

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 canaux, 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 canaux.

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'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-795695

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **7482** Société : **EX RAM**

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **KASSEDE KHALID**

Date de naissance : **14-08-1966**

Adresse : **HAÏTUELLE**

Tél. : **0663068886** Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. JABRANE Abdelaziz
Spécialiste en
Néphrologie - Dialyse
16-18, Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

Date de consultation : **25/09/2023**

Nom et prénom du malade : **KASSEDE KHALID** Age :

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

Nature de la maladie : **DR. JABRANE**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, le médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : **CASA**

Le : **25/09/2023**

Signature de l'adhérent(e) : **[Signature]**

Autorisation CNDP n° : A-A-215/2019

CENTRE D'HÉMODIALYSE YACOUB EL MANSOUR

16 18 BD Yacoub El Mansour Maarif Extension RDC Casablanca

Docteur **JABRANE ABDELAZIZ**

Spécialiste en Néphrologie - Dialyse

Tél : 05.22.98.49.55

Fax : 05.22.98.88.05



الذكتور جبران عبد العزيز
إختصاصي في أمراض الكلى

الهاتف : 05.22.98.49.55

الفاكس : 05.22.98.88.05

Casablanca Le

25.09.2023

ORDONNANCE

M^{re} KASSED ENHACID

64.50

- U Biprox 250

1 cup x 2 / j

27.50

- spas Fon 80mg

1 cup x 2 / j

19.40

- Anti-Bio symalar

3 gouttes x 2 / j

28.50

- Otofa

2 fois / j

18.30

- doli Rhume

1 x 2 / j

56.30

- D - Cure 25000 ut

74.80

- 1 Amp 15j 13

- Spectreum 250

1 cup x 2 / j

116.00

- Zamon 10

1 cup x 2 / j

STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Lot. Haj fatah Rue N°3 Lot. 04
Casablanca - Tél: 05 22 93 10 23

Dr. JABRANE Abdel.
Spécialiste en
Néphrologie - Dialyse
16-18, Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

INPE : 091079459 - INPETS : 090001355 - Patente : 35804252 - CNSS : 6009345 - IF 50255360

ICE : 505171 - ICE : 002798903000088 E-mail: jabraneaziz@menara.ma

405.30

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les instructions. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne

sentez des effets indésirables importants pour vous.

ou par votre médecin ou votre pharmacien.

des effets indésirables non mentionnés dans cette notice.

PPV: 56,30 DH
LOT: 23B10D
EXP: 02/2025

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveau-nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

ZAMOX®

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension
buvable en sachet

Boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets

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 demandez plus d'informations à votre médecin.

• Ce médicament vous a été personnellement donné jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être.

• Si l'un des effets indésirables devient remarquable, un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESEN

Poudre pour suspension buvable, boîte de sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydrate, quantité correspondant à amoxicilline.....1000 mg

Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique.....125 mg

Excipients : q.s.p. un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX 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 arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant 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.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (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 icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX 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 ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

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,

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ZAMOX peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet notoire : Saccharose, Potassium, Sodium

Informations importantes concernant certains composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucralose/sorbitase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte

port alimentaire en potassium, insuffisants rénaux ou chez les patients

contient du Sodium. A prendre en compte

contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

MEDICAMENTS ET AUTRES

RACTIONS :

on d'autres médicaments

avez pris récemment un autre médicament,

médicament ou à votre pharmacien. Cela inclut

vendus sans ordonnance, et aussi les

plantes.

avec ZAMOX, le risque de réaction cutanée allergique est plus

élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte),

vous médecin peut décider d'ajuster votre dose de ZAMOX.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec ZAMOX, des

analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

ZAMOX peut influencer sur l'action du méthotrexate (un

médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies

rhumatismales).

ZAMOX peut influencer sur l'action du mycophénolate mofetil

(traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou

thérapies alternatives : Sans objet.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser

des machines

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles

de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou

ANTIBIO-SYNALAR

Gouttes auriculaires

Flacon de 10 ml avec compte gouttes

Acétionide de fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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, vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

COMPOSITION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Acétionide de fluocinolone
Sulfate de polymyxine B
Sulfate de néomycine

ANTIBIO SYNALAR

..... 0,025 g
..... 1 000 000 UI
..... 350 000 UI
..... 100ml

Excipients:

Excipient à effet notoire: Phér

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ce médicament est une association d'un corticoïde stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides. La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Posologie:

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode et voie d'administration:

Voie locale.

Instillation auriculaire.

Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.

Tièd le flacon au moment de l'emploi et 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.
- 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 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 de traitement:

La durée du traitement est habituellement de 7 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

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20 SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés
(Ciprofloxacine)

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

Substance active :

Ciprofloxacine

Excipients communs :

magnésium, silice colloïdale

2. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Classe pharmacothérapeutique

SPECTRUM contient un

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

- Chez l'adulte

SPECTRUM, 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

SPECTRUM peut être utilisé dans le traitement de 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 additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

- Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM, 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.

SPECTRUM 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 ET VOIE D'ADMINISTRATION

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.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM 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 de SPECTRUM, à prendre ou la façon de les prendre.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

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

Les effets indésirables les plus graves sont répertoriés dans la section ci-dessous.

Arrêtez de prendre SPECTRUM, et contactez votre médecin ou votre pharmacien, si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

Effets indésirables rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 1 000) :

• Crises convulsives (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

- Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels que : gonflement de la gorge, de la langue, de la face, de la poitrine, des sensations vertigineuses, des étourdissements, des maux de tête, des sensations vertigineuses lors du passage de la position debout à la position couchée (anaphylactique) (voir rubrique 7)
- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière du pied (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre en danger la vie, avec des symptômes tels que : des cloques ou d'ulcérations dans la bouche, les lèvres, les yeux, les organes génitaux, et pouvant évoluer vers le syndrome de Stevens-Johnson, ou le syndrome de Lyell (voir rubrique 7)
- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
- Sensations inhabituelles de douleurs, de picotements, de fourmillements dans les extrémités (neuropathie périphérique) (voir rubrique 7)
- Effet indésirable qui entraîne des éruptions de la peau, des anomalies hématologiques et une maladie accompagnée d'une éosinophilie et de la réaction avec Eosinophilia and Systemic Symptoms (syndrome de la réaction avec éosinophilie et symptômes systémiques) (voir rubrique 7)

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :

- Nausées, diarrhée
- Douleurs dans les articulations et inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les articulations chez l'adulte (voir rubrique 7)
- Surinfections fongiques (dues à des champignons) (voir rubrique 7)
- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophilie) (voir rubrique 7)
- Diminution de l'appétit
- Hyperactivité, agitation
- Maux de tête, sensations vertigineuses, étourdissements, maux de gorge, vomissements, douleurs abdominales, indigestion/burlesques d'estomac ou flatulences (voir rubrique 7)
- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire (voir rubrique 7)
- Altération de la fonction rénale (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les muscles et les os, sensibilité accrue au froid (voir rubrique 7)
- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (voir rubrique 7)

Effets indésirables rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 1 000) :

- Douleurs musculaires, inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation de SPECTRUM (voir rubrique 7)
- Modification du nombre de certains globules blancs (neutropénie, anémie), augmentation ou diminution du temps de saignement (risque de saignement accru) servant à la coagulation sanguine (plaquettes) (voir rubrique 7)
- Réaction allergique, gonflement (œdème) de la langue (voir rubrique 7)
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) (voir rubrique 7)
- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)
- Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, hallucinations, idées délirantes, troubles du sommeil (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

- Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels que : gonflement de la gorge, de la langue, de la face, de la poitrine, des sensations vertigineuses, des étourdissements, des maux de tête, des sensations vertigineuses lors du passage de la position debout à la position couchée (anaphylactique) (voir rubrique 7)
- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière du pied (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre en danger la vie, avec des symptômes tels que : des cloques ou d'ulcérations dans la bouche, les lèvres, les yeux, les organes génitaux, et pouvant évoluer vers le syndrome de Stevens-Johnson, ou le syndrome de Lyell (voir rubrique 7)
- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
- Sensations inhabituelles de douleurs, de picotements, de fourmillements dans les extrémités (neuropathie périphérique) (voir rubrique 7)
- Effet indésirable qui entraîne des éruptions de la peau, des anomalies hématologiques et une maladie accompagnée d'une éosinophilie et de la réaction avec Eosinophilia and Systemic Symptoms (syndrome de la réaction avec éosinophilie et symptômes systémiques) (voir rubrique 7)

D'autres effets indésirables qui ont été listés ci-dessous, selon leur fréquence d'occurrence :

- Nausées, diarrhée
- Douleurs dans les articulations et inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les articulations chez l'adulte (voir rubrique 7)
- Surinfections fongiques (dues à des champignons) (voir rubrique 7)
- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophilie) (voir rubrique 7)
- Diminution de l'appétit
- Hyperactivité, agitation
- Maux de tête, sensations vertigineuses, étourdissements, maux de gorge, vomissements, douleurs abdominales, indigestion/burlesques d'estomac ou flatulences (voir rubrique 7)
- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire (voir rubrique 7)
- Altération de la fonction rénale (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les muscles et les os, sensibilité accrue au froid (voir rubrique 7)
- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (voir rubrique 7)

Effets indésirables rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 1 000) :

- Douleurs musculaires, inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation de SPECTRUM (voir rubrique 7)
- Modification du nombre de certains globules blancs (neutropénie, anémie), augmentation ou diminution du temps de saignement (risque de saignement accru) servant à la coagulation sanguine (plaquettes) (voir rubrique 7)
- Réaction allergique, gonflement (œdème) de la langue (voir rubrique 7)
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) (voir rubrique 7)
- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)
- Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, hallucinations, idées délirantes, troubles du sommeil (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

- Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels que : gonflement de la gorge, de la langue, de la face, de la poitrine, des sensations vertigineuses, des étourdissements, des maux de tête, des sensations vertigineuses lors du passage de la position debout à la position couchée (anaphylactique) (voir rubrique 7)
- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière du pied (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre en danger la vie, avec des symptômes tels que : des cloques ou d'ulcérations dans la bouche, les lèvres, les yeux, les organes génitaux, et pouvant évoluer vers le syndrome de Stevens-Johnson, ou le syndrome de Lyell (voir rubrique 7)
- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
- Sensations inhabituelles de douleurs, de picotements, de fourmillements dans les extrémités (neuropathie périphérique) (voir rubrique 7)
- Effet indésirable qui entraîne des éruptions de la peau, des anomalies hématologiques et une maladie accompagnée d'une éosinophilie et de la réaction avec Eosinophilia and Systemic Symptoms (syndrome de la réaction avec éosinophilie et symptômes systémiques) (voir rubrique 7)

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :

- Nausées, diarrhée
- Douleurs dans les articulations et inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les articulations chez l'adulte (voir rubrique 7)
- Surinfections fongiques (dues à des champignons) (voir rubrique 7)
- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophilie) (voir rubrique 7)
- Diminution de l'appétit
- Hyperactivité, agitation
- Maux de tête, sensations vertigineuses, étourdissements, maux de gorge, vomissements, douleurs abdominales, indigestion/burlesques d'estomac ou flatulences (voir rubrique 7)
- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire (voir rubrique 7)
- Altération de la fonction rénale (voir rubrique 7)
- Douleurs dans les muscles et les os, sensibilité accrue au froid (voir rubrique 7)
- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (voir rubrique 7)

Effets indésirables rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 1 000) :

- Douleurs musculaires, inflammation des tendons (voir rubrique 7)
- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation de SPECTRUM (voir rubrique 7)
- Modification du nombre de certains globules blancs (neutropénie, anémie), augmentation ou diminution du temps de saignement (risque de saignement accru) servant à la coagulation sanguine (plaquettes) (voir rubrique 7)
- Réaction allergique, gonflement (œdème) de la langue (voir rubrique 7)
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) (voir rubrique 7)
- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)
- Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, hallucinations, idées délirantes, troubles du sommeil (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

- Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels que : gonflement de la gorge, de la langue, de la face, de la poitrine, des sensations vertigineuses, des étourdissements, des maux de tête, des sensations vertigineuses lors du passage de la position debout à la position couchée (anaphylactique) (voir rubrique 7)
- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière du pied (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre en danger la vie, avec des symptômes tels que : des cloques ou d'ulcérations dans la bouche, les lèvres, les yeux, les organes génitaux, et pouvant évoluer vers le syndrome de Stevens-Johnson, ou le syndrome de Lyell (voir rubrique 7)
- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
- Sensations inhabituelles de douleurs, de picotements, de fourmillements dans les extrémités (neuropathie périphérique) (voir rubrique 7)
- Effet indésirable qui entraîne des éruptions de la peau, des anomalies hématologiques et une maladie accompagnée d'une éosinophilie et de la réaction avec Eosinophilia and Systemic Symptoms (syndrome de la réaction avec éosinophilie et symptômes systémiques) (voir rubrique 7)

OTOFA[®]

Rifamycine

Solution auriculaire

Composition :

Rifamycine (DCI)
(correspondant à 2,6 g de rifamycine sodique)
Excipients (dont Métabisulfite de potassium) q.s.p.

Propriétés :

Antibactérien actif aux concentrations locales réalisées sur la plupart des germes habituellement responsables des infections de l'oreille moyenne.
L'activité de la rifamycine est indépendante de la présence d'ADN polymérase. L'ADN polymérase ADN dépend des bactéries.

Indications thérapeutiques :

Poussées aiguës d'otite moyenne.

Contre-indication :

Hypersensibilité à la rifamycine.

Effet indésirable :

Provoque une certaine coloration des sécrétions.

Précautions d'emploi :

La possibilité de sélection de souches résistantes à la Rifamycine ne peut être écartée.

Mode d'emploi :

- Faire tiédir le flacon pour éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.
- Durée du traitement : 7 à 10 jours. Au delà, la conduite à tenir devra être réévaluée.
- Eviter tout contact avec les vêtements, la solution pouvant tacher les textiles.

Posologie :

Adultes :

5 gouttes 3 fois par jour en instillation dans le conduit auditif ou, de préférence, 2 gouttes 3 fois par jour avec la solution pure tiédie, 2 fois par jour.

Enfants :

3 gouttes 3 fois par jour en instillation dans le conduit auditif ou, de préférence, 2 gouttes 3 fois par jour avec la solution pure tiédie, 2 fois par jour.

Laisser ensuite la tête penchée pendant quelques minutes.

Forme et présentation :

Solution auriculaire - flacon compte-gouttes de 10 ml

Liste I (Tableau A)

Suivre les indications du médecin traitant - Ne pas avaler-

CECI EST UN MEDICAMENT

Un médicament est un produit, mais non comme les autres.

Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et la consommation non contrôlée vous expose à un danger.

Doli[®] rhume, comprimé

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE		Pour un comprimé
PARACETAMOL		500,00 mg
Chlorhydrate de pseudoéphédrine		30,00 mg
Quantité correspondant à pseudoéphédrine base		24,57 mg
Excipients : amidon de blé, amidon de pomme de terre, carboxyméthylamidon sodique, lactose, stéarate de magnésium.		

FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimé-Bolte de 1

CLASSE PHARMACOLOGIQUE
ANTALGIQUE périphérique
DECONGESTIONNANT

Ce médicament est un analgésique (il fait baisser la fièvre) et un décongestionnant (il débouche le nez).

PPV 1'8DH30
PER 02/26
LOT M494

et ANTIPYRETIQUE
antalgique (il débouche le nez)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient du paracétamol et de la pseudoéphédrine.

Il est indiqué dans le traitement de courte durée des sensations de « nez bouché » avec maux de tête et/ou fièvre, au cours des rhumes de l'adulte à partir de 15 ans.

ATTENTION

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

- Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 15 ans.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique à l'une des substances actives (le paracétamol ou la pseudoéphédrine) ou à l'un des autres composants contenus dans Doli rhume paracétamol et Pseudoéphédrine 500mg/30mg comprimé. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique « composition qualitative et quantitative ».
 - Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.
 - Antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité alpha-sympathomimétique du vasoconstricteur.
 - Antécédents de convulsions.
 - Hypertension artérielle grave ou mal contrôlée par les médicaments.
 - Insuffisance coronarienne sévère.
 - Maladie grave du foie.
 - Maladie grave du cœur (hypertension artérielle sévère, angine de poitrine sévère).
 - Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
 - Risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthro-prostatiques (difficultés à uriner).
 - Ces médicaments ne doivent généralement pas être utilisés pendant la grossesse.
 - Si vous allaitez.
- En association avec les IMAO non sélectifs en raison du risque d'hypertension paroxystique et de fièvre (hyperthermie) pouvant être fatale.
- En association aux sympathomimétiques de type alpha : Vasoconstricteurs destinés à décongestionner le nez, qu'ils soient administrés par voie orale ou nasale (étiléfrine, midodrine, naphazoline, oxymétazoline, phényléphrine (alias néosynéphrine), synéphrine, tétryzoline, tuaminoheptane, tymazoline), en raison du risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.
- L'association de deux décongestionnants est contre indiquée, quelle que soit la voie d'administration (orale et/ou nasale) : une telle association est inutile et dangereuse et correspond à un mésusage.
- En l'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, il est nécessaire de prendre un avis médical.

Spasfon® 80 mg Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol



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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations figurant sur cette notice ou par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ce médicament ne doit être pris que si vous en avez besoin.

à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

27,50

si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes allaitante, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SPASFON®, comprimé enrobé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPASFON®, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE - code ATC : A03AX12 (A : appareil digestif et métabolisme) (G : système génito-urinaire)

SPASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SPASFON®, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique ou hypersensible à l'un des composants de ce médicament.

SPASFON®, comprimé enrobé contient du lactose, du saccharose et de l'amidon de blé :

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie coeliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 2,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie coeliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.

3. Comment prendre SPASFON®, comprimé enrobé ?

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

SPASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

Chez l'adulte :

Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans, la posologie est de 2 comprimés par 24 heures.

Si vous avez l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, SPASFON® peut provoquer des effets indésirables, mais ceux-ci ne surviennent pas chez tous les patients.

Dans certains cas, SPASFON® peut provoquer des effets indésirables.

Vous reconnaîtrez les effets indésirables par des boutons, démangeaisons, rougeurs, gonflement de la peau, démangeaisons, par un brusque gonflement (œdème de Quincke), ou par un malaise, une pression artérielle basse, une fréquence cardiaque élevée.

A fréquence indétectable, une éruption cutanée, une éruption avec des masses d'accompagnement, un traitement (pustules généralisées).

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Si vous développez des effets indésirables, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.



comprimé pelliculé
voie orale

U biprox

Ciprofloxacine

250mg et 500mg



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.
- Quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes, ne doit pas prendre ce médicament.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (U biprox 250 mg)
Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (U biprox 500 mg)
Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolamide, anhydride et Opadry q.s.p un comprimé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

U biprox contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte

U biprox 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, U biprox 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 additionnel pourra vous être prescrit en complément d'U biprox.

Chez l'enfant et l'adolescent

U biprox 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.
- U biprox 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 auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous expliquera la fréquence et la durée de votre traitement, et de quelle fréquence vous devez prendre ce médicament.

- douleurs dans les muscles et les os, douleurs
- altération de la fonction rénale
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- élévation du taux de phosphates alcalins (sang).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 sur 100 personnes)

- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation de très rares cas)
- modification du nombre des globules rouges (leucocytose, neutropénie, anémie), augmentant dans le sang servant à la coagulation sanguine
- réaction allergique, gonflement (oedème) muqueuses (oedème de Quincke)
- augmentation du taux de sucre dans le sang
- diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)
- confusion, désorientation, réactions d'anxiété, conduisant à des pensées suicidaires, à des hallucinations
- fourmillements, sensibilité inhabituelle, tremblements, crises convulsives, vertiges
- troubles de la vision, incluant une vision double
- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte d'audition
- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation)
- essoufflement, y compris symptômes asthmatiques
- troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestasique)
- sensibilité à la lumière
- douleurs musculaires, inflammation des articulations et crampes
- insuffisance rénale, présence de sang ou de mucus dans les urines
- rétention d'eau, transpiration excessive
- augmentation de la concentration dans le sang (du pancréas).

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 sur 1000 personnes)

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges (anémie hémolytique), diminution très importante (agranulocytose), diminution simultanée du nombre de globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines)
- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique) gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires pouvant mettre la vie du patient en danger
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques, idées de suicide ou de meurtre, réactions de violence)
- migraine, troubles de la coordination, de l'équilibre, de l'odorat (troubles olfactifs), hypertonie musculaire
- troubles de la vision des couleurs
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite) (inflammation du pancréas)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique)
- insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie
- petits saignements sous forme de points cutanés divers (par exemple, syndrome de purpura thrombocytopénique)
- décollement de la peau pouvant rapidement entraîner la mort
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendinite) de la myasthénie. Fréquence indéterminée (base de données disponibles)
- sensation d'être très excité (manie) ou sensible (hypomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, faiblesse dans les extrémités (neuropathie périphérique), rythme cardiaque anormal