

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 068717

Maladie Dentaire Optique Autres 77 098

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6794 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre : RETRAITE
 Nom & Prénom : OUHAFSA MEOL
 Date de naissance : 1-1-52
 Adresse : 3 Lots les Figuiers - Ain Sebae
 Tél. : 06.65103302 Total des frais engagés : 576,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 07/2011
 Nom et prénom du malade : OUHAFSA MEOL Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :  ACCUEIL 7/21

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/07/2021		1	2000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/07/2021	476,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>															
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>															
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>															
	O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
		<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
		H																	
		25533412	21433552																
00000000		00000000																	
D																			
00000000		00000000																	
35533411		11433553																	
B																			
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatiha TOUABI DAKHCH

MEDECINE GENERALE

405, Avenue (H) - Mansour 3

Sidi Bernoussi - CASABLANCA 05

Tél. : 05 22.73.11.28

الدكتورة فتيحة توابي الضخش

الطب العام

405, شارع (H) منصور 3

سيدي البرنوصي - الدار البيضاء 05

الهاتف : 05 22.73.11.28

Casablanca, le 02/07/2019 في الدار البيضاء

87,40 - Aspirine
Aspirine

42,00 - Aspirine
Aspirine

37,00 - Aspirine
Aspirine

79,00 - Aspirine
Aspirine

24,80 - Aspirine
Aspirine

PHARMACE FATHIHA EL KHEIK
SEFROU KHAYATY
Docteur en Pharmacie
41, 1, 13 Av. Souk el
C. Casablanca
Sidi Bernoussi 0527 13 37 95

PPC : 79,00 DH
50 ml 1.7 fl oz

Jr. Sidi Bernoussi
405, Mansour HT Av. H
Sidi Bernoussi

nabyol forte 100 mg

Nitroxoline

Comprimés enrobés : voie orale

1. COMPOSITION :

Nitroxoline (D.C.I.)..... 100,00 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé enrobé
Povidone, lactose, amidon de maïs, amidon de maïs prégélatinisé, acide stéarique, hypromellose, talc, dioxyde de titane (E171), jaune orangé S (E110) sur laque d'aluminium, macrogol 6000.

2. FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé enrobé, boîte de 50.

3. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Antiseptique, anti-infectieux urinaire.

(G : Système génito-urinaire et hormones sexuelles).

4. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans les infections urinaires basses non compliquées à germes sensibles principalement chez la jeune femme.

5. ATTENTION !

• DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- insuffisance rénale (clairance de la créatinine inférieure à 20 ml/min)
- allergie connue à l'un de ses composants

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

• MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En cas d'apparition de fièvre : CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

Il ne faut pas prendre ce médicament plus de 4 semaines sans un nouvel examen médical.

• PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la nécessité d'adapter la dose du traitement, il est important de prévenir votre médecin de toute maladie du foie ou des reins.

NABYOL® 100 mg, comprimé enrobé ne doit généralement pas être utilisé au cours de la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. rubrique Grossesse et Allaitement).

Ne pas laisser à la portée des enfants.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE :

Lactose, jaune orangé S (E 110).

• INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il est recommandé de déclarer à votre médecin tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments d'autres médicaments contenant des antibiotiques, et de ne pas prendre systématiquement tout autre traitement sans avis de votre médecin.

• GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, informez rapidement votre médecin : lui sera-t-il possible de continuer le traitement.

PPV : 24DH80
PER : 02/23
LOT : J495

2

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

EP09017/03

COMPOSITION :

Chaque gélule contient :
Lansoprazole (D.C.I.)..... 30 mg.
Excipients : Micro granules neutres, Amidon de maïs, Carbonate de magnésium léger, Saccharose, Talc, Polyvinyl Pyrrolidone, polysorbate 80, Hydroxypropylméthylcellulose, Eudragit L 100 55, Dioxyde de titane, PEG 6000, Dioxyde de silice Colloïdale, Hydroxyde de sodium,
Eau purifiée. q.s.p..... 1 gélule.

FORMES ET PRESENTATIONS :

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

PROPRIETES :

LANPROL® est un Antiulcéreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :
• Ulcère duodénal évolutif.
• Ulcère gastrique évolutif.
• Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
• Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

LANPROL® est administré par voie orale.
Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :
- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.
Oesophagite :
• 1 gélule par jour pendant 4 semaines.
Syndrome de Zollinger-Ellison :
• La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.
DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.
En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

إدارة المعصرة المعدة

LOT: 320
PER: FEV 2024
PPV: 42 DH 00

VOTRE

MISES

Mises

• En ral

contre-indique en cas d'intolérance au fructose, le syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrose-isomaltase.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : ne pas dépasser 30 mg par jour.
 - Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.
- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
 - Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.
- AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.
IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.
Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

DOUCOX®

(60 mg) (90 mg) (120 mg)

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

Veillez être attentif à la validité 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.
- Doucox® 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 du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

* Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

* Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

* Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOUCOX® 60 mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatisme, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOUCOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOUCOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOUCOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOUCOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés **DOUCOX® 60mg, 90mg et 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.**

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOUCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé** plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'Étoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire.

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour; traitement limité à 3 jours ou maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours ou maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés **DOUCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, doivent être avalés en une prise par jour. DOUCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.**

Ne prenez jamais DOUCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'Étoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans **DOUCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé**, y compris les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.
- Ulcère de l'estomac, écoulement ou saignement gastro-intestinal.
- Maladie grave du foie.
- Maladie grave des reins.
- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse [voir Rubrique « Grossesse et allaitement »].
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Maladie inflammatoire de l'estomac ou colite.

- Diagnostic de maladie cardiaque d'origine de poitrine, antécédents artères périphériques, ou toute ischémie transitoire. L'éclaircissement cardiaque et l'éclaircissement utilisé chez les patients ayant un cœur cérébral.

- Hypertension artérielle non contrôlée ou si vous n'êtes pas sûr de votre traitement.

- Si vous avez eu une crise de goutte ou si vous avez eu une crise de goutte.

Effets indésirables :

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Doucox® provoque des effets indésirables, mais pas chez tous les patients.

Si vous présentez un de ces symptômes, vous devez immédiatement arrêter de prendre Doucox® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé et contacter votre médecin.

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de douleurs thoraciques ou de chevilles.

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse); cela peut être le signe d'un trouble hépatique.

- Douleur d'estomac importante ou permanente ou coloration noire des selles.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes cutanés tels que l'apparition d'ulcères ou de vésicules, ou gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

- Essoufflement ou difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie selon la catégorie suivante :

Tres fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10)

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1 000)

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10 000)

Tres rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000)

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant le traitement par **DOUCOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :**

Tres fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Nausées, gonflement des jambes et/ou des pieds dû à une rétention d'eau.

- Troubles digestifs, maux de tête, palpitations, rythme cardiaque irrégulier, élévation de la pression artérielle, sécheresse ou difficulté respiratoire, constipation, flatulences, brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion (plène à l'estomac), saignement des gencives, inflammation de l'œsophage, ulcérations de la bouche, modifications des tests sanguins évaluant le fonctionnement du foie, hémorragies, faiblesse et fatigue, pseudo-grippeal.

Peu fréquents :

- Gastro-brûlure, infection des voies respiratoires hautes, injection urinaire, diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes, hypersensibilité, augmentation ou diminution de l'appétit, prise de poids, anxiété, dépression, diminution du discernement, voir, ressentir ou entendre des choses qui n'existent pas, altération du goût, insomnie, sensation d'engourdissement ou picotement, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de l'œil, bourdonnement d'oreille, anémolie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque rapide, insuffisance cardiaque.

- Sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la poitrine, crise cardiaque, de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-ACC, élévation sévère de la tension artérielle, inflammation des vaisseaux sanguins, toux, essoufflement, saignement, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, modification du transit intestinal, vécification de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation de la paroi de l'estomac pouvant être grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome du côlon irritabile, inflammation de la paroi de l'estomac, éruption cutanée ou démangeaisons, rougeur de la peau.

- Crampes/musculature, douleur musculaire/raideur, Teux de potassium élevés, saignement des examens sanguins ou urinaux évaluant le fonctionnement des reins, troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Peu fréquents pour DOUCOX® 120mg : Anomalie du rythme cardiaque, voies respiratoires hautes, Ulcérations de la bouche, gastrite, inflammation de l'estomac.

Rares

- Anxiété sévère (réaction allergique sévère qui nécessite un avis médical immédiat).

- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques; Teux bas de sodium dans le sang.

- Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau et des yeux, Réactions cutanées.

- Diminution du taux de sodium dans le sang, rougeur et/ou de la bouche.

- Diminution du taux de sodium dans le sang, rougeur et/ou de la bouche.

- Réactions allergiques (qui peuvent être suffisamment graves pour nécessiter un avis médical), essoufflement respiratoire ou essoufflement, réactions cutanées.

- Inflammation de la paroi de l'estomac ou ulcère de l'estomac pouvant être grave jusqu'à l'hémorragie, troubles hépatiques, troubles rénaux graves, élévation de la pression artérielle, confusion, voir, ressentir ou entendre des choses qui n'existent pas, altération de l'audition (en pouvant être estimée sur la base des données de l'audiogramme), jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse), inflammation du pancréas, crise cardiaque rapide.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave ou si vous avez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **DOUCOX® 60mg et 120 mg, comprimé pelliculé :**

- Vous avez des antécédents de saignement ou d'ulcère de l'estomac.

- Vous êtes déshydraté(e).

PPV: 87DH4
PER: 02/24
LOT: K549-3



PPV: 87DH4
PER: 02/24
LOT: K549-3

ORO dispersible



voie orale

Anapred
prednisolone



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

Ce médicament est un corticoïde.

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

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

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

Contre-indications

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

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

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

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

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

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

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

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

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

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

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

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines. En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement

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

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

Sportifs

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

nabyol forte 100 mg

Nitroxoline

Comprimés enrobés : voie orale

1. COMPOSITION :

Nitroxoline (D.C.I.)..... 100,00 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé enrobé
Povidone, lactose, amidon de maïs, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique, hypromellose, talc, dioxyde de titane (E171), jaune orangé S (E110) sur laque d'aluminium, macrogol 6000.

2. FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé enrobé, boîte de 50.

3. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Antiseptique, anti-infectieux urinaire.

(G : Système génito-urinaire et hormones sexuelles).

4. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans les infections urinaires basses non compliquées à germes sensibles principalement chez la jeune femme.

5. ATTENTION !

• DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- insuffisance rénale (clairance de la créatinine inférieure à 20 ml/min)
- allergie connue à l'un de ses composants

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

• MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En cas d'apparition de fièvre : CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

Il ne faut pas prendre ce médicament plus de 4 semaines sans un nouvel examen médical.

• PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la nécessité d'adapter la dose du traitement, il est important de prévenir votre médecin de toute maladie du foie ou des reins.

NABYOL® 100 mg, comprimé enrobé ne doit généralement pas être utilisé au cours de la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. rubrique Grossesse et Allaitement).

Ne pas laisser à la portée des enfants.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE :

Lactose, jaune orangé S (E 110).

• INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il est recommandé de ne pas prendre simultanément ce médicament avec d'autres médicaments contenant des antibiotiques. Consulter votre médecin pour plus de détails. Prendre ce médicament systématiquement tout autre traitement.

• GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE :

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est déconseillée. Consulter votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement votre médicament et consultez rapidement votre médecin : lui se

PPV : 24DH80
PER : 02/23
LOT : J495

2

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20 SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés
(Ciprofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez 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 en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine 250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

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

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

- Chez l'adulte

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

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

SPECTRUM, peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (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 supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

- Chez l'enfant et l'adolescent

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

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

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

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

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

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

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

a. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés par les bords, mais avalez-les.

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

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

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 7)
- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 8)

49,50

la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de sensations vertigineuses lors du passage en position anaphylactique (voir rubrique 7)

- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peuvent être particulièrement graves au niveau de la cheville (tendinite) (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement en larmes ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux, et les autres muqueuses, les organes génitaux, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement de la peau (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

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

- Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement musculaire dans les extrémités (paresthésie) (voir rubrique 7)
- Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'un des antraxes hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms), PEAG : Postulose Exanthématique Générale)

D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM sont résumés 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.
- Douleurs dans les articulations chez l'adulte
- Surinfections fongiques (dûes à des champignons)
- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophiles)
- Diminution de l'appétit
- Hyperactivité, agitation

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

Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'indigestion/troubles d'estomac ou flatulences

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

Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire

Altération de la fonction rénale

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

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

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

Douleurs musculaires; inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire

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

Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopenie, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs prévenant à la coagulation sanguine (plaquettes)

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

Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

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

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

Fouillements, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

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

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

Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, étourdissement, et autres symptômes asthmatiques

Troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite

Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des reins

Rétention d'eau, transpiration excessive

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

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

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

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de

Paracétamol - Thiocolchicoside

DUOXOL
Boîte de 20 comprimés

500mg/2mg

ديوكسول
مجموعة من 20 قرص

- 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 conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous avez des 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.

37,00

COMPOSITION :

Paracétamol 500 mg
Thiocolchicoside 2 mg
Excipients : q.s.p. 1 comprimé
Excipients à effet notable : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.