

w 19-53506 9

ND: 27016

ORDONNANCE



M^r Bayar Aslehaf

1) Spectrum 70mg (20)



140,20 x 10 1/2 x 2 1/2

2) Flouxy 500mg (6)



49,80 x 6 3 x 3 1/2

3) Codoliprane cp (3)



22,20 x 3 1/2 1 1/2 x 3 1/2



188,70 x 2 1/2 Difluclan



39,70 x 4 1/2 1/2 x 2 1/2 pds

134,50 x 2



Inclusion op 25 (2).

225,00

La Amarel 7u



PHARMACIE LILAS
MADINA AL JADIDA
LAHLOU Faten
Pharmacienne
1375 Tanchab Cile Nouvelle - Casa

225,00
MADINA AL JADIDA
LAHLOU Faten
Pharmacienne
1375 Tanchab Cile Nouvelle - Casa

PHARMACIE LILAS
MADINA AL JADIDA
LAHLOU Faten
Pharmacienne
1375 Tanchab Cile Nouvelle - Casa

Dr. Said EL KADILI
MÉDECIN CHEF C.S.U
PRÉFECTURE MÉDICALE H.M.A
Casablanca

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20
P.P.V : 49DH80
LOT : 186001
PER : 06 2024
118000066062

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20
P.P.V : 49DH80
LOT : 9MA171
PER : 05 2024
118000066062

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20
P.P.V : 49DH80
LOT : 9MA160
PER : 01 2024
118000066062

PRV : 22DH20
PER : 07/22
LOT : J071
118000066062

UT. AV :
LOT N° : 198,70
P.P.V
DIFLUCAN 150mg
4 Gélules
118000250166

Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les

Fucidine® 2%
pommade Tube de 15 g

39,20

Fucidine® 2% pommade

Tube de 15 g



IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

DÉNOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale
Fusidate de sodium	2 g
Excipients q.s.	100 g

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade, Tube de 15 g.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines (D : Dermatologie).

◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

◆ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'oeil.
 - Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
 - Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline.

◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DURÉE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

◆ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriquée sous licence par **POLYMÉDIC**
Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc
Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les

Fucidine® 2%
pommade Tube de 15 g

39,20

Fucidine® 2% pommade

Tube de 15 g



IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

DÉNOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale
Fusidate de sodium	2 g
Excipients q.s.	100 g

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade, Tube de 15 g.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines (D : Dermatologie).

◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

◆ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'oeil.
 - Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
 - Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

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

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline.

◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DURÉE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

◆ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriquée sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Codoliprane®

PARACÉTAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeïne hémihydraté
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon d.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ANALGÉSIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à forte par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 22DH20

PER: 12/21

LOT: L3002

Codoliprane®

Paracétamol 400 mg
Phosphate de codeïne 20 mg

16 COMPRIMÉS SÉCABLES



6 118000 040217

Codoliprane®

PARACÉTAMOL ET CODEINE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeïne hémihydraté
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon d.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ANALGÉSIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à forte par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 22DH20

PER: 12/21

LOT: L3002

Codoliprane®

Paracétamol 400 mg
Phosphate de codeïne 20 mg
16 COMPRIMÉS SÉCABLES



6 118000 040217

agranulocytose) (voir rubrique T), baisse du sodium (hyponatrémie) pouvant être fatale, crises (spasmes musculaires) pouvant également

un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez l'administration.

crises convulsives) pourraient se manifester. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez l'administration.

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Si vous prenez des aliments et boissons :**
Si vous prenez SPECTRUM, en dehors des repas, ne consommez pas de produits laitiers (par ex. lait ou yaourts) ou de boissons enrichies en calcium quand vous prenez les comprimés de ciprofloxacine car les produits laitiers peuvent diminuer l'effet du médicament.

LQT: 202240
PER: 01-2023
PPV: 140-202DH

• **UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT**
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il est préconisé d'éviter d'utiliser SPECTRUM pendant la grossesse. Ne prenez pas de SPECTRUM pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.



• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

• **Si vous avez des problèmes rénaux :**
Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin. Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin.

agranulocytose) (voir rubrique T), baisse du sodium (hyponatrémie) pouvant être fatale, crises (spasmes musculaires) pouvant également

un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez l'administration.

crises convulsives) pourraient se manifester. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez l'administration.

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

une réaction cutanée (voir rubrique T) ou d'autres troubles de l'hypertension artérielle.

LQT: 202240
PER: 01-2023
PPV: 140,20DH

être estimée sur la base de l'analyse de l'ECG.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM. Si vous avez des problèmes rénaux, évitez de prendre SPECTRUM pendant au moins 24 heures avant et après la prise de SPECTRUM.

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**

• **Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le sévénal ou le carbonate de tétrahydroxyphosphate) ou complément contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer S'il est essentiel pour vous de prendre des médicaments, prenez SPECTRUM au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.**



Fabriqué par :

COOPER

41, Rue Mohamed DJOURI, 20110 Casablanca.

- Du sulfate
- Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. Le séviciam ou le carbonate de lanthane)

Des médicaments ou compléments contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou d'autres

Spectrum avec des aliments et boissons :
Si vous prenez SPECTRUM, en dehors des repas, ne consommez pas de produits laitiers (yaourts) ou de boissons enrichies en calcium quand vous prenez les comprimés de ciprofloxacine. Les produits laitiers peuvent diminuer l'effet du médicament.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il est préférable d'éviter d'utiliser SPECTRUM pendant la grossesse. Ne prenez pas de SPECTRUM pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et peut nuire à la santé de votre enfant.

LES RISQUES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE
ET À UTILISER DES MACHINES
 L'usage répété de SPECTRUM peut altérer votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent survenir, tels que des maux de tête, des étourdissements, des troubles de l'équilibre, des troubles de la vision, des troubles de la parole, des troubles de la mémoire, des troubles de l'attention, des troubles de la concentration, des troubles de la coordination, des troubles de la motricité fine, des troubles de la motricité globale, des troubles de la sensibilité, des troubles de la température corporelle, des troubles de la transpiration, des troubles de la circulation sanguine, des troubles de la respiration, des troubles de la digestion, des troubles de l'élimination, des troubles de la reproduction, des troubles de la croissance, des troubles de la maturation, des troubles de la vieillesse, des troubles de la mort.

63

As plus de ce médicament que vous n'auriez dû:
- dépassez la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, apportez avec vous la boîte avec vous pour les montrer au médecin.
NE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES
- oubliez de prendre ce médicament:
- dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement. Tous

13. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE
Si vous arrêtez de prendre ce médicament:

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

14. CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :
Que savoir sur les antibiotiques ?

Les antibiotiques sont utilisés pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance. Il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1) Utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2) Respectez strictement votre ordonnance.
- 3) Ne réalisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez que le malade apparemment semble.
- 4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à.
- 5) Une fois votre traitement terminé, rappelez à votre pharmacien toutes les boîtes entières.

Conditions de prescription et de délivrance
Tableau A (liste I)
Précaution particulière de conservation
A conserver à une température inférieure à 30°C,
Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.
Ne pas utiliser après le date de péremption figurant sur la boîte.

Fabriqué par :  **COOPER**
FIMA S.M.A.
41, Rue Mohamed DIouri, 20110 Casablanca.

LOT: 205240
PER: 01-2023
PPV: 140,20DH

Spectrum® 750^{mg}
Ciprofloxacine 10 Comprimés

6 118000 081463

prenez pas de SPH-100M, pendant l'accouchement car la contraction pousse vers le bas et nuit à la santé de votre enfant.

Conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

EFFETS INDÉSIRABLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE ET SUR LES MACHINES

Surveiller votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent survenir lors du sport contenant votre médicament à SPH-100M.

ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE
 Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'auriez dû:
 - si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, apportez avec vous la boîte avec vous pour lui montrer au médecin.
NE PAS TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

03/ **Manière de prendre ce médicament:**
dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement. Tous
presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez
normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.
Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

13. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre ce médicament :
 Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous
 après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection pourra
 complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient disparaître ou s'aggraver.
 pourraient également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique.
 Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations
 médecin ou à votre pharmacien.

14. CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :
Que savoir sur les antibiotiques ?
 Les antibiotiques sont utilisés pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.
 Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance. Il rend certains traitements antibiotiques inefficaces. La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison. Ne rendez pas votre médicament inefficace, si vous ne respectez pas :

- La dose à prendre
- La durée du traitement

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1) N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2) Respectez strictement votre ordonnance.
- 3) Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez que l'infection a déjà disparu.

4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à elle.
5) Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entières pour destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Conditions de prescription et de délivrance
Tableau A (liste I)

Précaution particulières de conservation

A conserver à une température inférieure à 30°C.
Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Avril 2019.

COOPER
PHARMA
41, Rue Mohamed DIOURI, 20110 Casablanca.

Fabrique par :



COOPER
CHURN

41, Rue Mohamed DIOURI, 20110 Casablanca

agranulocytose) (voir rubrique T), baisse du
plaquettes (pancytopenie) pouvant être totale,
urines (aplasie médullaire) pouvant également

un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables, produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêter le médicament.

iques (crises convulsives) pourraient se
CTEUM, et contactez immédiatement

- Diversifikation

Des médicaments ou compléments contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou d'autres sels minéraux.

hypertension inf

LOT: 208240
PER: 01-2023
PPV: 140,20DH

beau (peléches), B.

europathie, tels que des douleurs, des faiblesses musculaires. Si de tels symptômes perturbent votre médecin, consultez-le avant la première prise de SPECTRUM. Si vous êtes atteint d'une maladie mentale, une psychiatrie peut évoluer vers des pensées suicidaires. Si de telles réactions surviennent, contactez votre médecin.

Spectra

8. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, si vous pensez être enceinte ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il est préférable d'éviter d'utiliser SPECTRUM pendant la grossesse.

Ne prenez pas de SPECTRUM pendant l'allaitement car la composition passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant.

CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

être estimée sur la base

- Si votre VIE est **stressée**, résistez-en un quelconque moment à l'immédiat d'un ophthalmologiste.
- Votre peau devient plus **sensible au soleil et aux rayons** SPECTRUM. Évitez toute exposition prolongée au soleil ou aux catanes de bronzage.
- Prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyse de sang d'un **prélèvement de sang** d'urine.
- Si vous avez des **problèmes rénaux**, prévenez votre médecin sur la dose de

passer votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se manifester, assurez-vous de savoir comment vous réagissez à SPECTRUM avant de commencer à utiliser des machines. En cas de doute, parlez-en avec votre médecin.

ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En plus de ce médicament que vous n'auriez dû prendre, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, apportez la boîte avec la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Prenez le médicament à l'heure suivante.

PARTICULIÈRES D'EMPLOI
Il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement
cardiovasculaire, par exemple, si vous prenez
des antibiotiques de la même famille que
la ciprofloxacine, car les symptômes
d'hypoglycémie (faiblesse musculaire) peuvent
être aggravés.

- **SPECTRUM**, peut provoquer des **troubles hépatiques**. Si vous remarquez le moindre symptôme tel qu'une perte d'appétit, un icteré (jaunissement de la peau), des urines foncées, des vomissements ou une sensibilité de l'estomac à la prise d'aliments, consultez immédiatement votre médecin.
- **SPECTRUM**, peut entraîner une **diminution ou l'absence** de la **résistance aux infections**. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels qu'une fièvre et une altération importante de votre état général ou une fièvre accompagnée de symptômes (infection locale) tels que douleurs dans la gorge/la pharynx/bouche ou des problèmes urinaires, consultez immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de confirmer une éventuelle diminution du taux de certains globules blancs (leucopénie). Il est important d'observer votre médecin si vous n'avez pas mélangé.

La dose habituelle que vous pouvez prendre est de 1 comprimé 3 fois par jour, après les repas, avec un verre d'eau. Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Valloir à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

13. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre ce médicament :

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection pourra ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourront réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique.

aortique (une déchirure de la paroi aortique);
le aortique ou de dissection aortique ou d'autres
mpe, des troubles du tissu conjonctif comme le
asculaire, ou des troubles vasculaires comme
adie de Behçet, l'hypertension artérielle ou une

II. INTERACTION AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS ET D'AUTRES FORMES D'INTERACTION
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

14. CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

ne doit être utilisée avec précaution si vous êtes atteint d'un allongement de l'intervalle QT (observé sur un électrocardiogramme), si vous avez un déséquilibre électrolytique dû à une insuffisance rénale, si vous avez un déficit en magnésium dans le sang, si vous avez un rythme cardiaque irrégulier, si vous avez une insuffisance cardiaque, si vous avez une insuffisance hépatique, si vous êtes une femme ou une personne âgée, si vous prenez certains médicaments, car cela peut entraîner certaines anomalies de l'ECG.

Les médicaments suivants sont connus pour interagir avec l'acide folique (Préfoline®/Folium®), en particulier les termes que ces médicaments pourraient avoir une incidence sur les effets prépondérants de ces produits et augmenter la probabilité de survenue des effets indésirables.

Prévenez votre médecin si vous prenez :

- Antivitamine K (par exemple : la warfarine, l'acécoumumarine, la phéprocoumarine ou le flénoïd) ou autres anticoagulants oraux (destinés à fluidifier le sang)
- Probiotique (utilisé pour traiter la goutte)
- Méthotrexate (utilisé dans certains types de cancer, le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde)
- Théophylline (utilisée dans des problèmes respiratoires)
- Tazanone (utilisée dans les problèmes de spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques)

Auss, votre médecin a-t-il de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance. Il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'acquiert par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inutile ce médicament, si vous ne respectez pas :

- La dose à prendre
- Les moments de prise

de présenter une anémie avec la ciprofloxacine. Si, pendant le traitement, votre médecin peut vous prescrire un autre médicament, la disparition des symptômes n'est observée après

- Olanzapine (un antipsychotique)
- Clozapine (utilisée dans certaines maladies psychiatriques)
- Ropinirole (utilisé dans la maladie de Parkinson)

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1) Utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit
- 2) Continuez à prendre votre antibiotique

Les effets suivants se produisent pendant le traitement :
 - déterminer si le traitement par SPECTRUM, doit être poursuivi ;
 - choc anaphylactique, œdème de Quincke). Des réactions allergiques sévères se manifestant par :
 - urticaire, éruption cutanée, sensation de malaise, nausée, vomissement, diarrhée, sensation de malaise en position debout. Si ces symptômes apparaissent, arrêter immédiatement votre médicament.

- Phénylène (utilisé dans les nausées et les vomissements)
- Metoclopramide (utilisé dans les maux de pica, la polyarthrite rhumatoïde, et les translocation d'organe)
- Cidofovir (utilisé dans les maladies de Lyme, la polyarthrite chronique, les médicaments appartenant au groupe des antirétroviraux (par exemple, la quinine, l'hydroquinone, le disopyramide, l'amodone, le sotalol le diltiazem, l'ibuprofène, les antidépresseurs tricycliques, certains anticholinergiques (qui appartiennent à la famille des morpholides), certains antipsychotiques)
- zopiclone (utilisé dans les troubles du sommeil)

SPECTRUM peut augmenter la concentration des médicaments suivants dans votre sang :

- Pentamidine (utilisé dans des troubles de la circulation)

3) Ne l'utilisez pas sur un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparentée semblable.

4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.

5) Une fois votre traitement terminé, raportez à votre pharmacien toutes les boîtes entières pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I)

Précaution particulière de conservation

A conserver à une température inférieure à 30°C.

ainsi que des tendinites peuvent survenir et si vous êtes également traité(e) par des médicaments, des complications peuvent survenir dès les premières 48 heures de traitement par SPECTRUM. Au moindre signe d'infection, arrêtez de prendre SPECTRUM, contactez votre médecin et faites tout effort inutile car cela pourrait augmenter le risque de complications graves, comme un niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos.

- Cétirizine (utilisée dans le traitement des allergies)
- Dulétiline (utilisée dans la dépression, les abstinences nerveuses liées au diabète ou dans l'incontinence urinaire)
- Lidocaïne (utilisée dans les maux de cœur ou à usage anesthésique)
- Sibutramine (par exemple, dans les troubles de l'érection)
- Agomélatine (utilisée dans la dépression)

Certains médicaments **atténuent** les effets de SPECTRUM. Prévenez votre médecin si vous prenez ou envisagez de prendre :

- Des anti-acides
- L'omeprazole

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Avril 2019.

Fabriqué par :

 **COOPER**
Pharmaceuticals

41, Rue Mohamed DIQOURI. 20110 Casablanca.



Co-Amarel

Glimépiride / chlorhydrate de Mé

Comprimés pelliculés

*Veuillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour éviter de causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes.

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

125,00

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Prenez de lui.

- l'insuline.
- si vous êtes diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonylurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque



DIFLUCAN® 150mg



DIFLUCAN® 150mg
4 Gélules

INDICATION DU MEDICAMENT

Commercial: DIFLUCAN®.

Fluconazole.

INDICATION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

stéarate

FORME

DIFLUCAN®

CLASSE

Antimycos

INDICATION

LOT N° :

188,70

09366022/4

PPV

don de maïs, silice colloïdale anhydre,
e sodium.

iles.

ACTIVITE ou type d'activité

: Anti-infectieux)

INDICATIONS PARTICULIERES

Ce médicament est préconisé dans le traitement des :

- infections vaginales à Candida,
- dermatomycoses : tinea pedis, tinea corporis, tinea cruris, onychomycose (tinea unguum).

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- hypersensibilité connue à ce médicament et aux dérivés apparentés,
- association avec le cisapride.
- pendant la grossesse et l'allaitement, sauf avis médical.

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

MISES EN GARDE

En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (fatigue importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, jaunisse), vous devez consulter votre médecin. Si vous avez préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou à un autre dérivé azolé, en cas de survenue de lésions bulleuses, vous devez consulter votre médecin le plus rapidement possible.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous êtes enceinte.

Chez la femme en période d'activité génitale, une contraception efficace est indispensable.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé.

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

b) Composition :

Métronidazole
Excipients : amidon de blé, phosphate de magnésium, hypromellose, macrogol pelliculé.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 20.

d) Classe pharmacothérapeutique :

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

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

3. ATTENTION !

a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament :

- Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :
 - allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole),
 - intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

b) Mises en garde spéciales :

- 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.

- La prise de ce comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

c) Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

P.P.V : 49DH80



- En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (parosés, difficulté à coordonner des mouvements, convulsions).

IL NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE U DE VOTRE PHARMACIEN.

4. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

• **En cas d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et autres interactions :**
• **En cas de grossesse ou de allaitement, IL EST SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT A DEMANDER 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.

e) 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.

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

f) Conducteurs et utilisateurs 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.

g) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Amidon de blé (gluten).

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

a) Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

- chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour,

- chez l'enfant : 500 mg/jour à 20 - 40 mg/kg/jour.

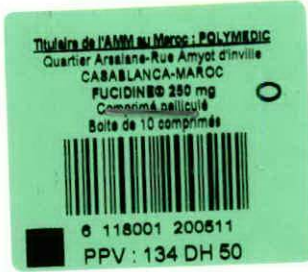
Dans certains cas, votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

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

b) Mode et voie d'administration :

Voie orale.

فوسيدين[®] في فوسيدات الصوديوم



الرجاء قراءة كامل هذه النشرة
• احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى،
• وصف هذا الدواء لك أنت ش
إذا كان أحد الأعراض الجانبية

في هذه النشرة:

1. ما هو فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
3. كيف تتناول فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يحفظ فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف وما هي دواي استعماله ؟

الصف الصيدلاني العلاجي - رمز نظام التصنيف الكيميائي العلاجي التشريحي (ATC): J01XC01.
هذا الدواء عبارة عن مضاد حيوي ينتمي إلى عائلة الفوسيديين ومادته الفاعلة هي فوسيدات الصوديوم.
يوصف هذا الدواء لعلاج بعض أنواع العدوى الناتجة عن جراثيم المكورات العنقودية

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟

لا تتناول أبداً فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الحساسية إزاء فوسيدات الصوديوم أو إزاء أحد المكونات الأخرى التي تدخل في تركيب هذا الدواء، مذكورة في الفقرة 6.

إذا كنت تتناول في نفس الوقت دواء مخفض لنسبة الكوليسترول (خافض لنسبة الكوليسترول) من عائلة الستاتين (التي تسمى أيضا بمثبطات مختزلة 3-هيدروكسي-3-ميثيل جلوتاريل تميم الإنزيم أ) مثل الأتورفاستاتين، الفلورفاستاتين، البرافاستاتين، الروزوفاستاتين والسيمافاستاتين بسبب الخطر المتزايد للإصابة بالآثار الجانبية (انظر أيضا فقرة تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال).

تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف.

يجب عدم تناول هذا الدواء بالتزامن مع الأدوية المخفضة لنسبة الكوليسترول في الدم من عائلة الستاتين (التي تسمى أيضا بمثبطات مختزلة 3-هيدروكسي-3-ميثيل جلوتاريل تميم الإنزيم أ) بسبب الخطر المتزايد للإصابة بالآثار الجانبية العضلية.

في بعض الحالات النادرة، قد تكون هذه الآثار الجانبية العضلية خطيرة، بما في ذلك الآثار العضلية التي قد تؤدي إلى إصابة كلوية من المحتمل أن تكون مميّنة (انظر الفقرة لا تتناولوا فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف).

بالتالي، إذا كنت تتناول دواء من عائلة الستاتين، سيقترح الطبيب إذا كان من المستحسن إيقاف العلاج بالستاتين مؤقتا قبل الشروع في العلاج بفوسيدين. في هذه الحالة، من الممكن استئناف العلاج باستعمال الستاتين 7 أيام بعد نهاية العلاج باستعمال فوسيدين.

في حالة الشعور بألم عضلي، حساسية عضليّة مؤلمة أو ضعف عضلي، يجب استشارة الطبيب على الفور.

إذا ظهر لديك طفح جلدي شديد مصحوب بأعراض عامة أخرى (مثل الحمى أو التعب) أو في حالة ظهور فقاعات على الجلد، جروح في الفم أو التهاب العنبرين، يجب الاتصال بالطبيب على الفور لأن هذه الآثار قد تهدد الحياة.

قد يتطلب استعمال هذا الدواء الخضوع للمراقبة الطبية، بالخصوص لدى الأطفال حديثي الولادة أو الأشخاص المصابين بمرض كبدي.

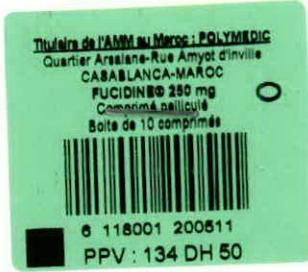
في حالة ظهور يرقان، يجب إبلاغ الطبيب على الفور.

إذا كنت تخضع للعلاج ضد فيروس العوز المناعي البشري، يجب عليك إعلام الطبيب قبل الشروع في العلاج باستعمال فوسيدين (انظر فقرة «الأدوية الأخرى و فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف»).

يحتوي هذا الدواء على الصوديوم. يحتوي هذا الدواء على 11 مغ من الصوديوم في كل قرص. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار من طرف

فقد يضره ذلك.
طبيب أو الصيدلي.

فوسيدين[®] في فوسيدات الصوديوم



الرجاء قراءة كامل هذه النشرة
• احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى،
• وصف هذا الدواء لك أنت ش
إذا كان أحد الأعراض الجانبية

في هذه النشرة:

1. ما هو فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفها ؟
3. كيف تتناول فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يحفظ فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف وما هي دواي استعماله ؟

الصف الصيدلاني العلاجي - رمز نظام التصنيف الكيميائي العلاجي التشريحي (ATC): J01XC01.
هذا الدواء عبارة عن مضاد حيوي ينتمي إلى عائلة الفوسيديين ومادته الفاعلة هي فوسيدات الصوديوم.
يوصف هذا الدواء لعلاج بعض أنواع العدوى الناتجة عن جراثيم المكورات العنقودية

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف ؟

لا تتناول أبداً فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الحساسية إزاء فوسيدات الصوديوم أو إزاء أحد المكونات الأخرى التي تدخل في تركيب هذا الدواء، مذكورة في الفقرة 6.

إذا كنت تتناول في نفس الوقت دواء مخفض لنسبة الكوليسترول (خافض لنسبة الكوليسترول) من عائلة الستاتين (التي تسمى أيضا بمثبطات مختزلة 3-هيدروكسي-3-ميثيل جلوتاريل تميم الإنزيم أ) مثل الأتورفاستاتين، الفلورفاستاتين، البرافاستاتين، الروزوفاستاتين والسيمافاستاتين بسبب الخطر المتزايد للإصابة بالآثار الجانبية (انظر أيضا فقرة تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال).

تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف.

يجب عدم تناول هذا الدواء بالتزامن مع الأدوية المخفضة لنسبة الكوليسترول في الدم من عائلة الستاتين (التي تسمى أيضا بمثبطات مختزلة 3-هيدروكسي-3-ميثيل جلوتاريل تميم الإنزيم أ) بسبب الخطر المتزايد للإصابة بالآثار الجانبية العضلية.

في بعض الحالات النادرة، قد تكون هذه الآثار الجانبية العضلية خطيرة، بما في ذلك الآثار العضلية التي قد تؤدي إلى إصابة كلوية من المحتمل أن تكون مميّنة (انظر الفقرة لا تتناولوا فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف).

بالتالي، إذا كنت تتناول دواء من عائلة الستاتين، سيقترح الطبيب إذا كان من المستحسن إيقاف العلاج بالستاتين مؤقتا قبل الشروع في العلاج بفوسيدين. في هذه الحالة، من الممكن استئناف العلاج باستعمال الستاتين 7 أيام بعد نهاية العلاج باستعمال فوسيدين.

في حالة الشعور بألم عضلي، حساسية عضليّة مؤلمة أو ضعف عضلي، يجب استشارة الطبيب على الفور.

إذا ظهر لديك طفح جلدي شديد مصحوب بأعراض عامة أخرى (مثل الحمى أو التعب) أو في حالة ظهور فقاعات على الجلد، جروح في الفم أو التهاب العنبرين، يجب الاتصال بالطبيب على الفور لأن هذه الآثار قد تهدد الحياة.

قد يتطلب استعمال هذا الدواء الخضوع للمراقبة الطبية، بالخصوص لدى الأطفال حديثي الولادة أو الأشخاص المصابين بمرض كبد.

في حالة ظهور يرقان، يجب إبلاغ الطبيب على الفور.

إذا كنت تخضع للعلاج ضد فيروس العوز المناعي البشري، يجب عليك إعلام الطبيب قبل الشروع في العلاج باستعمال فوسيدين (انظر فقرة «الأدوية الأخرى و فوسيدين 250 مغ، قرص مغلف»).

يحتوي هذا الدواء على الصوديوم. يحتوي هذا الدواء على 11 مغ من الصوديوم في كل قرص. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار من طرف المرضى الذين يعانون من كمية الصوديوم العالية. (انظر أيضا فقرة تحذيرات).

فقد يضره ذلك.
طبيب أو الصيدلي.