

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.
 - les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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.



Déclaration de Maladie

M23- Nº 0034725

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
29/12/2023 C	X1		150.00	           

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
INPE 029453	27/08/2009	620,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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 <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			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 Najate Motassim

Médecin généraliste

معطسیم نجات

Médecin de famille

Suivi : Grossesse

Enfants

Diabète

ECG



D.U D'échographie générale

D.U de gynécologie médicale

D.U d'expertise médicale

D.U d'urgentologie

Ordonnance médicale:

Date:

12/09/23

Nom et Prénom:

Elouida bkhafra

~~150 mg x 10 fois~~

~~+ Pantal 15 mg x 3 fois~~

~~150 mg x 3 fois + NTC SP~~

~~150 mg x 2 fois~~

~~150 mg x 1 fois~~

~~150 mg x 1 fois N3~~

~~620, 50~~

Cachet



LAMKANSSA 4 Bloc C Rue 36 N° 4-CASABLANCA



0522 50 81 30 - 06 78 16 58 82



drmnajate@gmail.com

ICE: 00192172200067 INPE: 091209338

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il 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 médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitements de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-cédème : Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine doivent être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondants aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une trop importante baisse de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib®.

Utilisation chez les enfants « et adolescents »

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, des médicaments épargeurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antialgiques, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de contraste iodés.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib® 50 mg/12,5 mg

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de Co-anginib®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse.

LOT : 357
PER : MAI 2025
PPV : 114 DH 30

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il 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 médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitements de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-cédème : Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine doivent être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondants aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une trop importante baisse de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib®.

Utilisation chez les enfants « et adolescents »

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, des médicaments épargeurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antialgiques, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de contraste iodés.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib® 50 mg/12,5 mg

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de Co-anginib®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse.

LOT : 357
PER : MAI 2025
PPV : 114 DH 30

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il 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 médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitements de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-cédème : Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine doivent être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondants aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une trop importante baisse de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib®.

Utilisation chez les enfants « et adolescents »

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, des médicaments épargeurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antialgiques, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de contraste iodés.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib® 50 mg/12,5 mg

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de Co-anginib®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse.

LOT : 357
PER : MAI 2025
PPV : 114 DH 30

KALEST 20 mg

[DCI : Oméprazole]

Gélules gastro-résistantes en boîtes de 7, 14 et 28

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - Code ATC : A02BC01.

Indications thérapeutiques

KALEST 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

KALEST 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Adultes

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (*H.pylori*) dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison

Enfants à partir d'un an et ≥ à 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfants de plus de 4 ans et adolescents :

- Association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *H.pylori*.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante ?

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.

Ne prenez jamais KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique à l'Oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple Pantoprazole, Lanzoprazole, Rabéprazole, Esomeprazole);
- Si vous prenez un médicament contenant du Nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre KALEST.

KALEST peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commençiez à prendre KALEST ou lorsque vous êtes traité, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Si vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Si vous vomissez de la nourriture ou du sang.
- Si vous avez des selles noires (teintées de sang).

- Si vous souffrez de diarrhée sévère ou associée à une faible augmentation de diurèse.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si l'il vous est déjà arrivé de développer avec un médicament similaire à KALEST.
- Si vous devez faire un examen sanguin. Si vous prenez KALEST au long-cours (12 mois), votre médecin vous surveillera probablement de près, précisément tous les symptômes et événements quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons peut entraîner une période supérieure à un an, pendant laquelle il existe un risque de fracture de la hanche, du poignet ou de la vertèbre. Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose.

Si vous avez une éruption sur la peau, une gencive ou au soleil, prévenez votre médecin dès que cela peut-être arrêter votre traitement avec KALEST. L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez une intolérance au fructose, un syndrome de la galactose ou un déficit en sucrase/isomérase. Ce médicament contient «du méthyl paraben» qui peut provoquer des réactions allergiques.

Enfants et adolescents

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent prendre ce médicament à long terme bien que cela n'a pas été démontré. Autres médicaments et KALEST peuvent interagir. Informez votre médecin ou pharmacien de tout autre médicament que vous achetez sans ordonnance.

KALEST peut interagir sur le fonctionnement de certains médicaments peuvent avoir un effet sur KALEST. Vous ne devez pas prendre KALEST, si vous prenez du Nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH). Vous devez informer votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments suivants :

- Kétoconazole, Itraconazole, Posaconazole.
- Digoxine ; Diazépam ; Atazanavir ; Saquinavir ; Millepertuis (*Hypericum perforatum*).
- Phénytoïne ; si vous prenez de la phénytoïne, votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt.
- Médicaments anticoagulants pour empêcher les clots sanguins, tels que d'autres anti vitamines K ; une surveillance étroite sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration.
- Méthotrexate – si vous prenez une forme de méthotrexate qui peut temporairement arrêter votre traitement.
- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques Clarithromycine avec KALEST pour l'éradication de *H.pylori*, il est important que vous informez votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez.

KALEST 20 mg, gélule gastro-résistante

Voir rubrique 3.

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, informez votre pharmacien de votre grossesse, demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin.

L'oméprazole est excrétée dans le lait maternel. Il existe une influence sur l'enfant lorsqu'il est porté par son père. Votre médecin vous dira si vous pouvez porter votre enfant ou non.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

LOT 230640
EXP 08/2025
PPV 30.00 DH

weez
multivitamines

12 Vitamines

9 Sels minéraux et
oligo-éléments

FORME/PRESENTATIONS :

Boîtes de 8, 12 et 20 comprimés effervescents.

COMPOSITION :

12 vitamines et 9 sels minéraux et oligo-éléments par comprimé, acide citrique, bicarbonate de sodium, sorbitol, arôme, aspartame**, saccharine sodique, silice colloïdale et colorant.

12 Vitamines

Vitamine C	60 mg	75%*
Niacine (Vit. B3)	18 mg	113%*
Vitamine E	10 mg	83%*
Acide pantothénique (Vit. B5)	6 mg	100%*
Vitamine B6	2 mg	143%*
Riboflavine (Vit. B2)	1,6 mg	114%*
Thiamine (Vit. B1)	1,4 mg	127%*
Vitamine A	400 µg	50%*
Acide folique (Vit. B9)	200 µg	100%*
Biotine (Vit. B8)	150 µg	300%*
Vitamine D3	2,5 µg	50%*
Vitamine B12	1 µg	40%*

9 Sels minéraux

Calcium	240 mg	30%*
Magnésium	90 mg	24%*
Zinc	4,5 mg	45%*
Fer	4,2 mg	66%*
Manganèse	1,5 mg	75%*
Cuivre	0,45 mg	23%*
Molybdène	30 µg	60%*
Chrome	25 µg	100%*
Sélénium	15 µg	27%*

** Source de phénylalanine

* de l'apport journalier recommandé.

POSOLOGIE :

Adulte : 1 comprimé effervescent par jour.

MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale : Mettre le comprimé effervescent dans un verre d'eau et boire après dissolution complète.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Il est conseillé de prendre ce produit dans le cadre d'un régime alimentaire sain.

CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité à l'un des composants.

Complément alimentaire, ce n'est pas un n°
Fermer le tube immédiatement après
Tenir hors de la portée et la vue des enfants
Conserver dans un endroit frais et sec

Lot / Batch n° :

Exp. date :

PPC (DH) :



Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca

Pharmacien responsable : O.M.

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORME(S) PHARMACEUTIQUE (S) ET PRÉSENTATION (S)

- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g, boîte de 8
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g, boîte de 10 suppositoires.

COMPOSITION

- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g

Paracétamol..... 1 g

Excipient : qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g

Paracétamol..... 1 g

Excipient : qsp 1 suppositoire

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament est un antalgique, antipyrétique.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses, chez l'adulte et l'enfant de plus de 50 kg (à partir d'environ 15 ans).

Ces présentations sont réservées à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir de 15 ans).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations de PARANTAL®. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Comprimé effervescent :

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

N'utilisez jamais PARANTAL® 1 g dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants,
- Enfant de moins de 15 ans.
- Maladie grave du foie,
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration est élevé et la posologie est forte.
- En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas adaptée.

Précautions d'emploi :

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- 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.

Comprimé effervescent :

- Ce médicament contient 401 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Signalez que vous prenez ce médicament, si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

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

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A UTILISER DU

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Le comprimé effervescent contient du sodium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie

Attention : Ces présentations contiennent 1 g de paracétamol par unité : Ne prenez pas de comprimés effervescents à la fois.

Réservez à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir d'environ 15 ans).

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

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose

PARANTAL® 1g

PPU 14DH60
EXP 08/2025
LOT 26061 8

LEVAMOX® (Amoxicilline + acide clavulanique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- LEVAMOX® 1 g/125 mg Comprimé effervescent adulte, boîte de 12, 16 et 24.
- LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Comprimé effervescent enfant, boîte de 12 et 24.
- LEVAMOX® 1 g/125 mg Poudre pour suspension buvable adulte en sachet-dose, boîte de 12 et 16.
- LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg Poudre pour suspension buvable enfant en sachet-dose, boîte de 12.
- LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension buvable nourrisson en flacon de 30 ml
- LEVAMOX® 100 mg/12,5 mg par ml Poudre pour suspension buvable enfant en flacon de 60 ml
- (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

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 pourrez 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 personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

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

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

- Classes pharmaco-thérapeutiques ou le type d'activité

LEVAMOX® est un antibiotique qui fait partie des sacerettes contreincompatibles des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être insensibles). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

- Indications thérapeutiques

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

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

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

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

- Ne prenez jamais LEVAMOX® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans LEVAMOX®.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas LEVAMOX® si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

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

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

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

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

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

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

de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous ou à votre enfant prescrire un dosage différent de LEVAMOX® ou un autre médicament.

- Renseignez nécessairement une attention particulière

LEVAMOX® peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ou votre enfant prend LEVAMOX®, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

- Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez ou votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (le) qui vous prenez ou votre enfant prend LEVAMOX®. En effet, LEVAMOX® peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Tenir compte, au besoin, des teneurs en potassium et en sodium.

- Enfants et adolescents

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant d'administrer ce médicament à votre enfant si :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urine pas régulièrement.

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

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

- Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance et tous les produits à base de plantes.

Si vous prenez ou votre enfant prenez LEVAMOX® (en traitement de la goutte) avec LEVAMOX®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez ou votre enfant prend de la probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décliner votre dose de LEVAMOX®.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec LEVAMOX®, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

LEVAMOX® peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

LEVAMOX® peut influer sur l'action du mycothéophénolate mofté (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Sportifs

Sans objet

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose et comprimés effervescents à 1 g/125 mg

- Conduite de véhicules et utilisation de machines :

LEVAMOX® peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

- Exemples à effet notable

- Aspartam :
 - 30 mg comprimé effervescent à 1 g/125 mg
 - 15 mg sachet à 1 g/125 mg.
 - 15 mg comprimé effervescent à 500 mg/62,5 mg
 - 7,5 mg sachet à 500 mg/62,5 mg.
 - 2,5 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml

LEVAMOX® contient de l'aspartane (E951), qui est une source de phénylalanine. Celui-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie apprise « phénylénétolémie ».

- Potassium :
 - 27,91 mg comprimé effervescent ou sachet à 1 g/125 mg.
 - 13,95 mg comprimé effervescent ou sachet à 500 mg/62,5 mg.
 - 2,8 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml.

Les comprimés effervescents, les sachets et la poudre pour suspension buvable contiennent du potassium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en potassium.

- Sodium :
 - 294 mg comprimé effervescent à 1 g/125 mg.
 - 147 mg comprimé effervescent à 500 mg/62,5 mg.
 - 0,32 mg/ml poudre pour suspension buvable 100 mg/12,5 mg par ml.

Les comprimés effervescents et la poudre pour suspension buvable contiennent du sodium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

3 - COMMENT PRENDRE LEVAMOX® ?

- Instruction pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute,

consultez votre médecin ou votre pharmacie.

- Posologie, mode d'emploi voie(s) d'administration durant le traitement

- POSOLOGIE

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 comprimé effervescent ou

- Dose inférieure : 1 comprimé effervescent ou

- Les comprimés effervescents et les sachets sont généralement pas recommandés pour les enfants de moins de 12 ans.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids.

- Votre médecin vous indiquera la quantité de ce que vous.

- Une seringue graduée en plastique peut vous aider à administrer la dose correcte à votre bébé ou

- Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg

trois fois.

Les comprimés effervescents et les sachets à l'enfant pesant moins de 40 kg.

La poudre pour suspension buvable, les comprimés effervescents et les sachets sont généralement pas adaptés à l'enfant pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation du médicament pourra prescrire un dosage adapté.

- En cas de problèmes au foie, des analyses nécessaires afin de vérifier le fonctionnement correct de LEVAMOX® ?

Les sachets :

- Juste avant la prise de LEVAMOX®, ouvrez un demi-vére d'eau

- Ajoutez le mélange au début d'un repas ou avec un bol de céréales.

- Répartissez les prises de manière régulière toutes les 8 heures.

- Ne prenez pas LEVAMOX® pendant plus de 10 jours.

- Ne prenez pas LEVAMOX® pendant plus de 10 jours.

Les comprimés effervescents :

- Le comprimé effervescent est à dissoudre dans l'eau.

La suspension :

- Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

- Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou avec un bol de céréales.

- Répartissez les prises de manière régulière toutes les 8 heures.

- Ne prenez pas LEVAMOX® à votre enfant si vous avez une réaction allergique au médicament.

Symptômes chez les enfants et les adolescents :

Les comprimés effervescents et les sachets à l'enfant pesant moins de 40 kg.

- La barre de cassure n'est pas destinée aux enfants.

- Si vous avez pris plus de 10 comprimés effervescents, consultez votre médecin.

La prise d'une quantité excessive de LEVAMOX® (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des comprimés effervescents peut entraîner une réaction allergique.

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® d'une ou plusieurs doses,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez une dose, prenez-la en cas d'urgence.

Si vous oubliez de donner à votre enfant LEVAMOX® 500 mg/62,5 mg par ml,

Si vous avez oublié de donner LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si vous oubliez de prendre LEVAMOX® 1 g/125 mg par ml,

Si