

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.

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.

Prothèse dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0002608

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1241

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre : Retraitee

Nom & Prénom : THAILI ZINER

Date de naissance : 24.02.1948

Adresse : Rue 22 N° 18/20 MISSIMI

Hay Hamani - CASA -

Tél. : 0661-418487 Total des frais engagés : 5934,20 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : IRAV, CARDIS

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 : Casa

Le : 14 / 02 / 22

Signature de l'adhérent(e) :

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
10/02/22	22	5	28000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Lamia DIOURI Pharmacien Pharmacie Missim 12 N° 1 Rue 24 Angles Cité Missim	10/2/2022	934,20

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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
				MONTANTS DES SOINS																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES				DEBUT D'EXECUTION																					
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B						FIN D'EXECUTION
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Nom et prénom du patient : THAILI ZINER

Age : 73

1/ ZYLAX cp

ou

1 cp /j pendant 5 jours

2/ LERO BASE gellules : 2 gel /j pendant 15 jours

3/ KOPRED 20mg ou équivalent

3 cp le matin à jeun pendant 5 j (Régime peu sale) puis 2cp pnt 3j

4/ REXABAN 15mg : 1cp/j pendant 21 J ou

~~5/ RELAXIUM B6 gellules : 1 gellule vers 20h pendant 15 j~~

~~6/ LERO DNV : 1 capsule au coucher pendant 1 mois~~

7/ AUTRES PRESCRIPTIONS :

Amp 5mg 1cp/j (doux repos)
Apidra 32 - 18 - 16 pnt + Lantus 20 u/j
Kinésithérapie respiratoire

+++ MAINTENIR LE TRAITEMENT HABITUEL DES AUTRES PATHOLOGIES CONFORMEMENT AUX PRESCRIPTIONS DES MEDECINS TRAITANTS

- En cas de diarrhée : ultralevure (2 gélules deux fois par jour) ou smecta 2 sachets par jour
- En cas de céphalées : paracétamol (max 2g/j) si pas d'allergie connue
- En cas de nausées : Vomistop 1 cp deux à trois fois par jour pendant 3 jours
- En cas de douleurs gastriques liées aux médicaments : omeprazole 40mg (1 cp le matin)
- En cas de saignement gingival ou autre ou de selles noires arrêter le REXABAN et contacter d'urgence le médecin ou la clinique
- Les effets indésirables des médicaments ont été expliqués et l'importance de l'observance du protocole thérapeutique
- Pour tout autre symptôme, contacter le médecin traitant ou prendre RDV (une consultation médicale ne se fera en ligne ou Tel)

LOT : 4394
UT. AV : 10-24
P.P.V : 36 DH 40

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaâ Casablanca
Lantus Solostar 100U/ml in
b1 Sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
6 118001 081608

REXABAN 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< 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 pourriez 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 :

- 1- Qu'est-ce que REXABAN 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN 15 mg et 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXABAN 15 mg et 20 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE REXABAN 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité
 REXABAN appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (ce que l'on appelle : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

REXABAN contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins et votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par un Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à l'heure fixe chaque jour afin Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'avez

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris le médicament augmentant le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez ou vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg comprimé, vous devez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé d

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre REXABAN sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, REXABAN peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin pour qu'il vous indique la conduite à tenir.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoLOGIQUES et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Edème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (régles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachats) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

Rexaban® 15 mg
 28 comprimés pelliculés



350,00

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

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

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au cœur et en réduisant le besoin d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du fœtus.

- si vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- la dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne).

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des électrolytes :

Le jus de pamplemousse et les personnes traitées par AMEP®

pamplemousse peuvent entraîner l'ingrédient actif, l'amlodipine, à l'effet hypotenseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse :

Grossesse : La sécurité de l'amlodipine chez l'enfant, ou si vous prenez ce médicament avant de prendre AMEP®

Allaitement : Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel.

Si vous allaitez ou si vous prévoyez d'allaiter, consultez votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule : AMEP® peut affecter votre capacité à conduire un véhicule.

Si les comprimés provoquent encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire un véhicule.

Mentions relatives aux excipients : Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés :

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure.

De dose : La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour.

Ce médicament peut être utilisé avec ou sans nourriture.

Il est préférable de prendre ce médicament avec un verre d'eau.

Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Chez les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituellement recommandée est de 2,5 mg par jour.

La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre plus de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez-le à la poubelle. Ne prenez pas de comprimé en double dose.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Un médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Crise cardiaque (réaction anormale du cœur).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AMEP® 5mg
28 comprimés



LABORATOIRE

léro

#jechoisisdêtrebien



La santé est un capital précieux qu'il faut protéger au présent pour en préserver l'avenir.

Une santé qui se pense dans sa globalité : bien-être physique, psychique et relationnel.

Léro accompagne ceux qui souhaitent se prendre en main grâce à des solutions respectueuses de l'organisme comme de l'environnement.

Avec Léro, #jechoisisdêtrebien !

Respect de l'environnement

Léro s'engage à fournir une huile de poissons de haute pureté produite en France dans le respect des ressources marines.

Respect de l'organisme

Léro garantit la traçabilité de son huile de poissons, aux qualités nutritionnelles préservées et durables dans le temps.

Laboratoires Auvex
ZAC de Champ Lamet
3 rue André Citroën
63430 PONT-DU-CHÂTEAU
FRANCE
Service client : www.lero.fr

Zylax[®] 400 mg

Moxifloxacine

Boîtes de 5, 7, 25 et 50 comprimés pelliculés

ARJIC-PHAR
LOT
EXP
204851 04/2023
PPV: 139DH50

< 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 pourriez 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 :

- 1- Qu'est-ce que ZYLAX[®] et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLAX[®] ?
- 3- Comment prendre ZYLAX[®] ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver ZYLAX[®] ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE ZYLAX[®] ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antibiotiques de la famille des fluoroquinolones, groupe AIC: J01-MA-14.

ZYLAX[®] contient une substance active, la moxifloxacine, qui appartient au groupe des antibiotiques appelés les fluoroquinolones.

ZYLAX[®] agit en tuant les bactéries responsables des infections.

Indications thérapeutiques :

ZYLAX[®] est indiqué chez les patients âgés de 18 ans et plus pour traiter les infections bactériennes suivantes lorsqu'elles sont dues à des bactéries vis-à-vis desquelles la moxifloxacine est active.

ZYLAX[®] doit être utilisé pour traiter ces infections uniquement lorsque les antibiotiques habituels ne sont pas appropriés ou lorsqu'ils n'ont pas été efficaces :

- infections aiguës des sinus (sinusites bactériennes aiguës),
- aggravations soudaines de l'inflammation chronique des voies respiratoires (exacerbations aiguës de bronchite chronique),
- infections des poumons (pneumonies) contractées en dehors de l'hôpital, à l'exception des cas sévères,
- infections gynécologiques légères à modérées de la femme (infections pelviennes), y compris les infections des trompes et les infections de la muqueuse utérine.

Traiter uniquement ces infections de l'appareil génital haut de la femme par ZYLAX[®] comprimé n'est pas suffisant; par conséquent, pour ce type d'infections, votre médecin vous prescrira un autre antibiotique, en association à ce médicament.

Ce médicament peut également vous être prescrit par votre médecin en relais de la forme intraveineuse lorsque les infections bactériennes suivantes ont montré une évolution favorable :

- infections des poumons (pneumonie) contractées en dehors de l'hôpital,
- infections de la peau et des tissus mous.

ZYLAX[®] 400 mg ne doit pas être utilisé pour initier un traitement dans les infections de la peau et des tissus mous ou dans les infections sévères des poumons.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLAX[®] ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Consultez votre médecin si vous n'êtes pas certain de faire partie des groupes de patients décrits ci-dessous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ZYLAX[®] 400 mg comprimés pelliculés, dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active, la moxifloxacine, à d'autres antibiotiques de la famille des quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Lorsque ZYLAX[®] 400 mg, comprimé pelliculé est utilisé intraveineux de ce médicament, les durées de traitement sont :

infection des poumons (pneumonie) contractée en dehors de l'hôpital :

La majorité des patients atteints de pneumonie ont bénéficié d'un traitement par ZYLAX[®] 400 mg, comprimé pelliculé dans les 4 jours qui ont suivi le début du traitement par voie intraveineuse.

infections compliquées de la peau et des tissus mous :

7-21 jours

La majorité des patients atteints d'infections compliquées de la peau et des tissus mous ont bénéficié d'un relais oral avec ZYLAX[®], comprimé pelliculé dans les 6 jours qui ont suivi le début du traitement par voie intraveineuse. Il est important de respecter la durée de traitement même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre le médicament trop tôt, l'infection peut ne pas être complètement guérie, vous pouvez rechuter ou votre état peut s'aggraver. Un arrêt trop précoce peut favoriser une résistance bactérienne à cet antibiotique.

Fréquence d'administration

Ne pas dépasser la dose et la durée de traitement recommandées.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ZYLAX[®] 400 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus d'un comprimé par jour comme cela vous a été prescrit, consultez immédiatement un médecin ou un pharmacien et, si possible, apportez tous les comprimés restants, l'emballage ou cette notice pour montrer au médecin ou au pharmacien ce que vous avez pris.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ZYLAX[®] 400 mg, comprimés pelliculés :

Si vous avez oublié de prendre votre comprimé, vous devez le prendre dans la journée dès que vous vous en rendez compte. Si vous n'avez pas pris votre comprimé pendant une journée, prenez la dose normale (un comprimé) le lendemain. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ZYLAX[®] 400 mg, comprimés pelliculés :

Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection peut ne pas être complètement guérie. Consultez votre médecin si vous souhaitez arrêter de prendre vos comprimés avant la fin du traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets indésirables les plus graves qui ont été observés durant un traitement par ZYLAX[®] sont énumérés ci-dessous : Si vous remarquez

- un rythme cardiaque anormalement rapide (effet indésirable rare)
- une sensation subite de malaise ou un jaunissement du blanc des yeux, une coloration foncée des urines, des démangeaisons sur la peau, une tendance à saigner ou des troubles de la pensée ou de la vigilance (il peut s'agir des signes et symptômes d'une inflammation fulminante du foie susceptible d'entraîner une insuffisance hépatique potentiellement fatale (effet indésirable très rare, des décès ont été observés))
- des altérations de la peau ou des muqueuses, par exemple des cloques douloureuses dans la bouche/le nez ou au niveau du pénis/vagin (syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell) (effets indésirables très rares, potentiellement mortels)
- une inflammation des vaisseaux sanguins (se traduisant par des signes tels que des taches rouges sur votre peau, généralement sur les jambes, ou des douleurs articulaires) (effet indésirable très rare)



AKDITAL

Clinique Longchamps

مصحة لونشون

Casablanca, le 10.02.2022

Yme THAILI ZINEB
73 ans.

NOTE D'HONORAIRES

Hospitalisation : 30/01/2022

Durée séjour : 10/02/2022

Visées et soins quotidiens

Montant: 2800,00 dh (Deux

Mille huit cent dix-huit)

4, Bd. Ghandi, Casablanca 20250

Tél. : 05 22 97 94 94 - Fax : 05 22 94 89 39

E-mail : direction@cliniquelongchamps.ma

Site web : www.cliniquelongchamps.ma

Pr. Jaafar HEIKEL
Spécialiste en Maladies Infectieuses
Diplômé Universitaire en Maladies Métaboliques
Diplômé Universitaire en Nutrition
Diplômé Universitaire en Gériatrie
ICE : 001636962000070