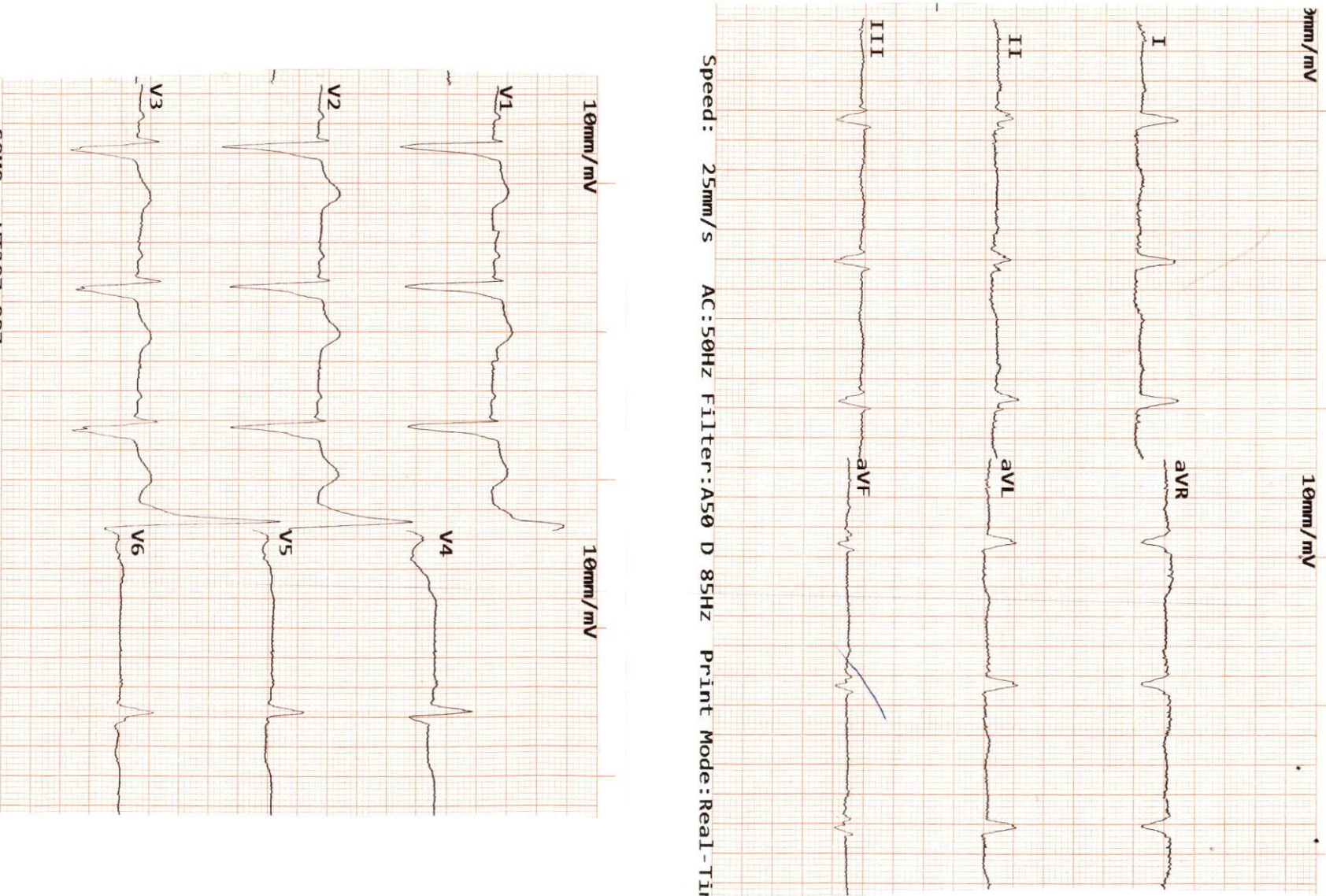
Vésicule biliaire multilithiasique, non distendue.

Absence de dilatation des voies biliaires intra ou extra-hépatiques.

Absence de lithiasique de la voie biliaire principale ou anomalie pancréatique évidente.

En vous remerciant de votre confiance

Dr. A. ADIL



# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

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 pourrez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament:

Principes actives:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori.

Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori.

Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire sera pas homogène. Puis boire le mélange 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu la gélule avec un demi-verre d'eau et/ou contiennent le médicament, ne pas le faire.

### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzaprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

### 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez, ou des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais possibles, contactez immédiatement un professionnel de la santé.

- Apparition soudaine d'une respiration difficile, OEDES® 20 mg et lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, œdème 20 mg et lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, œdème 20 mg et perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Parfois, ces cutées peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

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

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

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

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmissements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

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

LOT 200712

EXP 01/2023

PPV 52.80 DH

(Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent développer un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas déconseillé chez les personnes. Ce médicament aux enfants de moins d'un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, déficit en sucre/sucre (maladies héréditaires rares).

### 9. Interactions avec d'autres médicaments:

#### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, Itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);
- Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);
- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) : si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

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 pourrez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament:

Principes actives:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :  
• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire sera pas homogène. Puis boire le mélange 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu la boisson avec un demi-verre d'eau et/ou contiennent le médicament, ne pas le faire.

### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzaprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

### 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais possibles, contactez immédiatement un professionnel de la santé.

• Apparition soudaine d'une respiration difficile, OEDES® 20 mg et lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, œdème 20 mg et lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, œdème 20 mg et perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Particulièrement, ces cutées peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

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

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

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

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmissements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

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

LOT 200712

EXP 01/2023

PPV 52.80 DH

(Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent développer un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas déconseillé chez les personnes. Ce médicament aux enfants de moins de 12 ans, un syndrome de malabsorption du glucose et un déficit en sucre/sucre (maladie héréditaire rares).

### 9. Interactions avec d'autres médicaments:

#### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, Itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la

# 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 relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si ces 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.

Pour 1 comprimé pelliculé

250, 500 ou 750 mg

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

### 2. CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

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 genital 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 chaton

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 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 chaton.

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

VEUZ LE 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. Cela dépendra du type d'infection et de sa sévérité. Prenez votre médicin si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de ce médicament à prendre devra éventuellement être adapté.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours les posologies indiquées 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 pourrez 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).

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 tiazidique (voir rubrique 1).

### 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Cependant, il n'a pas systématiquement été observé chez tout le monde.

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

Amitez de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

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

- Crises convulsives (voir rubrique 7)

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 oppression dans la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou un surveiller de sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)

- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en particulier du gros tendon située à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7).

- Urticaire cutanée sévère pouvant 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, il pouvant 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 (neuropathie) (voir rubrique 7).

- Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médiée par un anticorps) et de symptômes systémiques appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom), Pustuleux, Urticarielle, Exanthématique (Aigu Généralisée).

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, 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 fongiques (dues à des champignons)

- Diminution de l'appétit

- Hyperactivité, agitation

- Mal de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

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

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

- Urticaire cutanée, démangeaisons, urticaire

- Altération 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 (phosphates sanguins acides).

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

- Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes

- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (gouvant être fatale dans des rares cas) (voir rubrique 7).

- Diminution 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'arrêt, réves étranges, dépression (peut conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

- Fourmillement, sensibilité inhibitrice aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges

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

- Boursouflures 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 (clarte cholestéatique), hépatite

- Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7).

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

- Rétrécissement 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

83, 20

• Troubles de la vision des couleurs

- Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins

- Inflammation du pancréas (pancréatite)

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

- Petits saignements sous forme de points rouges

- Aggravation des symptômes de la myasthénie

- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée)

- Sensation d'être très excité (anxiété) ou sensation de fatigue

- Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque démodé (appelé « allongement de l'onde du cœur »)

- Modification de la coagulation du sang (chevauchement)

Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables, suscite une surveillance continue du rapport à SPECTRUM.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

• Si vous avez déjà présenté des problèmes reliés à SPECTRUM, si vous souffrez d'épilepsie ou d'autre affection neurologique, si vous avez déjà été diagnostiquée SPECTRUM.

• Si vous êtes diabète car vous pourriez risquer de souffrir de myopathie (maladie raccourcie et épaisses), si vous souffrez de surcharge de poids, si vous souffrez de myopathie (maladie raccourcie et épaisses), si vous avez déjà un diagnostic d'hypertonie artérielle ou d'hypertension périphérique.

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de maladie cardiaque, si vous présentez des antécédents familiaux de facteur de risque ou affections prédisposantes à la maladie cardiaque ou à la crise d'infarctus du myocarde ou à la crise d'ictère de Takayasu, l'antécédent d'ictère cardiaque connue, ou

• Si vous avez déjà un problème cardiaque (maladie cardiaque), avec ou sans antécédents d'ictère cardiaque (maladie cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (maladie cardiaque), si vous prenez d'autres médicaments (CI) (Inclut les médicaments et autres médicaments).

• Si vous ou un membre de votre famille avez une maladie cardiaque (maladie cardiaque), avec ou sans antécédents d'ictère cardiaque, émigrement du tracté électrique dans le cœur, arrêt cardiaque, mort subite, si vous prenez d'autres médicaments en association à SPECTRUM, pour 30 jours de traitement, veillez contactez votre médecin si cette situation survient.

• Pendant la prise de SPECTRUM, présentez immédiatement votre médicament à SPECTRUM, comprimé pelliculé. Votre médecin peut être arrêté.

• Réaction allergique sévère et soutenue

première dose, lexicte ou un rapport faible de la survenue de symptômes suivants : oppression dans la poitrine, ou sensations vertigineuses ou nausées ou vomissements ou vertiges ou perte de l'appétit, ou

survenant, arrêtez de prendre SPECTRUM.

• Des douleurs et/ou crampes des articulations occasionnellement, en particulier si vous êtes

concernées, une inflammation dans la poitrine, ou

des symptômes suivants : oppression dans la poitrine, ou sensations vertigineuses ou nausées ou vomissements ou vertiges ou perte de l'appétit, ou

survenant, arrêtez de prendre SPECTRUM.

• Des douleurs et/ou crampes des articulations

occasionallement, en particulier si vous êtes

concernées, une inflammation dans la poitrine, ou

des symptômes suivants : oppression dans la poitrine, ou sensations vertigineuses ou nausées ou vomissements ou vertiges ou perte de l'appétit, ou

survenant, arrêtez de prendre SPECTRUM.

• Si vous ressentez une douleur soutenue et/ou

rendez-vous immédiatement au service d'urgence.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre

**SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg**  
**Boîte de 10 comprimés pelliculés**  
**D.C.I : ciprofloxacine**

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

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

• Ce médicamente 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

**1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02. SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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.

**Adultes:**

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux 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.

SEPCEN® peut également être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de glycémie (diabète sucré opénée), 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 SEPCEN®.

**Chez l'enfant et l'adolescent:**

SEPCEN® 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.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères chez l'enfant et l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?**

**• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux, car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie, ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique

• Si vous présentez dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Elhers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament a été associé à des effets indésirables observés à l'ECG, que vous présentez une faible concentration d'un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous êtes

**LOT:05820018**

**PER:12/2023**

**PPV: 74.80 DH**

ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui entraînent des anomalies au niveau de l'ECG (voir la rubrique Prise d'autres médicaments).

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SEPCEN®. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

Pendant la prise de SEPCEN® :

Prévenez immédiatement votre médecin, si l'un des troubles suivants se produit pendant que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin déterminera si le traitement par SEPCEN® doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique), une réaction allergique sévère, qui se manifeste par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou événouissements, ou vertiges lors du passage en position debout. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des troubles de la vision ou si vos yeux semblent être autrement affectés, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

• Des douleurs ou gonflements des articulations et des tendinites peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et que vous recevez également des traitements avec de la corticoïde. Une inflammation et des ruptures des tendons peuvent survenir rapidement, dans les premières 48 heures du traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement par la ciprofloxacine. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos. Evitez tout effort inutile, car cela pourrait accroître le risque de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections neurologiques comme une ischémie cérébrale ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables affectant le système nerveux central pourraient se produire. Si tel était votre cas, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire la première fois que vous prenez SEPCEN®. Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SEPCEN®. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neuropathie tels que douleur, sensation de brûlure, picotements, engourdissements et/ou faiblesse. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus souvent chez des patients diabétiques, principalement dans la population âgée. Si cela se produit, contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez des antibiotiques, notamment SEPCEN®, même plusieurs semaines après que vous avez arrêté de les prendre. En cas d'aggravation ou de persistance de ces diarrhées, ou si vous remarquez que vos selles contiennent du sang ou du mucus, arrêtez immédiatement de prendre SEPCEN®, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas d'autres médicaments visant à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

• Si vous suivez subir un prélèvement de sang ou d'urine, prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SEPCEN®.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin car la dose de SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

• SEPCEN® peut provoquer des lésions hépatiques. Si vous remarquez des symptômes tels que : perte de l'appétit, ictere (jaunisse) urines foncées, démenagements, ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs, et réduire votre résistance aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels que de la fièvre et une détérioration grave de votre état, ou de la fièvre accompagnée de symptômes d'infection localisée, tels que des douleurs dans la gorge/le pharynx, la bouche ou des problèmes urinaires, contactez immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de rechercher une diminution éventuelle du nombre de globules blancs (agranulocytose). Il est important que vous indiquiez à votre médecin que vous prenez ce médicament.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille présentez un déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Votre peau devient plus sensible au soleil ou aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous prenez SEPCEN®. Evitez de vous exposer de façon prolongée au soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux utilisés dans les cabines de bronzeage.

• Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen,



**SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg**  
**Boîte de 10 comprimés pelliculés**  
**D.C.I : ciprofloxacine**

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

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

• Ce médicamente 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

**1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02. SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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.

**Adultes:**

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux 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.

SEPCEN® peut également être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de glycémie (diabète sucré opénié), 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 SEPCEN®.

**Chez l'enfant et l'adolescent:**

SEPCEN® 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.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères chez l'enfant et l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?**

**• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux, car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie, ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique

• Si vous présentez dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Elhers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament a été associé à des effets indésirables observés à l'ECG, que vous présentez une faible concentration d'un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous êtes

• Si vous êtes une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui entraînent des anomalies au niveau de l'ECG (voir la rubrique Prise d'autres médicaments).

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SEPCEN®. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

Pendant la prise de SEPCEN® :

Prévenez immédiatement votre médecin, si l'un des troubles suivants se produit pendant que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin déterminera si le traitement par SEPCEN® doit être interrompu.

- Réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique), une réaction allergique sévère, qui se manifeste par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou événouissements, ou vertiges lors du passage en position debout. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous avez des troubles de la vision ou si vos yeux semblent être autrement affectés, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

- Des douleurs ou gonflements des articulations et des tendinites peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et que vous recevez également des traitements avec de la corticoïde. Une inflammation et des ruptures des tendons peuvent survenir rapidement, dans les premières 48 heures du traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement par la ciprofloxacine. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos. Evitez tout effort inutile, car cela pourrait accroître le risque de rupture des tendons.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections neurologiques comme une ischémie cérébrale ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables affectant le système nerveux central pourraient se produire. Si tel était votre cas, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

- Des réactions psychiatriques peuvent se produire la première fois que vous prenez SEPCEN®. Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SEPCEN®. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

- Vous pouvez présenter des symptômes de neuropathie tels que douleur, sensation de brûlure, picotements, engourdissements et/ou faiblesse. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

- Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus souvent chez des patients diabétiques, principalement dans la population âgée. Si cela se produit, contactez immédiatement votre médecin.

- Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez des antibiotiques, notamment SEPCEN®, même plusieurs semaines après que vous ayez arrêté de les prendre. En cas d'aggravation ou de persistance de ces diarrhées, ou si vous remarquez que vos selles contiennent du sang ou du mucus, arrêtez immédiatement de prendre SEPCEN®, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas d'autres médicaments visant à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

- Si vous êtes subi un prélèvement de sang ou d'urine, prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SEPCEN®.

- Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin car la dose de SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

- SEPCEN® peut provoquer des lésions hépatiques. Si vous remarquez des symptômes tels que : perte de l'appétit, ictere (jaunisse) urines foncées, démenagements, ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

- SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs, et réduire votre résistance aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels que de la fièvre et une détérioration grave de votre état, ou de la fièvre accompagnée de symptômes d'infection localisée, tels que des douleurs dans la gorge/le pharynx, la bouche ou des problèmes urinaires, contactez immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de rechercher une diminution éventuelle du nombre de globules blancs (agranulocytose). Il est important que vous indiquiez à votre médecin que vous prenez ce médicament.

- Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille présentez un déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

- Votre peau devient plus sensible au soleil ou aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous prenez SEPCEN®. Evitez de vous exposer de façon prolongée au soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux utilisés dans les cabines de bronzeage.

- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen,

**LOT:05820018**

**PER:12/2023**

**PPV: 74.80 DH**

**SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg**  
**Boîte de 10 comprimés pelliculés**  
**D.C.I : ciprofloxacine**

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

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

• Ce médicamente 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

**1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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.

**Adultes:**

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux 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.

SEPCEN® peut également être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de glycémie (diabète sucré opénée), et ayant par la suite, 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 SEPCEN®.

**Chez l'enfant et l'adolescent:**

SEPCEN® 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.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères chez l'enfant et l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?**

**• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux, car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie, ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique

• Si vous présentez dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Elhers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle) Ce type de médicament a été associé à des effets indésirables observés à l'ECG, qui peuvent se présenter sous forme d'une faible concentration d'un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous êtes

d'autres médicaments qui entraînent également des anomalies au niveau de l'ECG (voir la rubrique 4).

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SEPCEN®. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

Pendant la prise de SEPCEN® :

Prévenez immédiatement votre médecin, si l'un des troubles suivants se produit pendant que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin déterminera si le traitement par SEPCEN® doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction/choc anaphylactique), une réaction allergique sévère, qui se manifeste par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou événouissements, ou vertiges lors du passage en position debout. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des troubles de la vision ou si vos yeux semblent être autrement affectés, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

• Des douleurs ou gonflements des articulations et des tendinites peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et que vous recevez également des traitements avec de la corticoïde. Une inflammation et des ruptures des tendons peuvent survenir rapidement, dans les premières 48 heures du traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement par la ciprofloxacine. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos. Evitez tout effort inutile, car cela pourrait accroître le risque de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections neurologiques comme une ischémie cérébrale ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables affectant le système nerveux central pourraient se produire. Si tel était votre cas, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire la première fois que vous prenez SEPCEN®. Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SEPCEN®. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neuropathie tels que douleur, sensation de brûlure, picotements, engourdissements et/ou faiblesse. Si cela se produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus souvent chez des patients diabétiques, principalement dans la population âgée. Si cela se produit, contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez des antibiotiques, notamment SEPCEN®, même plusieurs semaines après que vous ayez arrêté de les prendre. En cas d'aggravation ou de persistance de ces diarrhées, ou si vous remarquez que vos selles contiennent du sang ou du mucus, arrêtez immédiatement de prendre SEPCEN®, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas d'autres médicaments visant à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez depuis un prélèvement de sang ou d'urine, prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SEPCEN®.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin car la dose de SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

• SEPCEN® peut provoquer des lésions hépatiques. Si vous remarquez des symptômes tels que : perte de l'appétit, ictere (jaunisse) urines foncées, démenagements, ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs, et réduire votre résistance aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels que de la fièvre et une détérioration grave de votre état, ou de la fièvre accompagnée de symptômes d'infection localisée, tels que des douleurs dans la gorge/le pharynx, la bouche ou des problèmes urinaires, contactez immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de rechercher une diminution éventuelle du nombre de globules blancs (agranulocytose). Il est important que vous indiquiez à votre médecin que vous prenez ce médicament.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille présentez un déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Votre peau devient plus sensible au soleil ou aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous prenez SEPCEN®. Evitez de vous exposer de façon prolongée au soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux utilisés dans les cabines de bronzeage.

• Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen,

**LOT:05820018**

**PER:12/2023**

**PPV: 74.80 DH**

# AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

# AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé Amoxicilline/Acide clavulanique

## Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELLES ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN 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 définitivement l'infection (être inactivées). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

#### Indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

#### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

**AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :**  
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé :** sans objet.

#### Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Cela 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 ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez PAS AUGMENTIN 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 AUGMENTIN.

#### Faites attention avec AUGMENTIN :

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 AUGMENTIN.

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 de AUGMENTIN ou un autre médicament.

#### Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN 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 AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « 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 AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

#### Crise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

PPU : 222,00 DH  
LOT : 646042  
PER : 05/22

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 AUGMENTIN, 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 de AUGMENTIN.

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

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

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe déorganes).

#### Grossesse et 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.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :**

- AUGMENTIN contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le pour prendre ce médicament.

**AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé :** sans objet

### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

#### Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

#### Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet 1 g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet 1 g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

#### Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

#### Comment prendre AUGMENTIN ?

**AUGMENTIN 1 g/125 mg sachets :** Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

**AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés :** Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

#### Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

#### Si vous avez oublié de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

#### Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

## DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

### Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- Quel est le nom de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- Informations supplémentaires.

### 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Supplément potassium.

#### - Indications thérapeutiques

Ce médicament est destiné à l'apport de potassium. Il est prescrit dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

#### - Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

#### - Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Advertissez à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/omaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière de sucre et de sucre de painne en sucre ou de diabète.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par <dose>, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémants), d'autres entraînent une accumulation de potassium (diurétiques hyperkaliémants).

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

#### - Enfants et adolescents

Sans objet.

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

#### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet.

#### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### - Sportifs

Sans objet.

#### - Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Sans objet.

#### - Exemples d'effet notoire

• Parahydroxybenzoate de méthyle

• Parahydroxybenzoate de propyle

• Saccharose.

### 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®

#### - Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

Veillez à toujours prendre ce médicament

après avoir lu les indications de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie usuelle est variable

selon l'indication et l'âge.

Les prises seront effectuées à l'heure

du repas ou à jeun.

POUR UNE BONNE UTILISATION, NE PAS

SOUTIENNER A UNE SURVEILLANCE.

• Si vous avez pris plus de PDT (PDT =

symptômes et conduite à tenir).

Consultez immédiatement votre médecin.

• Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

Ne prenez pas de dose double pour compenser.

• Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Au cours de ce traitement, surveillez possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### - Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également faire une déclaration en ligne directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0800100180 - Email : [capsige@capm.ma](mailto:capsige@capm.ma)) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : [pharmacovigilance@laprophan.com](mailto:pharmacovigilance@laprophan.com)). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

### 5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

#### - Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

• Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date de péremption figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

• Durée de conservation et conditions de conservation

• 3 ans.

• Aucune condition particulière de conservation.

• Si nécessaire, peut être gardé dans certains signes de détérioration

• Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

### 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise

Gluconate de potassium ..... 15,000 g

Pour 100 ml

#### - Composition qualitative en excipients

Glycerine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

#### - Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.  
21, Rue des Oudaya  
CASABLANCA.

#### - La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Mars 2019.

#### - Conditions de prescription et de délivrance :

Liste I.

#### - Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

PPU 24D60 EXP 01/2023  
LGT 000553

POTASSIUM  
cas  
syndrome

demandez plus

de

informations à votre

médecin ou à votre

pharmacien.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

de

l'effet indésirable,

signalez à votre

pharmacien ou à votre

infirmier/ère.

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

Amoxicilline/ Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN 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 de très efficaces infections. L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

## indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

## Instructions nécessaires avant la prise du médicament

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

## Pensez jamais AUGMENTIN :

• vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la brèche 6).

• 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 ictere (jaunissement de la peau) ou de la prise d'un antibiotique.

• ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessous. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

## Attention avec AUGMENTIN :

• 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, prenez pas régulièrement.

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

• Certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Ses résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

## Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, dont des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Si vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques : « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

## Groses et urinaires

• Effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de tests.

## Utilisation d'autres médicaments

• Si vous avez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

..... sachet(s) ..... fois par jour à prendre de préférence au début des repas, pendant ..... jours.

Lire la notice attentivement avant emploi.  
كبسولة في اليوم يتناول من الأفضل قبل الأكل، حاول يوم.

Uniquement sur ordonnance

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV: 222,00 DH

LOT: 644308

PER: 12/21

## Grossesse et allaitement

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

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

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

## Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- AUGMENTIN contient de l'Acepartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylketonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

## Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

## Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet 1 g/125 mg suivi de 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet 1 g/125 mg suivi de 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

## Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

## Comment prendre AUGMENTIN ?

• AUGMENTIN 1 g/125 mg sachets : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

## Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'en aviez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

## Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

## Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
Amoxicilline/ Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?****Classe pharmacothérapeutique**

**AUGMENTIN** 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 de très efficaces bactéries.

**indications thérapeutiques**

**AUGMENTIN** est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

**QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?****Instructions nécessaires avant la prise du médicament**

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.**Prénez jamais AUGMENTIN :**

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans **AUGMENTIN** (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

• 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 ictere (jaunissement de la peau) ou de la prise d'un antibiotique.

• si vous prenez **AUGMENTIN** si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessous.

• si vous avez de la douleur, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **AUGMENTIN**.

**Attention avec AUGMENTIN :**

• demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous : souffrez de mononucléose infectieuse, ou êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins.

• si vous prenez régulièrement.

• si vous avez de la douleur, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **AUGMENTIN**.

• si vous avez des résultats négatifs, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

• si vous avez des résultats positifs, il pourra vous prescrire un dosage différent de **AUGMENTIN** ou un autre médicament.

**Reactions nécessitant une attention particulière**

**AUGMENTIN** peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, dont des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Si vous prenez **AUGMENTIN**, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques : « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

**urines 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 le pharmacien que vous prenez **AUGMENTIN**. En effet, **AUGMENTIN** peut influer sur les résultats de ces tests.

**Utilisation d'autres médicaments**

• si vous avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

..... sachet(s) ..... fois par jour à prendre de préférence au début des repas, pendant ..... jours.

Lire la notice attentivement avant emploi.  
كبسولة في اليوم يتناول من الأفضل قبل الأكل، حاول يوم.

**Uniquement sur ordonnance****RESPECTER LES DOSES PRESCRITES****PPU: 222,00 DH****LOT: 644308****PER: 12/21****Grossesse et allaitement**

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

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

**AUGMENTIN** peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose**

- AUGMENTIN** contient de l'Apartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylketonurie ».
- AUGMENTIN** contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

**3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?****Instructions pour un bon usage**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement****Posologie**

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg gg 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg gg 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec **AUGMENTIN** en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de **AUGMENTIN** à des enfants pesant moins de 40 kg.

**Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques**

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

**Comment prendre AUGMENTIN ?**

• **AUGMENTIN** 1 g/125 mg sachets : Juste avant la prise de **AUGMENTIN**, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas **AUGMENTIN** pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

**Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'en aviez dû :**

La prise d'une quantité excessive de **AUGMENTIN** peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

**Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :**

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

**Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?**

Vous devez continuer de prendre **AUGMENTIN** jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

Amoxicilline/ Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN 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 de très efficaces infections. L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

## indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

## Instructions nécessaires avant la prise du médicament

**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

## Pensez jamais AUGMENTIN :

• vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline et à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la brèche 6).

• 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.

• vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) ou de la prise d'un antibiotique.

• ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessous.

• en cas de douleur, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

• avec attention avec AUGMENTIN :

• demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous : souffrez de mononucléose infectieuse, ou êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

• prenez pas régulièrement.

• en cas de douleur, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

• certaines fois, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection, ses résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

• si nécessaire une attention particulière :

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, dont des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Si vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques : « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

• urines et urinaires :

• 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 le pharmacien que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces tests.

• utilisation d'autres médicaments :

• si vous avez déjà pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

..... sachet(s) ..... fois par jour à prendre de préférence au début des repas, pendant ..... jours.

Lire la notice attentivement avant emploi.

مكمل... مرة في اليوم يتناول من الأفضل قبل الأكل، حان... يوم.

**Uniquement sur ordonnance**

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES**

PPU: 222,00 DH

LOT: 644308

PER: 12/21

## Grossesse et allaitement

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

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

## Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- AUGMENTIN contient de l'Apartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylketonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

## Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

## Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg gg 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg gg 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

## Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

## Comment prendre AUGMENTIN ?

• AUGMENTIN 1 g/125 mg sachets : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

## Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'en aviez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

## Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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 pourrez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament :

Principes actives:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (réurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :
- Veuillez 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 dira combien de gélules vous devez prendre et

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, esoméprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neffinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

### 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un ou des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

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

- Mauvaise tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

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

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Veriges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

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

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du taux de

- Vous avez
- Vous sou
- a été assoc
- Si vous a
- S'il vous
- un traitem
- l'acide de l'
- Vous d
- Chromogr
- Si vous pr
- un an), vo
- régulièr
- événement
- médecin.

LOT 201158

EXP 04/2023

PPV 99.00 DH

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, au syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

#### 9. Interactions avec d'autres médicaments:

##### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devrez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neffinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);
- Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);
- Phénitoïne (utilisé dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénitoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début de l'administration de OEDES® 20 mg;

## **Docteur Mouad CRIQUECH**

Spécialiste  
Maladies du cœur et des vaisseaux



# الدكتور معاد كريشك

Casablanca le : 22/05/2021

Mme BOUHSANE FATIMA

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour

2 - CONVERTAL 25

1 comprimé par jour

### 3 - CORDARONE

1-O-0.5]/7

#### 4 - CARDIOASPIRINE 100MG

O-J-O

### 5 - POTASSIUM SIROP

1-1-1

6-ZOTROL 50mg

1/4-0-0

7-AUGMENTING

74,844 299,8 <sup>1</sup> Sac au jour  
8 88,6 4 boîtes  
226,09 12 4 boîtes  
278,16 3 2 boîtes  
83,81 19 spectrum 1 boîte  
24,62 12 potarium 5 flacons  
73,213 13 Azide 1 boîte  
93,6 14 oéoles 20 3 boîtes  
(28,82 105,6)  

---

T = 1732,70

Dr. CRIQUECH Mouad  
*Cardiologue*  
*Cardiologue*

Dr. CRIQUECH Mouad  
Cardiologue  
262 Bd Yacoub El Mansour  
0962 501 75 - 0522 94 09 10

262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca - Tél. : 05 22 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75

# Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

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.

## INTERACTIONS

Si vous prenez médicament, y compris ordonnance, par pharmacien.

27,50

## GROSSESSE ET

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

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

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin. Posologie

### Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

### Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Spasfon®, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Manifestations cutanées urticaires et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser Spasfon®, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Jahvier 2018

AUDR 0718  
G50502

Fabriqué et distribué par Zenith pharma  
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc  
Sous licence Acino France  
Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable

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

# Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

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.

## COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté ..... 80.000 mg  
Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ..... 62.233 mg

Triméthylphloroglucinol ..... 80 mg

Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont : lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Excipients à effet notoire : lactose, amidon de blé, saccharose

## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

### ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A: appareil digestif et métabolisme)

(G: système génito-urinaire)

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Spasfon®, comprimé enrobé :

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de présence d'amidon de blé (gluten).

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde

En raison de présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). L'association de phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

### Précautions d'emploi

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

## INTERACTIONS

Si vous prenez médicament, y compris ordonnance, par pharmacien.

## GROSSESSE ET

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

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

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin. Posologie

### Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

### Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Spasfon®, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Manifestations cutanées urticaires et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

*Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.*

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser Spasfon®, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Jahvier 2018

Fabriqué et distribué par Zenith pharma  
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc  
Sous licence Acino France  
Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable

# Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

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.

## INTERACTIONS

Si vous prenez médicament, y compris ordonnance, par pharmacien.

27,50

## GROSSESSE ET

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

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

**Spasfon®** est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin. Posologie

### Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

### Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, **Spasfon®**, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

*Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.*

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser **Spasfon®**, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Jahvier 2018

AUDR 0718  
G50502-02

Fabriqué et distribué par Zenith pharma  
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc  
Sous licence Acino France  
Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable

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

# Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

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.

## COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté ..... 80.000 mg  
Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ..... 62.233 mg

Triméthylphloroglucinol ..... 80 mg

Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont : lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Excipients à effet notoire : lactose, amidon de blé, saccharose

## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

### ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A: appareil digestif et métabolisme)

(G: système génito-urinaire)

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Spasfon®, comprimé enrobé :

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de présence d'amidon de blé (gluten).

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde

En raison de présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). L'association de phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

### Précautions d'emploi

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

## INTERACTIONS

Si vous prenez médicament, y compris ordonnance, par pharmacien.

## GROSSESSE ET

L'utilisation de ce médicament, ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaita. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

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

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin. Posologie

### Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

### Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, il conviendra de s'assurer que les comprimés peuvent être avalés sinon une autre forme sera préférée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Spasfon®, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Manifestations cutanées urticaires et allergiques: éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

*Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.*

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Aucune condition particulière de conservation

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser Spasfon®, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Date de la notice : Jahvier 2018

Fabriqué et distribué par Zenith pharma  
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc  
Sous licence Acino France  
Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable



Dr. Houriya AMRANI MIKOU  
Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH  
Dr. Wafae MSEFER FAROUI  
Dr. Yasmina TAHIRI ZIATI  
Dr. Abderrahim ADIL

Mammographie Numérisée / Tomosynthèse - Sénologie Interventionnelle -  
Echographie Obstétricale 3D 4D - Echographie / Doppler Couleur - Ostéodensitométrie  
Radiologie Conventionnelle - Radiologie Interventionnelle - Rachis Entier - Gonométrie  
I.R.M. 1.5 Tesla - Scanner Spiralé - Dentascanner

Casablanca, le 05/05/2021

FACTURE N° : FA:00 4598/21

Nom : BOUHSANE FATIMA

Arrêtée la présente facture à la somme de : 2 500,00 Dhs

**DEUX MILLE CINQ CENTS DHS**

Pour le(s) examen(s) suivant(e) :

BILI-IRM 2 500,00 Dhs

Total de : 2 500,00 Dhs

Mode de règlement TPE

ATTIJARI WAFABANK /007780000357900000015342

INPE : 090000324

Centre de Radiodiagnostic  
400, Bd Brahim Roudani  
20100 Casablanca  
Tél : 0522 23 50 70 / 06 60 73 95 97 / 0522 25 22 96  
0522 25 13 02 / 0522 25 13 04 / 0522 25 13 07 - Fax : 0522 23 50 68 - E-mail : roudani.crr@gmail.com / www.crr.ma  
CNSS : 2097443 - TP : 35700736 - IF : 01000601 - ICE : 001719187000040