

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

éducation :

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.

entaire :

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données caractére personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Déclaration de Maladie : N° P19- 0013186

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2125 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Touil Abdellah Date de naissance : 1953

Adresse : Hay El Hayat (ON 331) casse

Tél. : 06.75.84.81.74 Total des frais engagés : 166,80 + 150,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Latifa ZINEDDINE
Médecin Généraliste
Av. du 2 Mars El Fida Rés. Perla
1er Etage, App. N° 2
Tél: 0522 82 25 19

Date de consultation : 09/09/2019

Nom et prénom du malade : EL AOUAI Yamna ep Touil

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection MUPRAS

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 : casablanca

Le : 9/19/2019

Signature de l'adhérent(e) :



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
09/9/2019	C	150 DH		<p>Dr. Latifa ZAHLOU</p> <p>Médecin Dentiste</p> <p>Angle 2 Mars El Fida</p> <p>1er Etage, App. N° 2</p> <p>Tel: 0522 82 25 19</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NADIA Dr. H. ZAHLOU El Mäjid 82 4 El Fida Casablanca Tél.: 05 22 28 3	9-9-19	46680

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

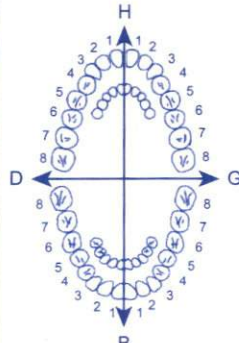
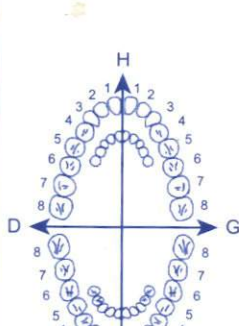
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE			CŒFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G B	
				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



Le 09/01/2019

9th EL AOUAD Yamina ep

- Hypholim pyn.
8100 Daff (paris) do singer

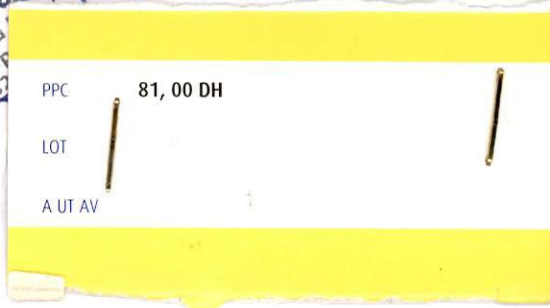
- Félix ac.
223 Daff do singer tel 15 pos
33,00 x 2
- Parafusos
- Ngl

466,80

28, Laifa ZINEDDINE
Télécom Généraliste
N° 2 Mars El Fida
7000 Daff, APP
Tél: 0521 82 82 82

PPC 81,00 DH
LOT
A UT AV

526
HARIMAPACÉ THA
ZARHLOUÉ 11
Dr. H. Zarhlo
El Masjid Fudan
Ray El Fida Casablanca
Tél.: 05 22 28 37 16



TERIX 1 %, crème

Chlorhydrate de terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir une autre question, si vous le souhaitez, parlez-en à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir une autre question, si vous le souhaitez, parlez-en à votre pharmacien.
- Si vous avez des symptômes identiques, même en dehors de ceux indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour des symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient trop gênant, parlez-en à votre pharmacien.

LT: 171377
PR: 12-19
PV: 37,00DH

DURÉE	MATIN	MOI	SOIR

Sothema

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TERIX 1 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?
3. COMME UTILISER TERIX 1 %, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMME CONSERVER TERIX 1 %, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ANTIFONGIQUES TOPIQUES.

Ce médicament est une crème pour application locale contenant un antifongique de la famille des allylamines. Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?

- N'utilisez jamais TERIX 1 %, crème en cas d'allergie à l'un des composants.
EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• Faites attention avec TERIX 1 %, crème:

Précautions d'emploi:

- Ce médicament est réservé à l'usage externe.
- Eviter les applications près des yeux; en cas de contact accidentel avec les yeux, laver abondamment avec de l'eau.
- En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.

Liées aux excipients:

Ce médicament contient du propylène glycol et de l'alcool cétostéarylique qui peuvent induire des irritations de la peau ou des réactions cutanées locales (par exemple eczéma).
EN CAS DE DOUBTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

• Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.
SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN: LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Liste des excipients à effet notoire: propylène glycol, alcool cétostéarylique.

TERIX 1 %, crème

Chlorhydrate de terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir une autre question, si vous le souhaitez, parlez-en à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir une autre question, si vous le souhaitez, parlez-en à votre pharmacien.
- Si vous avez des symptômes identiques, même en dehors de ceux indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour des symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient trop gênant, parlez-en à votre pharmacien.

LT: 171377
PR: 12-19
PV: 37,00DH

<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
DURÉE	MATIN	MOI	SOIR

سوطاما
Sotethema

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TERIX 1 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?
3. COMME UTILISER TERIX 1 %, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMME CONSERVER TERIX 1 %, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ANTIFONGIQUES TOPIQUES.

Ce médicament est une crème pour application locale contenant un antifongique de la famille des allylamines. Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?

N'utilisez jamais TERIX 1 %, crème en cas d'allergie à l'un des composants.
EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TERIX 1 %, crème :

Précautions d'emploi :

Ce médicament est réservé à l'usage externe.
Eviter les applications près des yeux; en cas de contact accidentel avec les yeux, laver abondamment avec de l'eau.
En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.

Liées aux excipients :

Ce médicament contient du propylène glycol et de l'alcool cétostéarylique qui peuvent induire des irritations de la peau ou des réactions cutanées locales (par exemple eczéma).
EN CAS DE DOUBTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.
SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN: LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Liste des excipients à effet notoire: propylène glycol, alcool cétostéarylique.

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI) 150 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Fluconazole (DCI) 50 mg
Excipient q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :
- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périanales aiguës et récidivantes.
- Balanites candidosiques
- Dermopidémomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Hépès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec:
- le cisapride,
- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ainsi que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée, l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de réactions cutanées, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra

33,00

galactose ou de déficit en lactase (maladie de Laron). Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-Biliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PEREMPTION :

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI) 150 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Fluconazole (DCI) 50 mg
Excipient q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :
- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périanales aiguës et récidivantes.
- Balanites candidosiques
- Dermopidémomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Hépès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec:
- le cisapride,
- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ainsi que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée, l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de réactions cutanées, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra

33,00

galactose ou de déficit en lactase (maladie de Laron). Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-Biliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

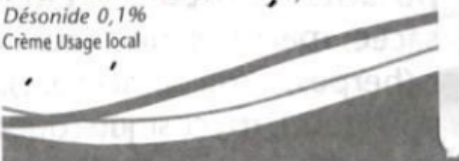
Liste I

PEREMPTION :

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1%
Crème Usage local



LOT : 9MAD00
PER. : 12/2021

LOCATOP 0,1%
CREME T30G

P.P.V : 300H00



■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1%
Crème Usage local



LOT : 9MAD00
PER. : 12/2021

LOCATOP 0,1%
CREME T30G

P.P.V : 300H00



■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g
Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate
de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

Flagyl® 500mg

Métronidazole

ovule

SANO

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.

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

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5- imidazolés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines vaginites (infections du vagin).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

- N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, ovule en cas d'allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole).

• Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

Faites attention avec FLAGYL 500 mg, ovule :

Mises en garde

- Ce traitement ne doit pas être prescrit pendant plus de 10 jours et ne doit pas être répété plus de 2 à 3 fois par an.

• La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

• Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

• Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

Précautions d'emploi

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de

disulfirame et l'alcool, MENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes); le métronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

Grossesse – Allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

3. Comment utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

1 ovule par jour par voie vaginale en association si nécessaire avec un traitement par voie orale.

Votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

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

Mode d'administration

Voie vaginale.

L'ovule s'administre en position allongée.

Fréquence d'administration

1 fois par jour.

L'ovule s'administre de préférence le soir au coucher.

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 guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais

36,30



SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés
(Cipirofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice pour vous soumettre avoir besoin de la re lire.

Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :
Ciprofloxacine.

250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice diatomique, hypromellose, oxyde de titane, talc, propylène de glycol, PEG 8000.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluorquinolone - code ATC : J11MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

- Chez l'adulte

SPECTRUM, est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infection urinaire
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM, peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose que une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

- Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM, est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon.

SPECTRUM, peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Veuillez à ne pas prendre de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devrez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Cela dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement d'une infection de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou si le fait de prendre ce médicament.

Prenez ce médicament avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont

des comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

Ne comprimez pas ou coupez en deux des comprimés. Le calcium présent dans un comprimé peut réagir avec l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM avec de la lait ou du yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus de pomme).

Ne prenez pas ce médicament si vous avez pris le traitement par ce médicament.

pelliculé:

• aux autres quinolones ou à l'un des autres composants

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut causer des réactions négatives également chez tout le monde. Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez rencontrer sont les suivants :

- Anémie de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement un médecin, si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants (peut affecter jusqu'à :

• Crises convulsives (voir rubrique 7)

Effets indésirables très graves peuvent affecter jusqu'à :

• Réaction allergique sévère et soutenue (anaphylaxie) qui peut entraîner la mort si vous avez une réaction d'opposition dans la peau, la sensation d'engorgement, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de sensations vertigineuses ou du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)

• Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en particulier du gros tendon située à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)

• Eruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les organes génitaux, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps. (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

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

• Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (neuropathie) (voir rubrique 7)

• Effet indésirable qui entraîne des ruptures cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hémorragiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse) s'accompagnant d'une anémie et de symptômes système appelés syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom, PEG - Pustules - Exanthème Aigu - Généralisé)

• D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM, sont listés ci-dessous, voir la rubrique de surveillance :

Effets indésirables fréquents peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10

• Nausées, diarrhée

• Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Douleurs dans les articulations chez l'adulte

• Surinfections tertiaires (dites à des champignons)

• Taux élevé d'un type de globules blancs (leucopénie)

• Diminution de l'appétit

• Hyperactivité, agitation

• Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles troubles du goût

• Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestions/bouffées d'estomac) ou flatulence

• Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

• Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire

• Défaillance de la fonction rénale

• Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

• Élevation du taux d'urine présente dans le sang (phosphates élevés)

Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus muscular et crampes

• Inflammation des intestins (diarrhée) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peut être présente dans les trois cas) (voir rubrique 7)

• Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

• Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke) (voir rubrique 7)

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

• Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)

• Confusion, déorientation, réactions d'agressivité, rêves étranges, dépression (peut conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

• Fourmillements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

• Distension des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

• Essoufflement, court-circuit symphonique

• Troubles hématoïdiens, juvénile (œsteo chondrite), hépatite

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

• Insuffisance rénale, présence de sels de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

• Rétention d'eau, transpiration excessive

• Augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

• Type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car

• Si vous souffrez de certains des following (hémorragie

hémorragique mettant votre vie en danger (voir rubrique 7)

• Petits saignements sous forme de points rouges

• Aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 7)

• Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée)

• Sensation d'être très excité (anxiété) ou sensation de

Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque modifiée (appelé « allongement de l'intervalle entre les battements cardiaques »)

• Modification de la coagulation du sang (chez les patients)

• Déclenchement des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables suspectés après

permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car

• Si vous souffrez de certains des following (hémorragie

hémorragique mettant votre vie en danger (voir rubrique 7)

• Petits saignements sous forme de points rouges

• Aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 7)

• Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée)

• Sensation d'être très excité (anxiété) ou sensation de

Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque modifiée (appelé « allongement de l'intervalle entre les battements cardiaques »)

• Modification de la coagulation du sang (chez les patients)

• Si vous êtes diabétique car vous pourrez risquer de

• Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne

peut être exacerbée) :

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypothyroïdie ou

l'hypothyroïdie aiguë ou l'hypothyroïdie périphérique d'un gros

• Si vous avez déjà eu un épisode précédent de crise

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'antécédents de risque ou effets prédisposants (par ex.

• Si vous avez de la maladie de Marfan ou du syndrome d'Ehlers-Danlos (l'arthrite de Ehlers-Danlos, l'arthrite à cellules géantes, la maladie d'arthrose connue) :

• Si vous avez des problèmes cardiaques. La cardiopathie

néfaste (ex. si vous avez des antécédents familiaux

tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur

le sang (notamment un taux élevé de protéine ou de

cardiaque très élevé (appelé « bradycardie »), si vous avez

avoir déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde)

ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent

• Si vous avez des problèmes cardiaques. La cardiopathie

néfaste (ex. si vous avez des antécédents familiaux

tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur

le sang (notamment un taux élevé de protéine ou de

cardiaque très élevé (appelé « bradycardie »), si vous avez

avoir déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde)

ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent

• Si vous ou un membre de votre famille des

déshydratation (GPD), car vous pourrez alors risquer

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil

digestif en association à SPECTRUM. Si aucun de

jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

• Pendant la prise de SPECTRUM.

Prévenez immédiatement votre médecin si un des

tracé ECG, comprimé pelliculé.

• Résistance aux antibiotiques, en particulier si vous êtes

légèrement

l'information et une lecture des

troublent et jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du tra

ou d'infarctus des artères ou des

de votre médecin et mettre la zone douloureuse au repos.

• Le risque de rupture des tendons.

• Si vous ressentez une douleur soutenue et intense au

rendez-vous immédiatement au bureau d'un

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre maladie