

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

## ditions 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.

## armacie :

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.

## ique :

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

## ducation :

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.

## taire :

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.

## adie 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 :

RAM

(100029)

Actif

Pensionné(e)

Autre : de casde

Nom & Prénom : MABID EL Fatma

Date de naissance : 01.11.83

Adresse : 604 Sidi Sidi Djedid

CASABLANCA

Tél. : 0661137251

Total des frais engagés : 1012,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

BENOUNA Houria  
Médecine Générale - Echographie  
Haddou, Rue 3, N° 266 - Sidi  
Bouf III - Oued Haddou - CASA  
Tél: 0522.32.13.29  
MPE: 091173120

Date de consultation : 30/03/2022

Nom et prénom du malade : Nakhloui Rachida Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : ostéoporose

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 30/03/2022

Signature de l'adhérent(e) :

C. M

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22/03/22	Ca		100,00	
22/03/22				

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/03/2022	912,90

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				<input type="text"/>

**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**

- تجزئة الحديوي، زنقة 3 رقم  
 سيدى معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء  
 الهاتف : 0522 32 13 29

## ORDONNANCE

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

Nafkhlaoui Rachida.

- Structum 500mg.

22,-00

2cp/1g.

S.V

Fosavance 70mg.

193,-60

1cp/ Semaine

S.V

Delicam Ipharma.

51,-00

2cp/1g

S.V

Celebrex

200mg

Sarcofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat-R.P.1.  
 Ain seba Casablanca  
 Officet 1,5 mg/0,5 ml sol  
 auriculaire b20  
 P.P.V : 70,60 DH

150,-00

1 cp/1g S.V

118001 080571



Oflocet 1,5mg/10,5

70,-60

2 fois/1g

Lot 14. Lot Inolox Sidi  
 105223321080-083  
 مدينة الدار البيضاء  
 Pharmacie les  
 Moulides  
 10010

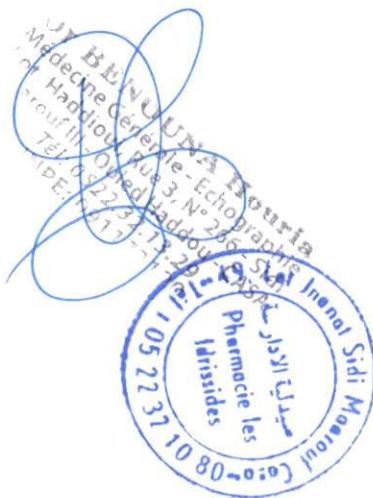
Ciprofloxine 500

2 fois/1g S.V

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

- Tanakan 40mg. S.V  
71.30 1fais lg.

C



# MELICAM IPHARMA® 7,5 & 15 mg

Comprimés sécables

## COMPOSITION :

La substance  
Méloxicam  
Excipient,  
monohydrate  
anhydre, si  
Excipient à  
**PROPRIÉTÉ**  
MELICAM  
méloxicam.

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 soutain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche et 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 sucrels 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.

## POSÉLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Réservez 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 :

### Possessions 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 ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## MISES EN GARDES SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS 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.

Il ne faut pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement par rubrique « POSÉLOGIE ET MODE D'EMPLOI ».

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 ulceration de votre appareil digestif (provoyant 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'oesophage (œsophagite), d'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 sucrels 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 (éthargie)

- une somnolence

- une sensation de malaise (nausées) 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS) :

- 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:

- événouissement

- 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 oublié 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 d'autres médicaments obtenus sans ordonnance. En particulier, prévenez-les si vous avez pris :

- autres AINS

- médicaments utilisés pour les saignements (anticogulants)

- médicaments qui désagent (thrombolytiques)

- médicaments pour traiter les rhinites (corticoïdes)

- les réactions allergiques

- cyclosporine - utilisée pour des affections cutanées comme la polyarthrite rhumatoïde ou la maladie de psoriasis

- médicaments diurétiques

- lithium - utilisé pour traiter les dépressions

- inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (SSRI) ou de la sérotonine et de la noradrénaline (SNRI)

- méthotrexate - utilisé pour certains types de cancer

- corticostéroïdes (médicaments pour les rhinites)

- les réactions allergiques

## NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Structum 500 mg

STRUCTUM 500MG 60 GE

MAPHAR

P.P.V. : 222,00 DH

Veuillez lire attentivement cette notice et ces 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 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.
- 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 ?

Réservez 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



6118001160471

Fosavance 5600 UI\* VOUS.

4 comprimés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

70058199100-1  
ANN 2041/17 DMP/21/MAROQ

llement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des 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

100 mg

## LISEZ ATT

Lot.

P.P. : 13.000

Elle conte  
d'informa  
quelqu'un  
de la relire.

Exp.

## MÉDICAMENT.

ns, si vous avez un doute, demandez plus  
hésitamment prescrit. Ne le donnez jamais à  
dez cette notice, vous pourriez avoir besoin

### CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le céfécoxib (100 mg).

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

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

### CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le céfécoxib (200 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, pectine 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. Boite de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens (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 18 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, utérine 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 (œsophagite, 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 [galactosémié, 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, ARRETER CELEBREX ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MEDICAL 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 stéroïdiens : le céfécoxib. 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 céfécoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquette). 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

ILOBA

Veuillez lire  
avant de prendre  
ce comprimé  
contient du  
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.

71,30

e  
e  
s

## Dans cette notice :

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

VASODILATATEUR 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

Cifloquine® 500mg B/20  
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 PRÉSENTATIONS

Boîte de 10 ou de 20 comprimés enrobés.

### PROPRIÉTÉS

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

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

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

La ciprofloxacine 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,

de 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

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

GLUCOCORTICOIDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles)

2 4480

sanofi aventis

## 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.

## Conseils spéciales

Le médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

## CONTRE-INDICATIONS :

Le médicament est contre-indiqué chez le sujet en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif actif, d'obstruction du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'estomac et de l'intestin, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment