

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



Déclaration de Maladie

M23-0028683

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7250 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : UALKI ABDELHAMID
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 01/02/2023
 Nom et prénom du malade : HADAOUI HANAN Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Suspense Grh
 Affection longue durée ou chronique ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie a un caractère chronique, 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

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
04/12/23	3		300.0H	<p>Dr. RAFIK M. H. H.</p> <p>Spécialiste en Médecine Bucco-Dentaire</p> <p>Maladies Systemiques Rthorico-Maxillo-Faciales</p> <p>05 22 22 55 55</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE BAUD</p> <p>صيدانية بؤ</p> <p>61, Bloc H Hay Hassani</p> <p>Berrechid - Tél: 022 30 15 22</p>	04/12/23	522,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>CENTRE DE RADIOLOGIE</p> <p>OULAD PIERRE</p> <p>13, Avenue Pierre Bercor Berrechid</p> <p>INPE 060055646</p> <p>BERRECHID</p>	04/12/23	Rx Tomographie F.I.P.	300.0H
	04/12/2023	Analyse	593,00 D.H

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques
Maladies Rhumatologiques
Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريّة
اختصاصية في الطب الباطني
الأمراض المجموعاتيّة
أمراض الروماتزم
أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات
مولاي يوسف وابن رشد
في الدار البيضاء

Berrechid le : 04 DEC 2023

04 1111111111 1111111111

255,00

1) ALI/SE 75
150 15



150 15

150 15

150 15

60,40 150 15

150 15

20) 150 15



150 15

10,00

74,80

24,40

592,10

150 15

150 15

150 15

Dr. RAFIK MAHIA
Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques Rhumatolo
07 Avenue Okba Ibn Nafaa RS
05 22 32 55 94

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد-

Tél : 05 22 32 55 94

150 15

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde).

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné uni, à jeun, avec un verre d'eau.

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, à jeun, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas une maladie chronique, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.



EXP: 09/2025
Lot: 601541
Fab: 10/2022

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde).

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné uni, à jeun, avec un verre d'eau.

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, à jeun, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas une maladie chronique, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.



EXP: 09/2025
Lot: 601541
Fab: 10/2022

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde).

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné uni, à jeun, avec un verre d'eau.

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, à jeun, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas une maladie chronique, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.



EXP: 09/2025
Lot: 601541
Fab: 10/2022

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde).

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné uni, à jeun, avec un verre d'eau.

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, à jeun, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas une maladie chronique, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.



EXP: 09/2025
Lot: 601541
Fab: 10/2022

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

- les hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- circonstances associées ou non à une hypothyroïdie où il est nécessaire de freiner la sécrétion de TSH (hormone qui stimule la glande thyroïde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais LEVOTHYROX, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous souffrez d'hyperthyroïdie (ensemble des troubles provoqués par une activité exagérée de la glande thyroïde).

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

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. La dose recommandée varie suivant le degré de la maladie, l'âge et la tolérance de chaque individu au traitement. Les comprimés sont sécables : ils peuvent être coupés en deux si besoin pour adapter la dose.

Ce médicament doit être donné uni, à jeun, avec un verre d'eau.

Mode et fréquence d'administration

Ce médicament est à prendre, de préférence, à jeun, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

L'hypothyroïdie étant dans la majorité des cas une maladie chronique, le traitement doit être poursuivi indéfiniment.



EXP: 09/2025
Lot: 601541
Fab: 10/2022

**SPECTRUM® 250 mg & 500 mg
comprimé pelliculé, Boîtes de 10 et de 20
SPECTRUM® 750 mg comprimé pelliculé,
Boîte de 10
(Ciprofloxacine)**

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit parce que vous souffrez d'une ou de plusieurs personnes pouvant leur être nocif. Mais les signes de votre 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

- Quel est ce SPECTRUM® Comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPECTRUM® comprimé pelliculé ?
- Comment utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver SPECTRUM® comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

1. Quel est ce SPECTRUM® Comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

C'est une pharmacothérapie antibiotique. Fluoroquinolone - contre A.C. JTC. 100/202. SPECTRUM® 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.

Chapitre 1

- 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
- 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®.

Chapitre 2 et l'adjuvant

SPECTRUM® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :
• Les infections des pommelles et des testicules 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 à votre avis du juge pédiatre.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SPECTRUM® comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionné en rubrique 6) ;
- Si vous prenez de la théophylline (voir rubrique 2. Prise d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Avant de prendre ce médicament :

- Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant SPECTRUM® comprimé pelliculé si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin avant de prendre SPECTRUM® comprimé pelliculé.
- Si vous avez déjà présenté des problèmes fibrillatoires, vous devez demander à adapter votre traitement.
- Si vous avez eu une épilepsie ou une autre affection neurologique ;
- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SPECTRUM®.

Si vous êtes diabétique car vous pourriez devoir présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;

Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;

Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « retentissement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme péritonéique d'un gros vaisseau) ;

Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de descalcification (une décoloration de la peau orange) ;

Si vous avez reçu un diagnostic de faux des valves cardiaques (régurgitation des valves cardiaques) ;

Si vous avez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique, de dissection aortique ou de pathologie cardiaque congénitale, des prédispositions d'origine familiale de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif tels que le syndrome de Marfan) ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Jönköping (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires tels que l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la maladie de Behçet, l'hyperthyroïdisme sévère, la maladie d'Albright, le syndrome de la polyarthrite rhumatoïde (une maladie des articulations) ou l'endocardite (une infection du cœur) ;

Si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec prudence si vous êtes âgé de plus de 65 ans, ou si vous avez des antécédents familiaux d'arythmie cardiaque (observés sur un tracé ECG enregistré en ambulatoire) ou si vous avez eu des épisodes de déséquilibre électrolytiques dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez eu un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez eu un coup d'arrêt (une insuffisance cardiaque), si vous avez eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique 2. Prise d'autres médicaments) ;

• Si vous ou un membre de votre famille êtes atteint d'un déficit en glucose-6-phosphate

déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine. Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à SPECTRUM®. Si une anémie accompagnée des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

Pendant la prise de SPECTRUM®, comprimé pelliculé

Évitez l'alcool pendant le traitement et pendant les 3 jours suivants se produisant pendant le traitement par SPECTRUM®. Votre médecin déterminera si le traitement par SPECTRUM® doit être arrêté.

• **Réaction allergique sévère et soudaine** (réaction choc anaphylactique, œdème de Quincke) : Dès le premier effet de la prise d'une faible dose, une réaction allergique sévère, se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, sensations vertigineuses, sensation de malaise ou de faiblesse, ou sensations vertigineuses lors du passage en position debout. Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• **Effets indésirables graves, durables, invalidants et potentiellement irréversibles**. Les médicaments antibactériens de type fluoroquinolone/quinolone, y compris SPECTRUM®, ont été associés à des effets indésirables très rares mais graves, dont certains peuvent être persistants (durant des mois ou des années), invalidants ou potentiellement irréversibles. Il s'agit notamment de troubles des tendons, des muscles et des articulations, de troubles des tendons, de difficultés à marcher, de sensations anormales telles que des fourmillements, des picotements, des chatouillements, un engourdissement ou une sensation de brûlure (paresthésies), de troubles sensoriels induisant des troubles de la vue, du goût, de l'odorat et de l'audition, d'une dépression, de troubles de la mémoire, d'une légitime irritabilité et de troubles sévères du sommeil.

Si vous présentez l'un de ces effets indésirables après avoir pris SPECTRUM®, contactez immédiatement votre médecin avant de poursuivre le traitement. Vous devrez avec votre médecin de la poursuite de votre traitement en envisageant également le recours à un antibiotique d'une autre famille.

• **Un doubleur de tendons** peut survenir pendant le traitement. Si vous avez une information ou un symptôme de rupture des tendons peut survenir dans des reins, car. Le risque est plus important si vous êtes âgé(e) (plus de 60 ans), si vous avez eu une greffe d'organe, si vous avez des problèmes rénaux ou si vous prenez un traitement par des corticoïdes. L'information et les ruptures de tendons peuvent se produire des bras, des épaules, des poignets, des coudes, de l'épaule ou du genou, après de SPECTRUM®, contactez votre médecin et mettez le membre atteint au repos. Évitez tout exercice physique pendant la guérison.

• **Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos**, qui peuvent être des symptômes d'un anévrisme et d'une dissection aortique, rendez-vous immédiatement au service d'urgence d'un hôpital. Votre risque peut être augmenté si vous êtes traité(e) avec des corticoïdes administrés par voie générale.

• Si vous ressentez soudainement un gonflement lorsque vous vous allongez sur votre lit, ou si vous remarquez un gonflement de vos chevilles, de vos pieds ou de votre abdomen, ou une nouvelle apparition de palpitations cardiaques (sensation de battements de cœur rapides ou irréguliers), vous devez en informer un médecin immédiatement.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une pathologie neurologique telle qu'une sclérose en plaques ou un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin.

Prise d'autres médicaments
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments. Ils peuvent interagir avec SPECTRUM®.

Ne prenez pas de SPECTRUM® en même temps que des médicaments car ils peuvent interagir avec SPECTRUM®.

• **Prokinétique** (utilisée pour traiter la constipation) ;

• **Thyroglobuline** (utilisée dans certains types de cancer) ;

• **Thyroglobuline** (utilisée dans les troubles de la thyroïde) ;

• **Tizanidine** (utilisée dans les problèmes de sommeil) ;

• **Olanzapine** (un antipsychotique) ;

• **Olanzapine** (utilisée dans les troubles de la thyroïde) ;

• **Phénytoïne** (utilisée dans l'épilepsie) ;

• **Métoclopramide** (utilisée dans les nausées) ;

• **Cisapride** (utilisée dans les troubles de la digestion) ;

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.

• **Autres médicaments** pouvant modifier votre traitement par SPECTRUM®.



74.80

ANDOL® 500 mg, comprimé

Boîte de 20
(DCI : Paracétamol)

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 scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires :

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

Cause d'abus : antidouleur, autres analgésiques et antipyrétiques anti-douleurs - code ATC : N02BA01.

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol. Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre par exemple en cas de maux de tête, d'état grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Cette prescription est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit à partir d'environ 8 ans). Lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

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

Ne prenez jamais ANDOL 500 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans, car il peut avoir de graves et sévères. Utilisez une autre forme.
- EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Le médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Verifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans ordonnance.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

(voir « Posologie » et « Symptômes et instructions en cas de surdosage »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé.

Faites attention avec ANDOL :

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie.

- Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).
- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

- En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

- En cas d'administration chez un enfant, la dose dépend de son poids (voir rubrique « Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé »).

- En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang

Prévenez votre médecin si vous prenez ANDOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux de glucose urinaire (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

EN CAS DE DOULEUR NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Autres médicaments et ANDOL 500 mg, comprimé

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

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risquez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou AVK), la prise d'ANDOL aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément

des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence cardiaque).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antipyrétiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate).
- De la nifédipine (un antihypertenseur).

En même temps de l'alcool.

ANDOL 500 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou enceintes, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou la fièvre ne diminuent pas ou si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment que votre grossesse.

Fertilité

Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du « sulfate » et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette prescription est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans).

Chez l'enfant :

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant ; les âges sont mentionnés à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Pour les enfants, une dose de 60 mg/kg par prise, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée dépend du poids de l'enfant : elle est d'environ 60 mg/kg par jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

La posologie usuelle est de :

- Pour les enfants ayant un poids de 27 à 40 kg (environ 8 à 13 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.

- Pour les enfants ayant un poids de 41 à 50 kg (environ 12 à 15 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

- Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) :

La posologie usuelle est de 1 ou 2 comprimés à 500 mg par prise (selon l'intensité de la douleur), à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour soit 6 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses et/ou sur conseil de votre médecin ou de votre pharmacien, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour, soit 8 comprimés par jour. Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Attention :

- Les dosages supérieurs à 3 g de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.
- NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACETAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

- Toxiques respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maux graves des reins (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures, et la dose totale par jour ne doit pas dépasser 6 comprimés (3 g).

Situations particulières

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 60 mg/kg (sans dépasser 3 g) par jour dans les situations suivantes :

- Adultes de moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple : eau, lait, jus de fruits).

La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avoir de graves et sévères. Utilisez une autre forme.

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement métabolique par les mesures suivantes :

- Découvrez votre enfant.
- Faites le boire.
- Ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud.

Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne ; voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée :

- à 3 jours en cas de douleur,
- à 3 jours en cas de fièvre.

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez pris plus d'ANDOL 500 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un saignement gastro-intestinal, d'une maladie du cerveau (encéphalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les personnes âgées et les personnes atteintes de certaines maladies (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique).

Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une hyperamylasémie (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aiguë), et un problème de sang dans lequel les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes sont tous réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffle court et une pâleur ;
- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;
- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez.

Si vous oubliez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

- Rarement, une réaction allergique peut survenir :

- boutons et/ou des rougeurs sur la peau,
- urticaire.

- brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke),

- malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si une allergie survient, vous devez immédiatement arrêter de prendre ce médicament et consulter rapidement votre médecin. A l'avenir, vous ne devez plus jamais prendre de médicaments contenant du paracétamol.

- De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés.

- Exceptionnellement, ce médicament peut diminuer le nombre de certaines cellules du sang : globules blancs (leucopénie, neutropénie), plaquettes (thrombopénie) pouvant se manifester par des saignements du nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- Autres effets indésirables possibles (dont la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles) : troubles du fonctionnement du foie, diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (granulocytose), destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique) chez les patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaison et sensation de brûlure laissant des taches colorées et pouvant apparaître aux mains enrochés en cas de reprise du médicament (érythème pigmentaire fixe), douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaulle gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), difficulté à respirer (bronchospasme). Dans ce cas, consultez un médecin.

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suscités après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?

Pas de précautions particulières de conservation.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient ANDOL 500 mg comprimé ?

Principe actif :

Paracétamol 500,00 mg

Excipients

Amidon de maïs, Mannitolate de sodium, Le carboxyméthylamylose sodique (type A), Povidone K-30, Stéarate de magnésium, Talc, Silice colloïdale dryside, Lactose fondus de sodium

Liste des Excipients à effet notoire : Métabolisme de sodium

- Forme pharmaceutique et présentation du médicament :

Boîte de 20 comprimés.

- Tenir ce :

- N'utiliser sur la boîte

ANDOL 500 mg

20 Comprimés

20 Comprimés

6 118000 082460

LOT : 230388

EXP : 03/2026

PPV : 10,00DH

« N° 107

PPV (DH)

Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées « DI-INDO® 25 mg »)ivoire orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2- COMPOSITION DU MEDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg
Indométacine calcique pentahydrate 25 mg
Excipients : Croscopolone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

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

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

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

- DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg
Indométacine calcique pentahydrate 50 mg
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

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

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

LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

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

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

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

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

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

bursites, épaule douloureuse aiguë),

- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

5 - POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du dispositif.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour, ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).
- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

Durée du traitement

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

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

6- CONTRE-INDICATIONS

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

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

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

7- EFFETS INDESIRABLES

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

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

• Peuvent survenir :

- des réactions allergiques :
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke),
- rarement :

100 mg 10 suppositoires

façon très

rarement

- Dans ce

digestive.

Cette-ci et

Dans tous

- Peuvent

des troubles

constipatic

- des mau

somnolence

- des trou

des troubles

involontair

difficultés c

- des trou

- des trou

- des trou

- des trou

douleur thoraci

PPV 60DH40
EXP. 05/2026
LOT 340127

Di-INDO® 100mg
10 suppositoires



6 118000 031338

ALYSE®

Prégabaline

25, 75, 150 et 300 mg. Boîte de 56 Gélules

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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est la prégabaline. Chaque gélule contient 25 mg, 75 mg, 150 mg ou 300 mg prégabaline.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (type 102), Amidon de Maïs, Talc, Stéarate de magnésium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

Alyse appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Il est indiqué :

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Alyse® est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou les traumatismes peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élanement, de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Épilepsie : Alyse® est utilisé pour traiter un type d'épilepsie (épilepsie à crises partielles ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte.

Alyse® doit être utilisé en association avec votre traitement actuel ne devez prendre Alyse® en association à votre traitement doit toujours être utilisé en association à un autre traitement.

Trouble Anxieux Généralisé : Alyse® est utilisé pour traiter les symptômes du TAG comportent une anxiété excessive.

Alyse® peut induire une agitation ou une fatigue, des difficultés à se concentrer, des troubles du sommeil.

Lot.: 22T285

Exp.: 11.2025

PPV: 255DH00



6 118001 040858



Dr. Nawfal ABOU-IBADALLAH
Spécialiste en Radiologie

Dr. Hamza EL HASSANI
Spécialiste en Radiologie

Berrechid le, 04/12/2023

Facture N° : 254

- IRM haut champ
- Scanner spiralé multi-barrettes
- Radiologie générale numérisée
- Rachis et Membre inférieur en totalité
- Mammographie
- Échographie
- Echographie-Doppler
- Panoramique dentaire numérique
- Denta-scanner
- Ostéodensitométrie bi-photonique
- Radiologie interventionnelle

Nom et Prénom : HADDAOUI HANANE

Exam	Prix
RX RACHIS LOMBAIRE 2 INC	300,00
Total	300,00

Arrêté le montant de la présente facture à la somme de :

TROIS CENTS DIRHAM(S) **CENTRE DE RADIOLOGIE OULAD HRIZ**
13, Avenue Pierre Assoulène
Lotissement Bercor, Berrechid
INPE 060065646

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques
Maladies Rhumatologiques
Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريّة
اختصاصية في الطب الباطني
الأمراض المجموعائية
أمراض الروماتزم
أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات
مولاي يوسف وابن رشد
في الدار البيضاء

Berrechid le : 04 Dec 2023

Mme HADDOUS HANOU.

Rx dr. Mariya Rafik

Dr. RAFIK MARIYA
Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques Rhumatolo
13 Avenue Bercor, Berrechid
US 22 32 55 94

CENTRE DE RADIOLOGIE
OULAD HRIZ
13, Avenue Pierre Assouline
Lotissement Bercor, Berrechid
Tél : 06 00 65 64 6

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد-

Tél : 05 22 32 55 94

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques
Maladies Rhumatologiques
Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريّة
اختصاصية في الطب الباطني
الأمراض المجموعاتيّة
أمراض الروماتزم
أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات
مولاي يوسف وابن رشد
في الدار البيضاء

Berrechid le : 04 05 2023

نص المراسلة

1) TSH

2) NFS, CRP

3) 115 Auguse

Dr RAFIK MARIYA
Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématiques Rhumatolo
giques 07 Avenue Oukba Ibn Nafaa R.
22 32 55 94



7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد-

Tél : 05 22 32 55 94



Dr. Nawfal ABOU-IBADALLAH
Spécialiste en Radiologie

Dr. Hamza EL HASSANI
Spécialiste en Radiologie

Berrechid le, 04/12/2023

Patient : HADDAOUI HANANE

Prescripteur : Dr. RAFIK MARIA

RADIOGRAPHIE DU RACHIS LOMBAIRE FACE ET PROFIL

Résultats :

Rachis de type dégénératif avec remaniements ostéophytiques antérieurs étagés associés à une arthrose articulaire postérieure lombaire basse.

Rectitude du rachis lombaire.

Statique lombaire conservée dans le plan frontal.

Bon alignement de la ligne des murs antérieurs, des murs postérieurs et de la ligne spino-lamaire.

Hauteur conservée des corps vertébraux.

Absence de lésion ostéolytique ou ostéocondensante d'allure suspecte.

Pincement marqué de l'espace intersomatique L5-S1.

Aspect normal des parties molles paravertébrales.

Au total :

Pincement marqué de l'espace intersomatique L5-S1.

Rectitude du rachis lombaire sus rachis de type dégénératif.

À confronter aux données cliniques.

Merci de votre confiance.



**CENTRE DE RADIOLOGIE
OULAD HRIZ**
13, Avenue Pierre Assouline
Lotissement Bercor, Berrechid
INPE 060085646

[http://154.144.247.137:8999/viewer/DisplayStudy.html?](http://154.144.247.137:8999/viewer/DisplayStudy.html?studyUIDsList=2.25.194909826103068476207867284040469686113)
[studyUIDsList=2.25.194909826103068476207867284040469686113](http://154.144.247.137:8999/viewer/DisplayStudy.html?studyUIDsList=2.25.194909826103068476207867284040469686113)
User : visiteur - password : visiteur

📍 13, Avenue Pierre Assouline, Lotissement Bercor, Berrechid

☎ 05 22 51 71 00

✉ radiologieouladhriz@gmail.com

🌐 www.radiologie-ouladhriz.ma



FACTURE N° : 23013700

BERRECHID , : 04/12/2023
Nom et Prénom ... : Madame Hanane HADDAOUI
Prescripteur : Dr. RAFIK MARIA

Bilan :

NFS B80+ HBAC B100+ CRP B100+ TSH B250+



Montant Net : 593,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:

Cinq cent quatre-vingt treize Dirhams et zéro centime

Dr. A HAWAZINE



INPE 063060990

Dr. RAFIK MARIA

Date du prélèvement : 04/12/23

Dossier édité le : 04/12/2023

Code Patient : 90136



Mme HADDAOUI Hanane

Page : 1 / 2

Prélèvement Effectué au Laboratoire

041223 068

HEMATOLOGIE

ABX PENTRA 60

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGRAMME sur Automate ABX Pentra 60 (HORIBA)

GLOBULES ROUGES	: 5,33	M/ μ l	(3,8 à 5.4)	29/08/23 : 5.02
HEMOGLOBINE	: 11,90	g/dL	(12.5 à 15.5)	29/08/23 : 8.90
HEMATOCRITE	: 38,20	%	(37 à 47)	29/08/23 : 31.00
V.G.M	: 71,67	μ 3	(82 à 98)	29/08/23 : 61.75
T.C.M.H	: 22,33	pg	(>OU= 27)	29/08/23 : 17.73
C.C.M.H	: 31,15	%	(32 à 36)	29/08/23 : 28.71
PLAQUETTES	: 379 000	/mm3	(150 000 à 400 000)	29/08/23 : 481000
GLOBULES BLANCS	: 7 830,00	/mm3	(4 000 à 10 000)	29/08/23 : 10210.00
FORMULE LEUCOCYTAIRE :				
POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES	: 52,90	%		29/08/23 : 55.70
Soit	: 4 142,07	/mm3	(1 800 à 7 500)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES	: 2,600	%		29/08/23 : 1.100
Soit	: 203,6	/mm3	(100 à 400)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES	: 0,30	%		29/08/23 : 0.20
Soit	: 23,5	/mm3	(0 à 200)	
LYMPHOCYTES	: 39,00	%		29/08/23 : 36.00
Soit	: 3 053,7	/mm3	(1 000 à 4 500)	
MONOCYTES	: 5,20	%		29/08/23 : 7.00
Soit	: 407,2	/mm3	(2 00 à 1 000)	
TOTAL	: 100,00	%		

BIOCHIMIE SANGUINE

KONELAB 20i

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C) : 5.5 %

30/09/20 : 5.90

HPLC(Chromatographie liquide haute pression) sur automate ADAMS : Technique de référence.

-L'hémoglobine glyquée d'un sujet normal ou d'un diabétique équilibré se situe entre 4 et 6%

-L'hémoglobine glyquée d'un sujet diabétique non traité ou non équilibré est supérieure à 8,5%

PROTEINE C REACTIVE (CRP) : 21,30 mg/l

<6



Dr. RAFIK MARIA

Date du prélèvement : 04/12/23

Dossier édité le : 04/12/2023

Code Patient : 90136

Mme HADDAOUI Hanane

Page : 2 / 2



Prélèvement Effectué au Laboratoire

041223 068

ENDOCRINOLOGIE

Valeurs de référence

Antécédents

TSH (Ultra-sensible) : 0,18 μ IU/ml

Par Chimiluminescence sur Architect abbott

29/08/23 : 9.65

Valeurs attendues

Euthyroidie : 0.25 à 5 μ IU/mlHyperthyroidie : < à 0.15 μ IU/mlHypothyroidie : > à 7 μ IU/ml

INPE 063060990