

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.

M23-0016950

193657

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10089 Société : ROYAL AIR MAROC
 Actif Pensionné(e) Autre Retraité
 Nom & Prénom : FAKRI SAID
 Date de naissance : 01/01/1960
 Adresse : Bernoussi 2 Rue 8 N° 112 Casablanca
 Sid. el Bernoussi Casablanca
 Tél. : Total des frais engagés : 320,40 + 200 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

 Date de consultation : 01/02/2024
 Nom et prénom du malade : FAKRI Malika Age : 57 ans
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Bronchite + Leucorrhée
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

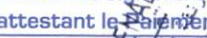
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : 02/02/2024

Signature de l'adhérent(e) : 

 06 FEV. 2024

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
01/02/2011	C.	x1	200,00	 Dr. ABDESSAMAD BENCHEIKH 06 36 Mobile 0661 01

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
 <p>Dr HJIYEJ Mounia 103, Bd Abou Houna Houmania TEL: 0522 40 45 70 - Casablanca</p>	01/02/24	320.40 DH

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
ODF PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	Coefficient DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca le ... 0.11.02.12.4 الدار البيضاء في

FAKRI Malika

83.70 - Romac 300 1yp 1j 1B

34.70 - Peclay 1s 180 1B

79.90 - Fitofax 1yp 20 1B

40.00 - Prednido 2yp 1j 15/1 1B
1yp 11

19.40 - Antibisignal 1B
180 1B

38.30 - Polygynax 100 1B

24,40 - Farzelot 100 1B

320.40 - Ahison 50 1B

16 زنقة 4، فوق حمام طريق التخثير، س. البرنوسي، البيضاء، الهاتف: 0661072412-0522739606

16, Rue 4, Dessus Hamam Tarik Lkhair, S. Bernoussi - Casablanca

Tel : 05 22 73 96 06 - 06 61 07 24 12



FAZOL® crème 2%

nitrate d'isoconazole
Tube de 20g, Crème

1. QU'EST-CE QUE FAZOL, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou complément de traitement de certaines affections de la peau ou des muqueuses dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER FAZOL, crème ?

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais FAZOL, crème en cas d'allergie aux dérivés imidazolés ou à l'un des constituants du produit.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec FAZOL, crème :

Précautions d'emploi .

- Éviter l'application près des yeux.

- Il est recommandé de ne pas utiliser un savon acide (l'acidité favorisant la multiplication de certains champignons).

- En cas d'application chez l'enfant, sur une grande surface, ou sur une peau lésée, respecter impérativement votre médecin en raison de la pénétration plus importante du produit dans ces circonstances.

- Interrrompre le traitement en cas d'allergie ou intolérance.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans pharmacien.

Aliments et boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse - Allaitement

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

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Butylhydroxyanisole (E320), acide benzoïque.

3. COMMENT UTILISER FAZOL, crème ?

Posologie

Appliquer sur les régions atteintes et leur périphérie 2 fois par jour, après toilette et séchage de la peau. Faire suivre l'application d'un massage doux et régulier jusqu'à pénétration complète.

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Durée du traitement

La durée du traitement est de 2 à 4 semaines selon la mycose, elle peut être plus longue pour certaines localisations.

L'utilisation régulière du produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

Si vous avez utilisé plus de FAZOL, crème que vous n'auriez dû :

Sans objet.

Si vous oubliez d'utiliser FAZOL, crème :

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser FAZOL, crème :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FAZOL, crème est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet : démangeaisons, irritations, sensations de brûlure, exceptionnelles manifestations allergiques générales (œdème de Quincke, urticaire) et eczéma de contact (lié à la présence de butylhydroxyanisole et d'acide benzoïque).

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

5. COMMENT CONSERVER FAZOL, crème ?

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

DATE DE PÉREMPTION

Ne pas utiliser FAZOL, crème après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

6. QUE CONTIENT FAZOL, crème ?

La substance active est : Nitrate d'isoconazole 2 g

Pour 100 g.

Les autres composants sont : mélange d'esters mono et distéariques d'éthyléneglycol et polyoxyéthyléneglycols,

glycérides polyoxyéthyléniques glycolysés, huile de vaseline fluide, butylhydroxyanisole, acide benzoïque, eau purifiée.

7. QU'EST-CE QUE FAZOL, crème et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de crème en tube de 20 g.

SOUS LICENCE

ALLIANCE PHARMA

Date de la Dernière révision du texte:

Mai 2022.



EPI Titulaire de l'AMM au Maroc et Fabricant :

JO POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Invile Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable.

ACV020018-04

Imp. AJDIR CS2620-04

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

POLYGYNAX®

capsule vaginale

Sulfate de néomycine / sulfate de polymyxine / nystatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 POLYGYNAX, capsule vaginale et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser POLYGYNAX, capsule vaginale ?
3. Comment utiliser POLYGYNAX, capsule vaginale ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POLYGYNAX, capsule vaginale ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE POLYGYNAX, capsule vaginale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Qu'est-ce que POLYGYNAX, capsule vaginale ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIINFECTIEUX et ANTISEPTIQUES USAGE GYNECOLOGIQUE (G. Système génito urinaire et hormones sexuelles) - code ATC : G01AA51

MAPHAR
POLYGYNAX 6 capsules vaginales
Bd. Alkrimia No. 6, Qi-Sidi Bernoussi,
Casablanca / Maroc
P.P.V. : 13BDH30



Conseils pratiques

En plus de votre traitement, il vous est conseillé de suivre certaines mesures d'hygiène :

- Afin de ne pas contaminer votre entourage, utilisez votre propre linge de toilette (gant, serviette).
- Portez des sous-vêtements en coton.
- Évitez les douches vaginales.
- Évitez d'utiliser des tampons périodiques pendant le traitement.
- N'interrompez pas le traitement pendant les règles.
- Votre médecin peut décider de traiter également votre partenaire.

Si vous avez utilisé plus de POLYGYNAX, capsule vaginale que vous n'auriez dû

Une administration excessive et prolongée pourra entraîner des effets sur l'appareil auditif et sur les reins notamment chez les insuffisants rénaux. Un emploi prolongé expose également à un risque accru d'eczéma allergique.

Si vous oubliez d'utiliser POLYGYNAX, capsule vaginale

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous utilisez ce médicament de manière prolongée, une réaction allergique peut survenir. Vous la reconnaîtrez par l'apparition d'un eczéma (plaques rouges qui démangent) localement ou à distance du lieu d'application. Si cet effet survient, vous devez immédiatement arrêter le traitement et vous ren-

ANTIBIO-SYNALAR
Gouttes auriculaires
Flacon de 10 ml avec compte gouttes

Acétonide de fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

Veuillez 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 substances actives

Acétonide de fluocinolone

025 g

00 UI

00 UI

Sulfate de polymyxine B

Sulfate de néomycine

Pour 100 ml de solution

Q.S.P

Excipients:

Excipient à effet notoire: Phénylmercure

أنتبيو سينالار

00ml

deux iides.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:

Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire antibiotique (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un

La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Posologie:

À titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et ren-

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode et voie d'administration:

Voie locale.

Instillation auriculaire.

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

Tiédir le flacon au moment de l'emploi en le maintenant quelques minutes à la main afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:

• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.

• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

• Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.

• Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.

Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement; en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

Refermez le flacon immédiatement après usage.

A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.

Fréquence d'administration:

Deux administrations par jour: une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

Durée de traitement:

La durée du traitement est habituellement de 7 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression



PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

(Prednisolone)

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOÏDES - USAGE

SYSTÉMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïden).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

• Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez une infection.

• Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).

• Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.

• Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

• Si vous avez été vacciné récemment.

• Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.

• Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,

• Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),

• Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.

• Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité

présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 25,2 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par unité. Cela équivaut à 1,26 % de l'apport alimentaire quotidien maximal demandé de sodium pour un adulte.

3. COMMENT PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle. Le dosage de PREDNI 20 Cooper est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode d'administration

Ce médicament

Vous devez disposer du contenu du verre de

matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée

Il est très important de ne pas modifier, ni

En cas de traitement

médecin pour

Si vous avez des effets indésirables

Consultez immédiatement

Si vous avez des effets indésirables

Pour être en sécurité

Cependant, si vous oubliez de prendre un

traitement normalement,

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime recommandé (pauvre en sel, en sucre et riche en protéines) (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

• Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

• Une apparition de bleus.

• Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

• Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).

• Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.

• Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).

• Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

• Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrenale).

• Un retard de croissance chez l'enfant.

• Des troubles des règles.

• Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le prednisolone est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).

• Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.

• Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH):

40/80

PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaiacol)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirop : Flacons de 150 ml et 250 ml

COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine	0,040 g
Sulfogaiacolate de potassium	4,000 g
Excipient aromatisé caramel menthe q.s.p. 100 ml	

CLASSE PHARMACEUTIQUE

Mucolytique

DANS QUELS CAS

Ce médicament aide à faciliter l'évacuation des sécrétions bronchiques dans les bronchites chroniques et les bronchites aiguës.

DANS QUELS CAS

Ce médicament aide à faciliter l'évacuation des sécrétions bronchiques dans les bronchites chroniques et les bronchites aiguës.

MISES EN GARDE

De très rares cas d'hypersensibilité à Pectryl® ont été signalés. Si vous présentez des symptômes d'hypersensibilité (éruption cutanée, difficultés respiratoires, etc.) ou des réactions allergiques (éruption cutanée, difficultés respiratoires, etc.) à Pectryl®, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et consultez votre pharmacien ou votre médecin. Ce médicament contient 0,0485 mg/cuillère à soupe.

INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris d'autres médicaments, informez votre pharmacien ou votre médecin. Si vous avez obtenu sans ordonnance un médicament contenant de la bromhexine, informez votre pharmacien ou votre médecin.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

INFORMATION PHARMACEUTIQUE

CLASSE PHARMACEUTIQUE

MUCOLYTIQUE

EXCIPIENTS

EFFET NOTOIRE

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

INFORMATIONS POUR LE RÉGULATEUR

INFORMATIONS POUR LE CONSOMMATEUR

INFORMATIONS POUR LE MÉDECIN

INFORMATIONS POUR LE PHARMACIEN

INFORMATIONS POUR LE LABORATOIRE

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ROMAC® 150 mg, Boîte de 10 comprimés pelliculés
ROMAC® 300 mg, Boîte de 7, comprimés pelliculés
D.C.I : roxithromycine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ROMAC® comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique :

ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE, code ATC : J01FA06.

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

- Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles (pouvant être détruits par cet antibiotique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

- Ne prenez jamais ROMAC® comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la roxithromycine, aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec :
- ROMAC® comprimés pelliculés n'est pas contre-indiquée (voir la rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »). Tel est le cas lors de l'association avec la colchicine, l'ergotamine et la dihydroergotamine.
- Le cisapride.
- Si vous allaitez un enfant traité par du cisapride (voir rubrique « Allaitement »).

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

N'utilisez pas ce médicament si vous allaitez un enfant sous cisapride (médicament contre certains troubles digestifs).

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur la capacité de conduire et l'utilisation des machines :

La prise de ce médicament peut provoquer des sensations vertigineuses qui peuvent rendre dangereuse la conduite automobile ou l'utilisation de certaines machines.

Informations importantes concernant certains composants de ROMAC® comprimés pelliculés :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

Instructions pour un bon traitement :

Sans objet.

Posologie, mode et/ou voie de traitement :

VEILLEZ à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin.

Posologie :

Réservez à l'adulte : 300 mg 300 mg par jour de préférence.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines angines est de 10 jours.

Si vous avez pris plus de ROMAC® comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ROMAC® comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Des manifestations digestives peuvent survenir :

Fréquentes nausées, vomissements, douleurs d'estomac, diarrhées. Des pancréatites et des diarrhées sanguinolentes ont également été rapportées (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

83,70