

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.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0007204

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10598 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : RIJKI SAFIA

Date de naissance : 14/07/1972

Adresse : 107 RUE SAAD BEN ABI OUAKKASS

HAYEZZAHRA DERRECHIN

Tél. 06.08.0578521 Total des frais engagés : 421 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10 / 11 / 2022

Nom et prénom du malade : Safia Rizki Age : 50 ans

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

Nature de la maladie : ALD

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 : 10 / 11 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


Adresses Mails utiles

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

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

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

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
19/11/22	CS		150 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

19/11/22

271,00

PHARMACIE YATTA BERRECHID
369 RECHACHA BERRECHID
BERRECHID (M)

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

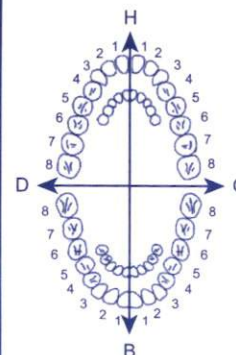
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

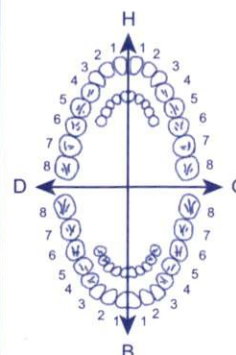
FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام



- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 19/11/2022

Safia Rizki

PHARMACIE ALGER BERRECHID
360 BE GHAGA BERRECHID
BERRECHID (M)

28,00

- Agiderm cr

92,5 x 2 app x 2 / jr

- Ubiprox 500

2,50 14 x 2 / jr

- Azyrox

2,50 14 x 3 / jr

- Spectrum

2,71 20 gels x 3 / jr

20. شارع محمد الخامس تجزئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

SPECTRUM® 0,3%

Solution pour instillation auriculaire (Ciprofloxacine)

5. Contre-indications

N'utilisez jamais SPECTRUM 0,3 % si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

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

1. Composition du médicament

Ciprofloxacine (sous forme de chlorhydrate).....15,0 mg

Excipients : Chlorure de sodium, Edétate de disodium, Solution de chlorure de benzalkonium à 10%, Acide chlorhydrique, Eau pour préparations injectables: q.s.p.

Excipients à effet notoire : Chlorure de benzalkonium

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments otologiques, anti-infectieux - code ATC S02AA

Ce médicament est un antibiotique de la famille des quinolones. C'est une fluoroquinolone.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites chez l'adulte et l'enfant à partir de 1 an.

4. Posologie

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

Cette solution pour instillation auriculaire est destinée à l'adulte et à l'enfant à partir de l'âge de 1 an.

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante :

Adultes : 4 gouttes dans l'oreille atteinte, 2 fois par jour - matin et soir

Enfants : 3 gouttes dans l'oreille atteinte, 2 fois par jour - matin et soir

En cas d'utilisation de mèche dans l'oreille, votre médecin peut augmenter la posologie. Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Voie d'administration

Voie locale. Instillation auriculaire

Si vous avez avalé SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire d'une manière accidentelle, contactez votre médecin. Néanmoins, aucune complication sérieuse n'est attendue.

Mode d'administration

Tiédifier le flacon au moment de l'emploi en le maintenant quelques minutes dans la paume de la main, afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille :

- Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.

- Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

- Si une goutte tombe à côté de votre oreille, recommencez.

- Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

- Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.

- Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.

Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement : en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille ; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

- Refermez le flacon immédiatement après usage.

- A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne doit pas être conservé en vue d'une réutilisation.

Fréquence d'administration

Deux administrations par jour : une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

Durée du traitement

La durée du traitement est habituellement de 7 à 10 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

SPECTRUM 0,3%
Gouttes auriculaires
En Flacon de 5 ml



LOT: A010478
PER: 09-2024
PPV/33.00DH

Ne pas injecter, ne pas avaler.
Des réactions allergiques de type d'urticaire, chocs d'origine allergique généralisés (brûlure respiratoire, chute de la tension artérielle), observés, parfois dès la première prise, chez de la famille des quinolones administrés par voie orale.

-Si vous remarquez les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité, y compris une gêne respiratoire, arrêtez le traitement immédiatement et contactez votre médecin. Si vous avez une réaction allergique, consultez votre médecin en urgence.

-Si vos symptômes s'aggravent ou reviennent, consultez votre médecin. Vous pouvez devenir plus sensibles à d'autres médicaments, surtout après une utilisation prolongée.

-Si vous êtes âgé ou si vous prenez des médicaments pour traiter la douleur et l'inflammation, l'usage de SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire peut augmenter le risque de saignement ou d'un état inflammatoire.

-Si vous ressentez une inflammation des tendons, pendant ou après le traitement, arrêtez le traitement et contactez votre médecin.

-Si vous remarquez une réaction cutanée, ou si la peau à la lumière a été observée avec des cloques, les quinolones sont peu fréquents.

-Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin. SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire peut interagir avec d'autres médicaments.

Un suivi médical méticuleux est nécessaire. Au moment de l'emploi, éviter la mise en contact de la solution avec les surfaces afin de limiter les risques de contamination.

Si au bout de 10 jours les symptômes persistent, consultez votre médecin.

-Si l'un des avertissements ci-dessus vous concerne, arrêtez le traitement et contactez votre médecin.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

Enfants

N'utilisez SPECTRUM 0,3 %, solution pour instillation auriculaire d'un enfant que si votre médecin vous l'a conseillé.

Liées aux excipients

En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, il peut y avoir une irritation des réactions cutanées.

8. Interactions

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et SPECTRUM 0,3 % : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament, même sans ordonnance.

• Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet

Excipient(s) : Alcool cétyloxybenzoate de méthyle, Hydroxybenzoate de méthyle, Paraffine blanche moelle, Polyoxyl 40 stéarate, Paraffine liquide, Isopropyl myristate, Glycérol, Hydroxybenzoate de méthyle, Eau déminéralisée.

AGIDERM 2%, crème : Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives (s) et en excipients :

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES : N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenez hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

5. COMMENT CONSERVER AGIDERM 2%, crème ? Site Internet : <http://www.capm.ma>

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc : Déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration :

pharmaceutique. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également votre médecin ou votre pharmacien.

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

Declarations des effets secondaires : Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Cloque (phlytène)

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Eruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 : chaz tout le monde.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ? Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, crème : Sans objet

d'appliquer. Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, crème : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.

Veillez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, crème que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable.

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Evitez l'application en couche épaisse. Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

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

3. Comment prendre AGIDERM 2%, crème ? Hydroxybenzoate de propyle qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Glycérine, l'Alcool cétyloxybenzoate de méthyle et des véhicules et à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire

demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

pas AGIDERM sur le sein. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, si vous allaitez pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet

prendre tout autre médicament.

Interactions médicamenteuses : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez

de l'ail doit être évitée, car les excipients présents dans la forme posologique peuvent provoquer des irritations de la conjonctive

crème. Ce médicament contient de la Glycérine, l'Alcool cétyloxybenzoate de méthyle et l'hydroxybenzoate de

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%,

AGIDERM 2%, crème. En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre pharmacien.

dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, crème. Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus

Contre-indications :

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, crème ? Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

notamment furonculose.

Déclaration des gels microbicides cutanéo-muqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococcie.

• en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;

• en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions ;

• impétigos et dermatoses impétigineuses ;

une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est prescrit dans le traitement des infections de la peau provoquées par

L'acide fusidique est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusiandins.

Antibiothérapie locale, code ATC : D06AX01.

Classé pharmacothérapeutique :

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, crème et dans quels cas est-il utilisé ?

AGIDERM®

Crème

AGIDERM® 2%

Crème

Tube de 15 g



20201008119

LOT: 311

PER: 02/25

MM: 08/24

المختبر الصيدلي توفوقارم

م.ص تيط مليل الدار البيضاء - المغرب

AMM N°: 549R/17 DMP /21/ NRQ

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



Ubiprox

comprimé pelliculé
voie orale

Ciprofloxacine

250mg et 500mg



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice médicament.

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

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

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

- Quel qu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques,

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

1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (Ubiprox 250 mg)

Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (Ubiprox 500 mg)

Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, Magnésium anhydre et Opadry q.s.p un comprimé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01

Ubiprox contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des quinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est efficace contre certaines souches spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte

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

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations

- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*

- Exposition à la maladie du charbon. Ubiprox peut être utilisé dans le traitement des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément d'Ubiprox.

Chez l'enfant et l'adolescent

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

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

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

4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité d'Ubiprox vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

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

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

a. Avaler les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont un mauvais goût.

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

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

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Ubiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique : Interaction)

6. Effets indésirables

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

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées, diarrhée
- douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- surinfections fongiques (dus à des champignons)
- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)
- diminution de l'appétit
- hyperactivité, agitation
- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte
- altération de la fonction rénale
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- élévation du taux de phosphatases alcalines sanguines (une substance présente dans le sang).

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

- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas)

300 ملجم

Ubiprox 500mg
20 Comprimés
Deva Pharmaceutique



LOT: H0697
PER: 02/2024
PPV: 92,50QH

مضاد حيوي واسع الطيف
عن طريق الفم

قرص ملبس

- rétention d'eau, transpiration excessive
- augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

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

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose), diminution simultanée du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopenie) pouvant être fatale, aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines) pouvant également être fatale
- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique ou choc anaphylactique [brusque gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires], maladie sérique) pouvant mettre la vie du patient en danger
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne et pseudo-tumeur cérébrale
- troubles de la vision des couleurs
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vascularite)
- pancréatite (inflammation du pancréas)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient
- petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (pétéchies); éruptions cutanées diverses (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell [détachement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps] potentiellement fatal)
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) ; aggravation des symptômes de la myasthénie. Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)
- sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse dans les extrémités (neuropathie périphérique et polyneuropathie)
- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT », observé sur un ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur)
- éruption pustuleuse
- réaction d'hypersensibilité appelée syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS syndrome)
- modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir d'avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

7. Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Ubiprox, comprimé pelliculé :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille qu'Ubiprox ;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;
- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution si vous êtes né(e) avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG/enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certains anomalies de l'ECG (voir rubrique interactions).
- si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à Ubiprox. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.



Ubiprox

comprimé pelliculé
voie orale

Ciprofloxacine

250mg et 500mg



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice médicament.

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

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

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

- Quel qu'il s'agisse d'un autre, même en cas de symptômes identiques.

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

1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (Ubiprox 250 mg)

Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (Ubiprox 500 mg)

Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, Magnésium, anhydride, Opadry q.s.p un comprimé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01

Ubiprox contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des

agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est

certaines souches spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte

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

- Infections des voies respiratoires

- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus

- Infections urinaires

- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme

- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales

- Infections de la peau et des tissus mous

- Infections des os et des articulations

- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*

- Exposition à la maladie du charbon, Ubiprox peut être utilisé dans le traitement des

patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre,

dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries,

un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément d'Ubiprox.

Chez l'enfant et l'adolescent

Ubiprox est utilisé chez l'enfant et l'adolescent sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter

les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poulmons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de

mucoviscidose

- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins

(pyélonéphrite)

- Exposition à la maladie du charbon.

Ubiprox peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de

l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin ou pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité d'Ubiprox vous devez prendre,

à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de

sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à

prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection

sevère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre

médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés

d'Ubiprox à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avaler les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les

comprimés car ils ont un mauvais goût.

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

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent

dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez

pas les comprimés d'Ubiprox avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de

fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Ubiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament

- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique : Interaction)

6. Effets indésirables

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

mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées, diarrhée

- douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- surinfections fongiques (dus à des champignons)

- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)

- diminution de l'appétit

- hyperactivité, agitation

- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût

- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes

d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou

bilirubine)

- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte

- altération de la fonction rénale

- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

- élévation du taux de phosphatases alcalines sanguines (une substance présente dans le sang).

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

- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale

dans de très rares cas)

- hypocoécémie, présentes

- au et des

- (pouvant

- (suicide),

- la peau,

- artérielle,

- musculaire

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-