

Déclaration de Maladie
M22- N° 002784

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




Tél. : Total des frais engagés : 291,00 Dhs


Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
2-6			150	
2-2		C		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/06/22	641,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

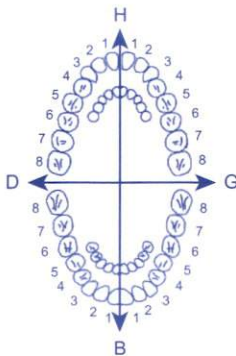
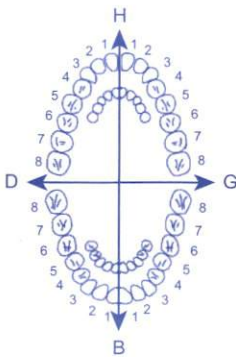
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abdelali BENKARIM

Médecine générale
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital
Mohamed V

الدكتور عبد العالي بنكریم

الطب العام
طبيب سابق بمستشفى
محمد الخامس

- Diplôme universitaire de diabétologie
- Diplôme d'université santé Travail environnement «Bordeaux France»
- Diplôme universitaire diététique - Nutrition
- Diplôme universitaire de l'échographie
- ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- دبلوم جامعي في طب العمل «فرنسا»
- دبلوم جامعي في التغذية - نظام الحمية
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- التخطيط القلبي

Casablanca, le : 26-8-23 : الدار البيضاء في :

Ma Zouana Abdelrachmane



19x11 30 - 1 pileto

64,10

5 Axiomy chro 1

(22,20 x 4) 10x12

3 10x12 10x12

63,00

3 10x12 10x12

(3x63,20) 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

3 10x12 10x12

LOT 210829
EXP 01/2024
PPV 99.00DH

LOT 210586
EXP 12/2023
PPV 99.00DH

PHARMACIE AHMED RAYAN
Régence, Cité Essalam
Imm 44 N°7 - 1er étage
Tél : 05 22 934 938

Dr. BENKARIM ABDELALI
Médecin Généraliste
Oulfa - Cité Essalam - Groupe 6
Appt 7 - L0044 - 1er étage - Casablanca
Tél: 05 22 934 938

للرجال - النساء و الأطفال

Hommes, femmes & enfants

Hay El Oulfa, Cité Essalam, Groupe 6 Imm 44, 1er étage Appt N°7

حي الألفة، المجمع السكني الضحي دارالسلام طريق الرحمة المجموعة H6 عمارة 44 رقم 7 الطابق الأول

الهاتف: 05 22 934 938 / 06 48 63 90 23

magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane,

Pour un comprimé

charine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle,

Pour 1 ml

éthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC®

Dichlorhydrate de cétirizine

Les autres composants sont :

parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxy

ylèneglycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, e de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

سو Thema
Sothema

magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane,

Pour un comprimé

charine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle,

Pour 1 ml

éthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC®

Dichlorhydrate de cétirizine

Les autres composants sont :

parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxy

ylèneglycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, e de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

سو Thema
SOTHEMA

magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane,

Pour un comprimé

charine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle,

Pour 1 ml

éthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC®

Dichlorhydrate de cétirizine

Les autres composants sont :

parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

polyéthylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

سو Thema
SOTHEMA

DIPROSALIC® pommade

Dipropionate de bétaméthosone et Acide salicylique

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Si vous avez toute autre question, 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

rubrique 4.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que le DIPROSALIC, pommade et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSALIC, pommade?

3. Comment utiliser DIPROSALIC, pommade?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DIPROSALIC, pommade?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

UTILISE ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSALIC, POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL

D07XC01

Qu'est-ce que DIPROSALIC ?

DIPROSALIC appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité forte

associés à l'acide salicylique, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la

bétaméthosone) agit sur les mécanismes de l'inflammation et l'acide salicylique dissout la

kératine (protéine responsable de l'épaississement de la peau).

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROSALIC est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

• Le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),

• Le lichén (maladie qui provoque un épaississement de la peau et caractérisée par des boutons

ou des plaques striées rouges ou violacées).

• La dermatite séborrhéique (maladie qui provoque une inflammation de la peau et une peau

grasse) à l'exception du visage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER

DIPROSALIC, POMMADE?

N'utilisez jamais DIPROSALIC, pommade :

• Si vous êtes allergique aux substances actives (la bétaméthosone et/ou l'acide salicylique) ou

à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,

abondant (lésions ulcérées).

• Si votre peau présente des lésions cicatrisant difficilement avec un écoulement plus ou moins

visage).

abondant (lésions ulcérées).

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

• En raison de la possibilité de passage d'une partie des substances actives à travers la peau, l'utilisation de DIPROSALIC, pommade est déconseillée chez les enfants.

09 DH 60
AUT 2024
717
PPV : 37
PER : 17

Ne pas utiliser chez les enfants. La pommade peut nuire à la croissance et au syndrome de Cushing. En cas d'utilisation prolongée, consultez votre médecin.

Si vous oubliez d'utiliser DIPROSALIC, pommade

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser DIPROSALIC, pommade

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables mais ils ne

surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

AXIMYCINE®

Amoxicilline

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

- AXIMYCINE® 1 g comprimés dispersibles, boîtes de 14 et 24
- AXIMYCINE® 500 mg comprimés dispersibles, boîtes de 16 et 24
- AXIMYCINE® 250 mg/5 ml poudre pour doses
- AXIMYCINE® 500 mg/5 ml poudre pour doses

Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament car elle contient des informations importantes :

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit par un médecin. Il pourrait vous être nocif, même si les signes de la 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.

Où contient cette notice

1. Où est-ce que AXIMYCINE® est dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AXIMYCINE® ?
3. Comment prendre AXIMYCINE® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AXIMYCINE® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE AXIMYCINE® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
pénicillines à large spectre - code ATC : J01CA04
AXIMYCINE® est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

- **Indications thérapeutiques**
AXIMYCINE® est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.
AXIMYCINE® peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AXIMYCINE® ?

- **Ne prenez jamais AXIMYCINE® (Contre-indications)**
Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- **Ne prenez pas AXIMYCINE®** si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.
- En cas de phénylketonurie (maladie héréditaire dénotée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame dans la poudre pour suspension buvable.

- **Faites attention avec AXIMYCINE® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE® si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.

Tests sanguins et urinaux

Si vous devez effectuer :
• des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
• un dosage d'astrot (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).
Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AXIMYCINE®. En effet, AXIMYCINE® peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants - et adolescents -

Sans objet.

- Prise d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

• Si vous prenez de l'alopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AXIMYCINE®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
• Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre

médecin peut décider d'adapter votre dose d'AXIMYCINE®.

- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines), AXIMYCINE® peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement du cancer et des maladies sévères) AXIMYCINE® peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

- **Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)**
Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez AXIMYCINE® pendant une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

AXIMYCINE® 250 mg/5 ml

PPV 64DH10

LOT 15003 10
EXP 06/2023

- Excipients à effets notoire

Poudre pour suspension buvable à 500 mg/ml et 250 mg/ml : Aspartame (E951) est source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylketonurie ».

3 - COMMENT PRENDRE AXIMYCINE® ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Poudre pour suspension buvable :

- Agitez bien le flacon avant chaque utilisation.
- Utilisez la cuillère-mesure fournie avec le flacon.

Comprimés dispersibles :

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg
Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant et kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AXIMYCINE® que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La suspension n'est habituellement pas prescrite aux adultes et aux enfants pesant plus de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

La posologie habituelle d'AXIMYCINE® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier saura vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AXIMYCINE® ?

Vous devez continuer de prendre AXIMYCINE® aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

• Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AXIMYCINE® est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AXIMYCINE® pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

- Si vous avez pris plus d'AXIMYCINE® que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

سوطيما
Sothema



63,20

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....
Phosphate de codeïne hémihydraté.....
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (à action mixte aux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV:22DH20

PER:04/24

LOT:L1603



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....
Phosphate de codeine hémihydraté.....
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (à action mixte aux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....
Phosphate de codeine hémihydraté.....
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (à action mixte aux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....
Phosphate de codeïne hémihydraté.....
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (à action mixte aux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV:22DH20

PER:04/24

LOT:L1603



Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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

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

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

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

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

2-COMPOSITION DU MEDICAMENT

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydraté.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antioxydant PD 30, docusate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Gélules à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydraté. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, gousse de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9619356, lactose monohydraté, cellulose microcristalline.

DI-INDO® Suppositoires à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

DI-INDO® Suppositoires à 100 mg
Indométacine calcique pentahydrate 100 mg
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- * Comprimé dispersible : Lactose.
- * Gélule : Lactose.
- * Comprimé effervescent : Sodium ; environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

3-CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

bursites, épaule douloureuse aiguë),

et des inflammations des articulations par dépôts de cristaux.



- Se laver les mains après l'usage.
- Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris :
- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO® que vous n'auriez dû, en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

6-CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

7-EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
- des réactions allergiques :
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :
- des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,
- des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syncope, somnolence, insomnie, angoisse, convulsions,
- des troubles psychiques : délirés, hallucinations,
- des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'élocution,
- des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble,
- des troubles du fonctionnement des reins,
- des troubles de l'audition : rarement, surdité,
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,