

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M23-004125

178784

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000327 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Loghin KADDAW

Date de naissance :

Adresse : cte Hossani immeuble 16 n°32

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Omar BENJOUHA
Médecine Générale
Rue 65 N°53, 2ème Etg Passage Prince
Elkhaoune H. Hassani - Casablanca
Tél : 0521 90 98 07

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Bronchite + Anxiété

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 :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/10/93	C	-	150,00	Docteur Omar BENNOUNA Médecine Générale Rue 65 N°53, 2^{ème} Etage Passage Princ Ettououine H. Hassani - Casablanca Tel.: 0522 90 98 07

Docteur Omar BENNOUNA
Médecine Générale
Rue 65 N° 53, 2^{ème} étage Passage Prince
Ettaouine H. Hassani - Casablanca
Tel.: 0522 90 98 07

EXECUTION DES ORDONNANCES		
	Date	Montant de la Facture
	02 / 10 / 23	2198,00

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

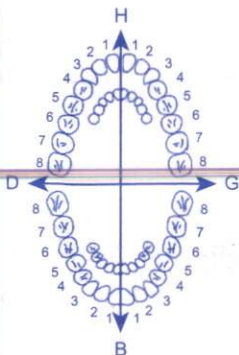
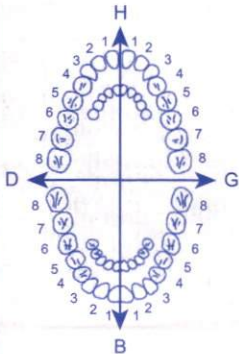
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE				
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
				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 praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	H 2553341221433552 0000000000000000 D 0000000000000000 3553341111433553 B G (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				COEFFICIENT DES TRAVAUX
					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

Docteur Omar BENNOUNA

Médecine Générale
Echographiste

Diplômé d'Echographie Générale
de la Faculté de Médecine de Montpellier, France

Ex. Médecin des F.A.R
Attestation de D.I.U

الدكتور عمر بنونة

الطب العام

Docteur Omar BENNOUNA
Médecine Générale
Rue 65 N°53, 2^{ème} Etg Passage Prince
Ettaâoune H. Hassani - Casablanca
Tél.: 05 22 99 98 07

دبلوم في الفحص بالصدى

من كلية الطب بمويلي بفرنسا

طبيب سابق في القوات المسلحة الملكية

شهادة في وضع اللولب - العملية الصغيرة

Casablanca, le 02/10/23

222w. M^{re} Logha Khadoug.
168,2w A - ugne - tri 1g

99,7w Labia - ten 1S

180,1w x 2 1cp'i mori
Fluo - act 1S

98,80w x 2 1cp'i nat.
Neo - corton 160mg 1S

379w 1cp x 3
Reaxobon 1S

347w 1cp 1d
No - vea 0,4 1S
Aigla IM x 1

زقة 65، رقم 53. الطابق الثاني. ممر برانس. التعاون. الحي الحسني. الدار البيضاء. هاتف العيادة: 05 22 90 98 07

Rue 65 - N° 53, 2^{ème} Etage - Passage Prince - Ettaâoune - Hay Hassani - Casablanca - Tél. Cabinet: 05 22 90 98 07

En cas d'Urgences: 06 64 04 38 25: في حالة الإستعجال

144,50x3 Enac

20mg N¹⁰/₃

1981; net



2198.10.



Docteur Omar BENNOUNA
Médecine Générale
Rue 65 N°53, 2^e Etage Prince
Ettaâoune H. Hassani - Casablanca
Tél.: 0522 90 98 07

الأثار الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد:

- الإسهال (عند الكبار).

الأثار الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد:

- السعال (عند نبتة عن الطيوريات).
- الغثان، لاسيما عند تناول جرعات من
- ← إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الأثار
- التي

- الإسهال (لدى الأطفال).

الأثار الجانبية قليلة الشيوع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من

- طفح جلدي، حكة،
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم،
- تورم،
- صداع الرأس.

الأثار الجانبية قليلة الشيوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

الأثار الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقط سوداء) وحولها حلقة داكنة، حماس عديدة الأشكال).

← إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات)،
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثار جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر أثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (إلا أن نرددها)

- رتود فعل تحسسية (الظفر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (الظفر أعلاه).
- التهاب الغشاء الحامي الذي يحمي بالبنامخ (التهاب السحايا العقيم).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتورم الجلد، لاسيما حول القدم والأف والم
- ستهفوس جوسون) وشكل من الطمع أكثر حدة وتسبب في انفصال جلدي حاد (الجلدي: متلازمة ليول).
- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على فيح (التهاب)
- طفح حشفي أحمر تصاحبه كلال تحت الجلد وتجمعات (بثر نمشي).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنترونز مع طفح جلدي وحمى وتصمم في ال
- طبيعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإزيمات
- ← إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.

- التهاب الكبد،
- اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها
- للبشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.

- التهاب الكلى
- اضطلة مدة تخثر الدم
- فرط النشاط،

تسبجت (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعت مرتفعة من أو غلغلان أو با

- اللسان الأسود (اشعرار اللسان)،
- ثلون الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

الأثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء،
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي)،
- بلورات في البول.

التصريح بالآثار الجانبية

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك

نذكر بهذه النشرة. يمكنك أيضا الإبلاغ عن الأثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبل

GlaxoSmithKline Maroc 42 44. طابع بوليفر-فريدي وشاح في

الدر البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني

gillance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أو غصا

يحفظ بعيدا عن مرأى ومشتا

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام أو غلغلان

على العبوة.

شروط الحفظ

يحفظ بعيدا عن الرطوبة وفي

تحذيرات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في ش

المنزلة. استشر الصيدلي ع



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre

buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, co

Amoxicilline/acide clavulanique



Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y

beta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsa

deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clav

appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines

d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide

inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour trait

- 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 infec
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVA

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certain

prendre Augmentin 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspensio

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développés u
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développés u

peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des

ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre p

AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de p

- 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 p

AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de

l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosa

un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer d

notamment des réactions allergiques, des convulsions et une

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certai

les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particul

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules ro

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du

le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. E

sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, a

prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec

réaction cutanée allergique est plus élevé.

الأثار الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد:

- الإسهال (عند الكبار).

الأثار الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد:

- السعال (عند نبتة عن الطيوريات).
- الغثان، لاسيما عند تناول جرعات من
- ← إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الأثار
- التي

- الإسهال (لدى الأطفال).

الأثار الجانبية قليلة الشيوع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من

- طفح جلدي، حكة،
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم،
- تورم،
- صداع الرأس.

الأثار الجانبية قليلة الشيوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- ارتفاع معدل بعض المواد (الإنزيمات) التي ينتجها الكبد.

الأثار الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجعدات تشبه بقعا صغيرة (نقط سوداء من وحولها حلقة داكنة، حماس عديدة الأشكال).

← إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات)،
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثار جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر أثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (إلا أن نرددها)

- رتود فعل تحسسية (الظفر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (الظفر أعلاه).
- التهاب الغشاء الحاملي الذي يحيط بالدماع (التهاب السحايا العقيم).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه تجعدات وتورم الجلد، لاسيما حول القدم والأف والم
- ستيڤنس جونسون، وشكل من الطلع أكثر حدة وتسبب في انفصال جلدي حاد
- (الجلدي: متلازمة ليول).
- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجعدات صغيرة تحتوي على فيح (التهاب
- طفح حشفي أحمر تصاحبه كلال تحت الجلد وتجعيدات (بثر نمشي).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإلتهاب مع طفح جلدي وحسي وتصمم في
- طبيعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإنزيمات
- ← إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.

- التهاب الكبد،
- اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها
- للبشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.

- التهاب الكلى
- اضطلة مدة تخثر الدم

- فرط النشاط،

- تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أو غلغلان أو

- اللسان الأسود (اضرار اللسان)،

- ثلوث الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

الأثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء،
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي)،
- بلورات في البول.

التصريح بالأثار الجانبية

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك

نذكر بهذه النشرة. يمكنك أيضا الإبلاغ عن الأثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبل

GlaxoSmithKline Maroc 42 44. طالع بوليفر-فريدي وشاح في

الدر البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني

gillance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أو

يحفظ بعيدا عن مرأى ومستأ

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام أو غلغلان

على العبوة.

شروط الحفظ

يحفظ بعيدا عن الرطوبة وفي

تحذيرات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في

المنزلة. استشر الصيدلي عن



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre

buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, co

Amoxicilline/acide clavulanique



Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y

β-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsa

deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clav

appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines

d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide

inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour trait

- 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 infec

- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVA

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certain

prendre Augmentin 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspensio

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique

- autres composants contenus dans ce médicament, mention

- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d

- antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un

- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développés

- (peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des**

ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre p

AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de p

- 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 p

AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de

l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosa

un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer d

notamment des réactions allergiques, des convulsions et une

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certai

les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particul

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules r

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du

le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. E

sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, a

prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec

réaction cutanée allergique est plus élevé.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS

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

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez-le dès que possible, puis continuez à prendre votre médicament à l'heure habituelle. Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou votre pharmacien.

LQT: 14523002
PER: 02/2028
PPV: 99,70 DH

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® peut avoir des effets indésirables, chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).
- Modification du bilan sanguin hépatique.
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.
- Sensation de fatigue.
- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Prise de poids.
- Nausées.

ESAC® 20 mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont le saccharose : q.s.p. 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- **Traitement de l'ulcère du duodénum en association avec un antibiotique** appelé *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à la clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour.

- **Traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum** :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

- **Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum** :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

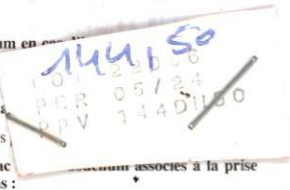
(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, anorexie, vomissements.



FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

Veillez lire attentivement cette notice, elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour vous-même. Il pourrait leur être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être prescrit à d'autres personnes.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs non sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (IMAOs) en raison de la survenue possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'iproniazide utilisé pour traiter des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de l'IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant au minimum 5 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

LOT 2237821
EXP 11 2025
180,00

- Si vous prenez
augmentation d
Faites attention
Adressez-vous
mg, gélules da
- Problèmes car

it de fièvre
tels q
me app
». Bien q
contactez
it devoir é
e ou anté

vous médecin i

- Antécédent d
saignement inh
- Prise de médi
médicaments e

- Convulsions
constatez que l

ment, il pourrai
- Electroconvuls

- Traitement en
voir rubrique «

- Impatiences,
augmentation d

- Diabète : vot
d'antidiabétique

- Maladie du fo
traitement.

- Rythme card
carence en sel

- l'utilisation de tr

- Traitement en

- Glaucome (au

Idées suicidaires
Si vous souffrez

Avoir des idées
manifestations

ce type de méd

Vous êtes partic

cas suivants :

- si vous avez c

- si vous êtes

comportement

une maladie ps

En cas de sur

ment votre mé

Vous pouvez v

êtes dépressif

cette notice. V

dépression ou

comportement.

Enfants et ado

Enfants et ado

Les patients de

que tentative d

agressivité, con

de médicament

8 à 18 ans que

association à ur

Les données de

la puberté, le

patients de cette

18 ans il est po

souffrez d'épis

psychothérapie

FLUOXET à u

adressez-vous

énumérés ci-des

FLUOXET.

FLUOXET ne d

FLUOXET[®] 20 mg, gélules

fluoxétine

Veuillez lire attentivement cette notice

contient des informations importantes :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour vous-même. Il pourrait leur être nocif, mais pas aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs non sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (IMAOs) en raison de la survenue possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'iproniazide utilisé pour traiter des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de l'IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant au minimum 5 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Faites attention à l'augmentation de la dose.

Adressez-vous à votre médecin

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Antécédents de saignement inhabituels.

- Prise de médicaments.

- Convulsions.

- Si vous constatez que vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

- Electroconvulsions.

- Traitement en vue de la chirurgie.

- Impatiences, augmentation de la fréquence cardiaque.

- Diabète : votre médecin vous prescrira un traitement.

- Maladie du foie.

- Rythme cardiaque anormal.

- Carence en sel.

- Utilisation de médicaments.

- Traitement en vue de la chirurgie.

- Glaucome (augmentation de la pression intraoculaire).

- Idées suicidaires.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

Vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin.

NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale qsp 1 suppositoire .

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs digestif et des voies biliaires (dyskinésie hépatique)
- Le traitement des manifestations spasmodiques urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

ce médicament ne doit pas être utilisé dans :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.



NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale, thétiques qsp 1 suppositoire .

NEOFORTAN® 160 mg

PRV 98DH80

EXP 04/2025

LOT 23022 4

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Novex®

2000 UI anti-Xa/0,2 ml
4000 UI anti-Xa/0,4 ml
6000 UI anti-Xa/0,6 ml
8000 UI anti-Xa/0,8 ml
10000 UI anti-Xa/1 ml

Enoxaparine sodique
Solution injectable en seringue préremplie

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 dangereux.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. COMMENT UTILISER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE NOVEX® 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?
DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récurrence.
Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

LOT
EXP
PPA

2 3 1 6 9 9
0 4 2 0 2 5
3 4 7 2 0 0 8

347,00

NS

ml,

ie ?

lie ?

e ET

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risquez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

ESAC est un médicament gastro-résistant.

Sous forme d'oméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et sachetose : 4,5-1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il

diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),

- la prévention des rechutes de certaines oesophagites, brûlures et

remontées acides).

- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée

Helicobacter pylori,

non stéroïdiens (AINS).

- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres

médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,

- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement

du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole

(pour les infections fongiques), le diazepam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour

l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le

ciapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin. Il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de

Helicobacter pylori à la demande, vous devez informer votre médecin de la prise d'autres

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin. Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20

mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction de vos besoins, n'est pas recommandé chez

les patients traités par un AINS, susceptible

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas

appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associée à deux ar

clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pen

- Traitement des ulcères de l'estomac associés

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour

à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute,

n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'avez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, oedème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Particulièrement chez des patients présentant des troubles hépatiques graves, anorexie,

depression et hallucinations,

anémie.

Helicobacter pylori à la demande, vous devez informer votre médecin de la prise d'autres

ESAC 20 mg



LOT 22009
PER 08/24
PPV 144DH50

05/446

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risquez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

ESAC est un médicament gastro-résistant.

Sous forme d'oméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et sachetose : 4,5-1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il

diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),

- la prévention des rechutes de certaines oesophagites, brûlures et

remontées acides).

- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée

Helicobacter pylori,

non stéroïdiens (AINS).

- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres

médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,

- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement

du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole

(pour les infections fongiques), le diazepam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour

l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le

ciapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin. Il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de

Helicobacter pylori à la demande, vous devez informer votre médecin de la prise d'autres

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin. Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20

mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction de vos besoins, n'est pas recommandé chez

les patients traités par un AINS, susceptible

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas

appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associée à deux ar

clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pen

- Traitement des ulcères de l'estomac associés

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour

à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute,

n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'avez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, oedème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Particulièrement chez des patients présentant des troubles hépatiques sévères, anorexie,

agressivité, dépression et hallucinations,

anémie.

Helicobacter pylori à la demande, vous devez informer votre médecin de la prise d'autres

ESAC 20 mg



LOT 22009
PER 08/24
PPV 144DH50
05/446