

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Déclaration de Maladie

M23-U022106

17697

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1726 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MOURATIB - Abderrahim

Date de naissance : 29/01/58

Adresse : Rue 115, N° 18 Agdal

CP : 10000

Tél. 0661346824 Total des frais engagés : 150 + 106,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 25/01/2023

Nom et prénom du malade : ED DAHLIA RESIDENCE Espace Chifa Im A-App N°2

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : hypertension artérielle

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : Pathologie cardiaque

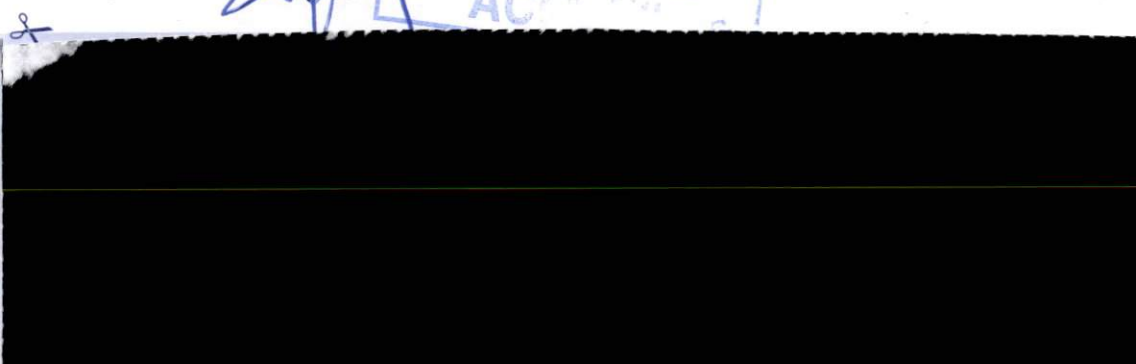
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : chute

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 : Centre Allal Ben Abdellah - Casablanca Le : 25/01/2023

Signature de l'adhérent(e) : B. A. C.



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25-9-23	54	0 Vd	150 J 70 DH	<i>Médecin Général Médical Residance Espace Chifa Im A-App N°2 Tel 0522 50 70 22 - GSM 0661 95 72 88</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE YACOUT Avenue Bagdad N°43 Quartier Yacout Tél 0522 50 70 39</i>	25/9/23	106970

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	COEFFICIENT DES TRAVAUX		
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B	MONTANTS DES SOINS		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	DATE DU DEVIS		
		DATE DE L'EXECUTION		
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS		VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

Docteur Bouchaib DYANI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

ELECTROCARDIOGRAMME

CIRCONCISION

Bd Dakhla - Résidence Espace Chrifa

Imm. A - Appt. N° 2 - 1er Etage

Hay Chrifa - Ain Chock - Casablanca

Tél. : 05.22.50.70.22 - GSM : 06.61.95.72.88

Résidence Avec Ascenseur

الدكتور بوشعيب الديانجي

الطب العام

الفحص بالصدري

تخطيط القلب

ختان الأطفال

شارع الداخلة - إقامة فضاء الشريفة - عمارة A - الشقة رقم 2

الطباطق الأول . حي الشريفة . عين الشق . الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.50.70.22 . المحمول : 06.61.95.72.88

إقامة بالمصعد

E-mail : dr.dryani@gmail.com

Casablanca, le 9.8.2013

Nom & Prénom : Hervé Hacheur

Ordonnance

المستشفى العام
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Mohammed V 1045 Quartier
El Yacout - Hay Chock - Casablanca
Tél. 0522 50 76 39

Loratadine



500 mg

un bout d'heure
à midi

2 fois aujourdhui

2.

Opikeen



50 mg

un bout d'heure

un peu

U110

un matin

5 fois

3.

Protektol 100

100 mg sucre

ou sirop

2 fois par semaine

82,60



10 mg

4. Aper



10 mg

14,00



10 mg

EN CAS D'URGENCE DE 8H À 20H APPELER 05 22 50 70 22 APRÈS 20H APPELER LE 06 61 95 72 88

5. Mifflasone 400 mg

LOT : 230886
EXP : 05/12/2026
PPV : 82,60DH

L.S

11236022
1 inhalat x 2 l/j
1 mois

Freximant

1sp / le matin

av autre

lunes

Docteur Bouchaïb DYAN
Médecine Générale

BD Dakhla Résidence Hay Chrif Im A-Appt N°2
1er étage Hay Chrif - Ain Chock - Casablanca
Tél 0522 50 70 22 - GSM 066 12 32 88

R V 75

F = 1069,40

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Bagdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock
Tél: 0522 50 76 39



 NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

MIFLASONE® 400 microgrammes

Poudre pour inhalation en gélule

Dipropionate de bêclométasone

Boîte de 60 gélules

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 d'autres questions, 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, 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 pharmacien.



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **MIFLASONE 400** et dans quel cas ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **MIFLASONE 400** ?
3. Comment utiliser **MIFLASONE 400** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **MIFLASONE 400** ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE MIFLASONE 400 microgrammes, poudre pour

Si vous faites partie de la population générale, vous ne devrez pas prendre ce médicament. Si vous avez une maladie respiratoire aiguë ou chronique, vous devrez prendre ce médicament avec précaution. Si vous avez une maladie respiratoire aiguë ou chronique, vous devrez prendre ce médicament avec précaution.

2. QUELLE EST LA DOSAGE DE MIFLASONE 400 microgrammes ?

Contre-indication : N'utilisez pas ce médicament si vous êtes allergique à la bêclométasone.

Si vous êtes allergique à la bêclométasone, consultez votre médecin.

Avertissement : Advertissement : Advertissement : Advertissement :

400 mg de bêclométasone.

Si la dose quotidienne est élevée, il peut y avoir des effets indésirables tels que l'aggravation de la maladie respiratoire et la nécessité de traiter la maladie respiratoire.

Ce produit contient de la bêclométasone, qui peut entraîner une dépendance. Ce produit contient de la bêclométasone, qui peut entraîner une dépendance.

En cas de réaction allergique, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament.

Si vous avez des symptômes de réaction allergique, contactez votre pharmacien.

Etape 1 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 2 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 3 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 4 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 5 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 6 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 7 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 8 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 9 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 10 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 11 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 12 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 13 : Prenez ce médicament avec précaution.

Etape 14 : Prenez ce médicament avec précaution.

bronchokod

carbocisteïne

FORMES ET PRESENTATIONS :

- **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

- **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

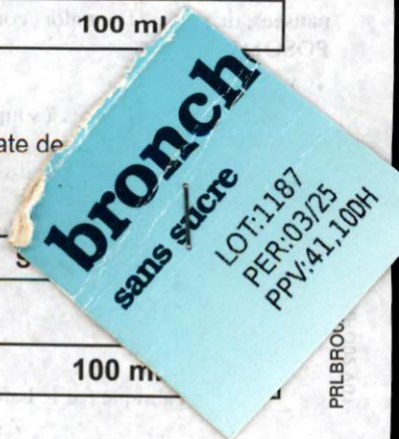
Sirop adultes	
Carbocisteïne	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- **Excipients à effet notoire** : Parahydroxybenzoate de

BRONCHOKOD SANS SUCRE

Carbocisteïne	
Excipient q.s.p	100 ml

- **Excipient à effet notoire** : Parahydroxybenzoate de méthyle.



Lovanic 250 mg comprimés

Lovanic 500 mg comprimés sécables

Lévofoxacin

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

1. QU'EST-CE QUE LOVANIC COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lovanic comprimés contient une substance active appelée la lévofoxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques.

La lévofoxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Lovanic comprimés peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».
- Pour les infections mentionnées ci-dessus, Lovanic ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections, sont jugés inappropriés.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

Dans certaines situations particulières, Lovanic comprimés peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LOVANIC COMPRIMÉS ?

Ne prenez jamais ce médicament et prévenez votre médecin si :

- Vous êtes allergique à la lévofoxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.
- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.
- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Avertissements et précautions :

Prévenez votre médecin ou pharmacien avant de prendre votre médicament si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et Lovanic »).
- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsion).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ». Vous êtes gravement atteint si vous prenez ce médicament.

• Vous avez des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament (QT observé à l'ECG, enregistrement électrique du cœur), si vous avez un rythme cardiaque lent ou si vous prenez certains médicaments qui peuvent entraîner des antécédents de crise cardiaque (inhalation d'air pur, ou si vous souffrez certaines anomalies de l'EKG). (voir rubrique « Autres médicaments et Lovanic »).

139,50

paraphié par le pharmacien avant de prendre Lovanic.

Ceci car Lovanic peut affecter

OFIKEN®

Céfixime

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients.....

q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg

Excipients.....

q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses/kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses/kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses/kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

• Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10 % des cas) chez les lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestée par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, pri-

Ne prenez pas de traitement antidiarrhéique sans prescriptio-

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise

y compris OFIKEN (diminution des globules rouges, ce qui peut

vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutané sévère de type éruption de

épidémique s'étendant à tout le corps et vous mettre en danger (Syndro-

mme de Stevens-Johnson).

Si vous avez un syndrome d'hypersensibilité cutanémentuse (DRESS), pendant ce

LOT 230442

EXP 01 25

PPV 170.00 DH

tement doit être signalé
l'arrêt du traitement.

pénicillines ou autres bêta-
nues lors de traitement

près de votre médecin.

ille des céphalosporines
blessé ou un essoufflement),

de la peau pouvant
ndrome de Stevens-John-
le traitement, vous devez

l'absence de saccharose, ce médicament ne doit pas être
absorption du glucose et du galactose ou de déficit

OFIKEN®

Céfixime

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients.....

q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg

Excipients.....

q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses/kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses/kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses/kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

• Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10 % des cas) chez les lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestée par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, pri-

Ne prenez pas de traitement antidiarrhéique sans prescriptio-

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise

y compris OFIKEN (diminution des globules rouges, ce qui peut

vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutané sévère de type éruption de

épidémique s'étendant à tout le corps et vous mettre en danger (Syndro-

mme de Stevens-Johnson).

Si vous avez un syndrome d'hypersensibilité cutanémentuse (DRESS), pendant ce

LOT 230442

EXP 01 25

PPV 170.00 DH

tement doit être signalé
l'arrêt du traitement.

pénicillines ou autres bêta-
nues lors de traitement

près de votre médecin.

ille des céphalosporines
blessé ou un essoufflement),

de la peau pouvant
ndrome de Stevens-John-
le traitement, vous devez

l'absence de saccharose, ce médicament ne doit pas être
absorption du glucose et du galactose ou de déficit

1

l'intestin et provoquée par un champignon. L'herpès qui peut provoquer un jaunissement de la peau.

4

position au soleil

algie) ou musculaires (myalgie).

angle) ou musculaires (myalgie et manque d'énergie

- Sensation générale de malaise et
Augmentation de la transpiration

Très rare (peut affecter jusqu'à une personne sur 10 000)

- Changement du nombre de cellules sanguines incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).
 - Agressivité.
 - Voir, sentir ou entendre des choses qui n'existent pas (hallucinations).
 - Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
 - Apparition soudaine d'éruptions cutanées graves ou de cloques ou d'une desquamation de la peau. Celles-ci peuvent être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).
 - Faiblesse musculaire.
 - Troubles rénaux sévères.
 - Gonflement des seins chez l'homme.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Si vous prenez INEXium pendant plus de trois mois, il est possible que les taux de magnésium dans votre sang diminuent. Des taux faibles de magnésium peuvent se manifester sous forme de fatigue, contractions musculaires involontaires, désorientation, convulsions, sensations vertigineuses ou augmentation du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer votre pharmacien. Les faibles taux de magnésium peuvent également entraîner des tests
 - SYNTHEMEDIC O rder. Les 22 ans zeutur hnoa al aquam roches taux de
 - sanguins réguliers pour surveiller votre ta nères cassablanca
 - Inflammation de l'intestin (entrant des INEXIUM Cg GR)
 - Eruption cutanée, potentiellement accompagnée d'acné et de cheveux perdus.

Déclaration des effets secondaires

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

Pour toute demande d'information médicale, Déclaration d'événement indésirable ou Déclaration d'une plainte relative à la qualité liée aux produits AstraZeneca, veuillez renseigner le formulaire de déclaration accessible 24h/24 et 7j/7 via l'URL :

<https://contactazmedicalastrazeneca.com>

3

l'intestin et provoquée par un champignon. L'herpès qui peut provoquer un jaunissement de la peau.

4

position au soleil

algie) ou musculaires (myalgie).

angle) ou musculaires (myalgie et manque d'énergie

- Sensation générale de malaise et
Augmentation de la transpiration

Très rare (peut affecter jusqu'à une personne sur 10 000)

- Changement du nombre de cellules sanguines incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).
 - Agressivité.
 - Voir, sentir ou entendre des choses qui n'existent pas (hallucinations).
 - Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
 - Apparition soudaine d'éruptions cutanées graves ou de cloques ou d'une desquamation de la peau. Celles-ci peuvent être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).
 - Faiblesse musculaire.
 - Troubles rénaux sévères.
 - Gonflement des seins chez l'homme.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Si vous prenez INEXium pendant plus de trois mois, il est possible que les taux de magnésium dans votre sang diminuent. Des taux faibles de magnésium peuvent se manifester sous forme de fatigue, contractions musculaires involontaires, désorientation, convulsions, sensations vertigineuses ou augmentation du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer votre pharmacien. Les faibles taux de magnésium peuvent également entraîner des tests
 - SYNTHEMEDIC O rder. Les 22 ans zeutur hnoa al aquam roches taux de
 - sanguins réguliers pour surveiller votre ta nères cassablanca
 - Inflammation de l'intestin (entrant des INEXIUM Cg GR)
 - Eruption cutanée, potentiellement accompagnée d'acné et de boutons de feu

Déclaration des effets secondaires

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

Pour toute demande d'information médicale, Déclaration d'événement indésirable ou Déclaration d'une plainte relative à la qualité liée aux produits AstraZeneca, veuillez renseigner le formulaire de déclaration accessible 24h/24 et 7j/7 via l'URL :

<https://contactazmedicalastrazeneca.com>

Lovanic 250 mg comprimés

Lovanic 500 mg comprimés sécables

Lévofoxacin

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

1. QU'EST-CE QUE LOVANIC COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lovanic comprimés contient une substance active appelée la lévofoxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofoxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Lovanic comprimés peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».
- Pour les infections mentionnées ci-dessus, Lovanic ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections sont jugés inappropriés.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

Dans certaines situations particulières, Lovanic comprimés peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LOVANIC COMPRIMÉS ?

Ne prenez jamais ce médicament et prévenez votre médecin si :

- Vous êtes allergique à la lévofoxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.
- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.
- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Avertissements et précautions :

Prévenez votre médecin ou pharmacien avant de prendre votre médicament si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et Lovanic »).
- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsion).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ». Vous êtes graves lorsque vous prenez ce médicament.
- Vous avez déjà eu des problèmes de santé mentale.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament, familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé à l'ECG, enregistrement électrique du cœur), si (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme avec un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez des antécédents de crise cardiaque (infarctus), ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ELT.
- Vous êtes diabétique.
- Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.
- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, interrogez votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Autres médicaments et Lovanic :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car Lovanic peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influer sur l'effet de Lovanic.

- Veuillez votre médecin, lorsque vous prenez ou pourriez prendre d'autres médicaments suivants. Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous prenez votre médicament.
- lorsque ils sont utilisés ensemble.



79,30

remise, ou si vous prenez d'autres médicaments et Lovanic »).

Adultes et personnes âgées présentant un problème rénal :
Votre médecin peut devoir vous prescrire une dose plus faible.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Si vous avez pris plus de Lovanic comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements de cœur irréguliers ainsi qu'une sensation de malaise (nausées) ou de brûlures d'estomac.

Si vous oubliez de prendre Lovanic comprimés :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez à moins que le moment de votre prochaine dose ne soit très proche. Ne doublez pas la dose suivante pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre Lovanic comprimés :

N'arrêtez pas de prendre Lovanic seulement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous finissiez le traitement par comprimés que le médecin vous a prescrit. Si vous arrêtez trop tôt de prendre les comprimés, l'infection peut revenir, votre état peut s'aggraver ou les bactéries peuvent devenir résistantes au médicament.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

4. EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ces effets sont normalement légers ou modérés et disparaissent souvent en peu de temps.

Arrêtez de prendre Lovanic et consultez un médecin ou rendez vous immédiatement dans un hôpital si vous remarquez les effets indésirables suivants :

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Vous faites une réaction allergique. Les signes peuvent être notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

Arrêtez de prendre Lovanic et consultez immédiatement un médecin si vous constatez l'un des effets indésirables graves suivants - vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Diarrhée liquide pouvant contenir du sang, éventuellement avec des crampes d'estomac et une température élevée. Elle peut être le signe d'un problème intestinal sévère.
- Douleur et inflammation de vos tendons ou ligaments, pouvant entraîner une rupture. Le tendon d'Achille est le plus souvent affecté.
- Crises d'épilepsie (convulsions).

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Brûlures, picotements, douleur ou engourdissement. Ils peuvent être les signes de ce que l'on appelle une « neuropathie ».

Autre :

• Éruptions cutanées sévères pouvant inclure l'apparition de vésicules ou un décollement de la peau autour des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des organes génitaux.

- Perte d'appétit, jaunissement de la peau et des yeux, urines foncées, démangeaisons ou estomac sensible (abdomen). Ce sont peut-être des signes de problèmes au niveau du foie notamment une insuffisance hépatique pouvant être fatale.

Si votre vision devient réduite ou si vous avez tout autre trouble visuel lors de la prise de Lovanic, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

Prévenez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Troubles du sommeil.
- Maux de tête, sensation d'étourdissement.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés *Candida*, pouvant nécessiter un traitement.
- Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).
- Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges).
- Souffle court (dyspnée).
- Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.
- Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
- Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.
- Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).
- Faiblesse générale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Tendance aux hématomes et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).

• Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).

• Réaction d'allergie (hypersensibilité).