

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.

Éducation :

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

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

Prothèse :

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° M21- 067057

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAN 110023

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : decédé

Nom & Prénom : HABIB EL Fetma

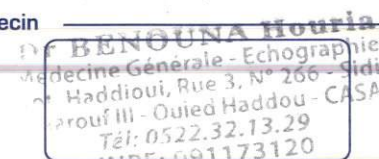
Date de naissance : 01.11.83

Adresse : lot 4.500 de II Sidi 729 Rouf
CASABLANCA

Tél. : 0661137251 Total des frais engagés : 1012,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 30/03/2022

Nom et prénom du malade : Nakhlaoui Rachida Age:

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

Nature de la maladie : osteoporose et etc

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

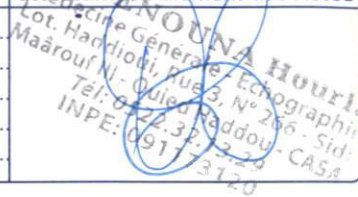
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 30/03/2022

Signature de l'adhérent(e) : C. M. A.

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
20/03/2022	Ca		100,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

30/03/2022 912,90

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

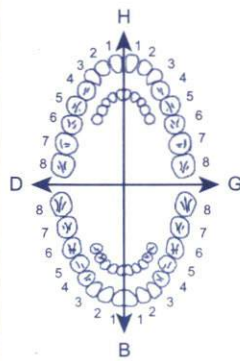
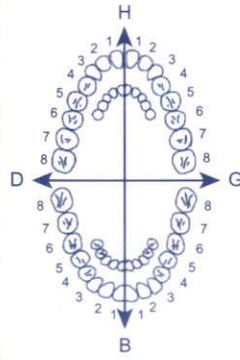
AM PC IM IV

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 canaux, ainsi que le bilan de

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجربة الجديوي، زينة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le 30/03/2022 : الدار البيضاء، في

Nakhlaoui Rachida.

- Structum 500mg.

222,00

2 cpl/j.

S.V

- Fosavance 70mg.

193,60

1 cpl semaine

S.V

- Melicam Ipharma.

51,00

2 cpl/j

S.V

- Celebrex 200mg

180,00

1 cpl/j

S.V

70,60

- Oflozet 15mg to 5mg

2 fois/j

131,60

- Cifloxine 500

2 fois/j

S.V

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain seba Casablanca
Oflozet 15 mg/0,5 ml sol
auriculaire b20
P.P.V : 70,30 DH
118001 080571

Sidi Maârouf III
Pharmacie les
Idrissides
0522 32 13 29

→ Cortancyl 5mg (S.V)
22,80 1 fois / j.

- Tanakan 40mg (S.V)
71,30 1 fois / j.

✓
T₂ 912,90



MELICAM IPHARMA® 7,5 & 15 mg

Comprimés sécables

COMPOSITION :

La substance
Méloxicam
Excipients
monohydrate
anhydride, st
Excipient
PROPRIET
MELICAM
méloxicam

5400

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

INDICATIONS :

MELICAM IPHARMA est indiqué dans le traitement symptomatique de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

CONTRE-INDICATIONS :

Ne pas utiliser MELICAM IPHARMA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MELICAM IPHARMA
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
- obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
- éruptions cutanées / urticaire
- gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)

- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- un saignement de l'estomac ou des intestins
- des perforations de l'estomac ou des intestins
- saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
- antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens ;
- ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
- antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)

- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Réservé à l'adulte de plus de 16 ans.

Voie orale.

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

La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose :

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.

Si l'une des informations énumérées sous le titre "CONTRE-INDICATIONS" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

MELICAM IPHARMA ne doit pas être administré chez les enfants et les adolescents de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de MELICAM IPHARMA est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne sentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

Les médicaments tels que MELICAM IPHARMA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement par rubrique « POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI ».

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MELICAM IPHARMA dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MELICAM IPHARMA dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

MELICAM IPHARMA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MELICAM IPHARMA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

MELICAM IPHARMA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre MELICAM IPHARMA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite)
- inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn

- pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous êtes âgé

- maladie cardiaque, hépatique ou rénale
- taux élevé de sucre dans le sang (diabète)

- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides

- intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose
- taux élevé de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

SURDOSAGE

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous suspectez un surdosage, prenez contact avec votre médecin ou allez immédiatement à l'hôpital le plus proche.

Les symptômes survenant après un surdosage aigu d'AINS sont habituellement limités à :

- une perte d'énergie (léthargie)
- une somnolence
- une sensation de malaise (nausée) et des vomissements
- des douleurs dans la région de l'estomac (douleur épigastrique)
- Ces symptômes s'améliorent généralement lorsque vous arrêtez de prendre MELICAM IPHARMA. Vous pouvez souffrir d'hémorragies de l'estomac ou des intestins (hémorragies gastro-intestinales). Une intoxication sévère peut entraîner des effets indésirables graves (EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS) :
- une augmentation de la pression artérielle (hypertension)
- une insuffisance rénale aiguë
- des troubles de la fonction hépatique (foie)
- une réduction ou un arrêt de la respiration (dépression respiratoire)
- une perte de conscience (coma)
- des convulsions
- une chute de la pression sanguine (collapsus cardiovasculaire)
- un arrêt cardiaque
- des réactions allergiques soudaines (hypersensibilité), incluant :
 - évanouissement
 - difficulté à respirer
 - réactions cutanées

Si vous oubliez de prendre MELICAM IPHARMA :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Etant donné que l'action de MELICAM IPHARMA peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, veuillez prévenir votre

médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux obtenus sans ordonnance. En particulier, prévenez votre médecin ou si vous avez pris :

- autres AINS
- médicaments utilisés pour les saignements (anticoagulants)
- médicaments qui désagregent (thrombolytiques)
- médicaments pour traiter :
 - corticostéroïdes (médecins)
 - et les réactions allergiques
- ciclosporine - utilisée, entre autres, pour traiter des affections cutanées
- polyarthrite rhumatoïde
- médicaments diurétiques

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des diurétiques, si vous prenez des diurétiques, médicaments utilisés pour :

- exemple les bêta-bloquants
- lithium - utilisé pour traiter
- inhibiteurs sélectifs de la
- utilisés dans le traitement
- méthotrexate - utilisé pour
- cutanées sévères incontrôlées
- cholestyramine - utilisée
- si vous êtes une femme
- intra-utérin (DIU), plus

En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES

Comme tous les médicaments, peut provoquer des effets indésirables, parfois graves, qui nécessitent un traitement médical.

Arrêtez de prendre MELICAM IPHARMA immédiatement en cas de :

- toute réaction allergique
- forme de :

- Réactions cutanées, notes ou décoloration de la peau, Stevens Johnson et syndrome (lésions des muqueuses) ou

- l'érythème polymorphe est provoquant des taches, des bulles à la surface de la peau

- atteinte de la bouche, les yeux
- Gonflement des tissus au

- exemple gonflement autour des lèvres, de la bouche ou de la
- respiration difficile, ainsi que

- jambes (œdème des membres)
- Essoufflement ou crise d'

- Inflammation du tube (hépatite)

- jaunissement de la peau ou
- douleurs abdominales

- perte d'appétit

- Tout effet indésirable du tube
- saignements (entraînant un
- ulcération du tube digestif

Les saignements de l'appareil gastro-intestinal, la formation d'ulcères ou la perforation au niveau digestif d'évolution potentiellement fatale.

Informez immédiatement votre médecin de tous les symptômes précédemment de tels symptômes, utilisation prolongée de médicaments, en particulier si vous êtes âgé, ou si vous présentez des troubles de la respiration.

Si vous présentez des troubles de la respiration, n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ne sont pas

L'utilisation de certains médicaments stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner d'effets indésirables graves (événements thrombotiques) cardiaque (infarctus du myocarde) (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdème) pression artérielle (hypertension) observées en association

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

- ulcères de l'estomac et de la
- ulcères peptiques/gastro-duod
- perforation de la paroi intesti
- (d'évolution parfois fatale, en p

Les effets indésirables suivants sont observés avec l'administration d'AINS :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Structum 500mg

Chondroïtine

STRUCTUM 500MG 60 GE

MAPHAR

P.P.V. : 222,00 DH

Veillez lire attentivement cette notice

avant de prendre le médicament

Informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.—Si vous ressentez un quelconque effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Autres médicaments et STRUCTUM 500 mg, gélule
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, allaitement et fertilité

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de STRUCTUM durant la grossesse.

De même, STRUCTUM ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Les études chez l'animal n'indiquent pas d'effet sur la fertilité.

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.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM 500 mg, gélule ?

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles avec un grand verre d'eau.

1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour soit 1 g par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM 500 mg, gélule que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol



Fosavance 5600 UI
4 comprimés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA
P.P.V: 193,60 DH

70056199/100-1
AMM 294/17 DMP/21 INRO

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Pour toutes questions, interrogez votre médecin ou 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 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. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

CELEBREX® gélule

LISEZ ATTENTIVEMENT

Elle contient des informations importantes. Lisez attentivement cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.

Lot. 123456789

P.P./: 13.00

Exp. 02/2025

CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le célécoxib (100 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'ingrédient bleu (E132).

CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le célécoxib (200 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'oxyde ferrique (E172).

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule. Boîte de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS). Par son mécanisme d'action, il fait partie des AINS inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose et les signes et symptômes de la polyarthrite rhumatoïde, il est également indiqué dans le traitement des signes et symptômes de la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère gastro-duodénal en cours, hémorragie gastro-intestinale, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave du foie, maladie grave du rein, antécédents d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques) déclenchés par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs de la COX-2, grossesse ou femme susceptible d'être enceinte, en l'absence d'une contraception efficace (cf. chapitre "Grossesse - Allaitement"), allaitement. Le Celebrex est contre-indiqué chez les patients présentant une maladie cardiaque (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) ou une maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire).

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Le Celebrex® doit être utilisé avec prudence par les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire, tel qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

AVANT LE TRAITEMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN : en cas d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou de l'intestin anciens ou hémorragie digestive), en cas de maladie du cœur, du foie ou du rein, d'hypertension artérielle, d'œdème, de traitement par diurétique, en cas de traitement anti-agrégant plaquettaire ou anticoagulant concomitant (ex : aspirine à faible dose, warfarine, anticoagulants oraux), en cas d'infection, en cas d'intolérance au lactose [galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)], en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRÊTER CELEBREX ET CONTACTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique sévère telle que crise d'asthme, gêne respiratoire, brusque réaction du visage et du cou ou toute réaction cutanée, de maladie cardiaque dont les symptômes semblent s'aggraver (essoufflement, douleurs thoraciques ou augmentation des œdèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le célécoxib. Vous devez éviter de prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les médicaments contenant du célécoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquettaire). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE pendant la grossesse et pour les femmes susceptibles d'être enceintes (absence de contraception efficace). Les effets de ce médicament, notamment à partir du 3ème trimestre de la grossesse, peuvent avoir des conséquences graves sur votre enfant, sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise. Si vous découvrez

tanakan® 40mg

comprimé

LOBA

Veuillez lire attentivement
avant de prendre ce médicament
pour votre traitement.

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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATEUR PERIPHERIQUE
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :
antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

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 du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

CIFLOXINE® 500 mg

Ciprofloxacin chlorhydrate

Cifloxi® 500mg B/20 CP
Lot : 19057 Per. 05/2022
PPV: 131DH60

COMPOSITION

Chaque comprimé contient :

Ciprofloxacin (D.C.I) chlorhydrate 500 mg

Excipients : q.s.p

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîte de 10 ou de 20 comprimés enrobés.

PROPRIETES

La Ciprofloxacin est un antibiotique de synthèse de la famille des fluoroquinolones. Elle agit sur un grand nombre de micro-organismes (activité bactéricide par inhibition de l'ADN-gyrase bactérienne).

Elle ne présente pas de résistance croisée avec les pénicillines, les céphalosporines, les tétracyclines et les aminosides.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

La ciprofloxacin est indiquée chez l'adulte dans le traitement :

de l'urétrite gonococcique chez l'homme,
des infections urinaires basses et hautes, compliquées ou non (y compris prostatites),
des infections intestinales,
des relais des infections ostéo-articulaires,
des infections ORL suivantes :

- sinusites chroniques,
- poussées de surinfections des otites chroniques (quelle que soit leur nature), et des cavités d'évidement,
- préparations pré-opératoires d'otites chroniques ostéitiques ou cholestéatomateuses,
- traitement de relais des otites malignes externes,

des suppurations bronchiques, notamment quand un bacille Gram - est suspecté, à l'exception des infections pneumococciques :

Cortancyl® 5 mg

Prédnisone

Comprimé

sanofi aventis

IDENTIFICATION

Composition

Prédnisone 5 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, stéarate de magnésium, talc pour un comprimé sécable.

Forme pharmaceutique

Comprimé sécable (boîte de 30).

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOÏDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

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

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

Précautions d'emploi et contre-indications spéciales

Le traitement doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Contre-indications :

avis de votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de saignement du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'estomac, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment