

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.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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'Horizon
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie
N° M20- 0002823

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1361 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : CHAHEN Miloud A
 Date de naissance : 30-11-1952
 Adresse : IMMEUBLE HAMMANEWARD
 CSC AL N° 6 HAY HASSANI
 Tél. : 0680704024 Total des frais engagés : 119320 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 2/05/2023
 Nom et prénom du malade : CHAHEN Miloud A Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection Respiratoire
 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 : 2/05/2023
 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
02/05/23	V. M. H.	1	200DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
M ^{me} SEBTHANHA Pharmacie du Maroc Hay Hassani - Casablanca Tel: 0522 89 86 98	2/5/23	95320

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	
	2/5/23					200DA

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de 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>			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"/>														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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. JAWAD HOUSSAINI ARAQI

MEDECIN EXPERT ASSERMENTE
PRES DES TRIBUNAUX

ECHOGRAPHIE

DIPLOME DE LA FACULTE DE MEDECINE
DE STRASBOURG (FRANCE)

MEMBRE DE L'ASSOCIATION MAROCAINE
DE FERTILITE ET DE CONTRACEPTION



المستعجلات
Urgences

06 61 14 44 02

الدكتور جواد حسيبي عراقي

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بـستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

Pharmacie du Marché
Hay Hassani - Casablanca
Tél: 0522 89 86 98



Casablanca, le : 2/05/2023

42720

TRIAx m



10680x4

1040 u sey

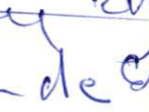


260 x 4

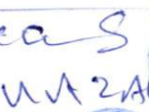
13480L E-VANOK



3980 Bnu chophlende



7500 MAG ai



4000 EFFIPREN



226

953



NAZAIR® 50µg /dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre malade. 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.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination

NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI) 50,3

Equivalent en fluticasone 50

Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phényléthylique, eau purifiée, q.s.p une pulvérisation.

Classe pharmaco-thérapeutique

Glucocorticoïde par voie locale.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué :

- en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans.

- pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
- trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,
- en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.

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

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouche purulent), de fièvre ou d'infection

broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.**

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres.

Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notoire : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs

Attention cette spécialité contient un principe actif qui peut donner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Grossesse-allaitement :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse et l'allaitement qu'après avis du médecin.

LOT: GA20234
PER: 03/2024
PPV: 75 DH 00



êtes enceinte ou si vous allaitez, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Utilisation de NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale :

MÉDICAMENT

dosage : 200 µg par dose

pour pulvérisation nasale

à l'issue de la rhinite allergique

uniquement : 100 µg par jour soit 1 pulvérisation matin.

La posologie maximale est de 1 pulvérisation par jour.

La mise en route et la durée du traitement sont :

- Polypose nasosinusienne :

Traitement d'attaque : 400 µg par jour, soit 2 pulvérisations

narine 2 fois par jour, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu (guérison),

Traitement d'entretien : 200 µg par jour, soit 1 pulvérisation

narine, une fois par jour le matin.

Dans tous les cas il convient de toujours consulter votre

En cas de persistance des troubles ne pas arrêter le

médicament.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale.

- Mouchez-vous doucement pour assécher les fosses nasales.

- Agitez doucement le flacon.

- Retirez le capuchon protecteur de l'applicateur nasal latérales.

- Bouchéz une narine, penchez légèrement la tête en arrière ; insérez doucement l'applicateur nasal de haut en bas sur la collerette pour libérer la

narine avant de répéter l'opération pour une narine.

- Répétez l'opération pour l'autre narine.

- Essuyez l'applicateur nasal et remettez-le dans son emballage.

Lors de la toute première utilisation du pulvérisateur, celui-ci depuis une semaine ou plus, amorcez la pulvérisation sur la collerette avec l'index et le majeur, ta

flacon. Pressez jusqu'à obtention d'une fine pulvérisation.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À VOTRE MÉDECIN.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À VOTRE MÉDECIN.

Médecin.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis de votre

pharmacien.

Nettoyage

NAZAIR 50 µg/dose doit être nettoyé au minimum

Procéder comme suit :

1. Détacher le pulvérisateur du flacon.

2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit

3. Replacer le pulvérisateur et l'obturateur.

4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et le nettoyer.

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescent

Boîte de 20 comprimés effervescent

EFFIPRED® 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescent à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métabolite)

Excipient qsp.....1 comprimé effervescent

- Comprimés effervescent à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métabolite de sodium).....20 mg

Excipient qsp.....1 comprimé effervescent

PPU 40DH00

EXP 11/2025

LOT 20018 24

.....5 mg

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés anti-inflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

Bronchofluide®

Carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS

- BRONCHOFLUIDE SIROP
 - Sirop enfants
 - Sirop adultes
- BRONCHOFLUIDE SANS SUCRE
 - Solution buvable adultes

COMPOSITION

BRONCHOFLUIDE SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Alcool éthylique.
- BRONCHOFLUIDE SANS SUCRE

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Alcool éthylique.

INDICATIONS

BRONCHOFLUIDE est un fluidifiant des sécrétions de la muqueuse des voies respiratoires. (La forme sans sucre est destinée aux patients soumis à des régimes hypoglucidiques).

- Pneumologie
 - Bronchites aiguës et chroniques.
 - Dilatation des bronches.
 - Bronchorrhée.
 - Insuffisance respiratoire chronique.
- O.R.L.
 - Trachéites.
 - Laryngites aiguës ou subaiguës.
 - Rhinopharyngites.
 - Catarrhes tubaires compliqués ou non d'otites.
 - Sinusites.

CONTRE-INDICATIONS

Ulcères gastro-duodénaux.

- ☒ Contre indiqué chez le nourrisson de moins de 2 ans.

EFFETS INDESIRABLES

A fortes doses, on peut parfois observer l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées. Il est alors conseillé de réduire la posologie.

POSOLOGIE

- Enfants
 - De 2 à 5 ans : 1 cuillère à café 2 fois par jour.
 - Au dessus de 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour.
 - La durée de traitement est de 8 à 10 jours.
- Adultes
 - En moyenne 3 cuillères à soupe par jour (Du sirop ou de la solution buvable pour Adultes).
 - La durée de traitement ne doit pas dépasser 5 jours.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite figurant sur le conditionnement extérieur.



Laboratoires NOVOPHARMA
Z.I.L. Tit Mellil - Casablanca



LEVAMOX®

(Amoxicilline + acide clavulanique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- LEVAMOX® 1 g/125 mg Comprimé effervescent
- LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Comprimé effervescent
- LEVAMOX® 1 g/125 mg Poudre pour suspensions
- LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Poudre pour suspensions
- LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension
- LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension
- (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

LEVAMOX® 1g 125 mg COMPRIMES EFFERVESCENTS

PPV 134DH80
LOT 1D070 5
EXP 10/2024

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice

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

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

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

LEVAMOX® est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois empêcher d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

- Indications thérapeutiques

LEVAMOX® est utilisé chez l'adulte, chez l'enfant et chez le nourrisson pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LEVAMOX® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

LEVAMOX® contient de l'aspartame, si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Ne prenez jamais LEVAMOX® (Contre-indications)

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans LEVAMOX®.

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

• Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas LEVAMOX® 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 LEVAMOX®.

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

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ou avant d'administrer LEVAMOX® à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable

de l'infection.

Selon les résultats

LEVAMOX® ou u

Réactions nécess

LEVAMOX® peu

graves, notamm

gros intestin. Lo

veiller certain

à sanguins e

us effectuée

es ou explosi

ose), vous d

nt prend le

s de tests

r compte, a

fants et ad

andez con

médicament

uffre de mo

trité(e) po

irine pas ré

cas de dou

administrer LE

- Prises d'aut

Prise ou utilis

Si vous ou vo

parlez-en à vo

Sans ordonnanc

Si vous prenez

LEVAMOX®, le

Si vous prenez

médecin peut d

Si des médica

warfarine) sont

peuvent être re

LEVAMOX® p

traiter le cance

LEVAMOX® p

prévenir le rej

- Aliments et b

Sans objet

- Interactions a

Sans objet

- Utilisation pe

Si vous êtes en

devez un inform

Demandez con

quelconque mé

- Sportifs

Sans objet

- Effets sur l'ap

Poudre pour s

1 g/125 mg

Comprimé de v

LEVAMOX® per

à conduire

- Excipients à e

- Aspartame :

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Les informations contenues dans cette notice sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter 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 ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement sous la langue, des maux de gorge et des chèvres et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
 - Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
 - Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
 - Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
 - Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
 - Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
 - Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
 - Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
 - Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
 - Si vous avez des problèmes respiratoires ;
 - Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).
- Vous devez faire un test sanguin ou urinaire

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Les informations contenues dans cette notice sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter 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 ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement sous la langue, des maux de gorge, des démangeaisons et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
 - Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
 - Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
 - Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
 - Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
 - Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
 - Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
 - Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
 - Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
 - Si vous avez des problèmes respiratoires ;
 - Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).
- Vous devez faire un test sanguin ou urinaire

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Les informations contenues dans cette notice sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter 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 ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement sous les mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
 - Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
 - Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
 - Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
 - Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
 - Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
 - Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
 - Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
 - Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
 - Si vous avez des problèmes respiratoires ;
 - Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).
- vous devez faire un test sanguin ou urinaire

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable
intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Les informations contenues dans cette notice sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter 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 ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement sous les mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
 - Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
 - Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
 - Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
 - Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
 - Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
 - Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
 - Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
 - Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
 - Si vous avez des problèmes respiratoires ;
 - Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).
- Vous devez faire un test sanguin ou urinaire

ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esoméprazole 40,00 mg

Sous forme d'oméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 40 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac et des ulcères duodénaux anti-inflammatoires

Le traitement est de 4

associés à la prise

2 ans en l'absence de

vous avez un doute,

lù :

in.

Si vous avez des symptômes de l'ulcère duodénal, prenez 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 40 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

2/5/23

R

u f i n x 10 m =
400 m (q d

d) P M-

UADH ~~DE A.H. JAMAD~~ MILOU DA

