

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M22- 0044662

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053 Société : R. A. M.

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHAIDIoui Khadija

Date de naissance : 28/02/1948 C.A.S.T.

Adresse : 342 Bd Oued oum. Koubli oulfa

Tél. : 0662256446 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Lamia HASSINI - Allergologue
Pneumologue - Allergologue
485, Bd. Oued Oum Koubli oulfa
Casablanca - Tél. : 05 22 69 24 21

Date de consultation : 28/02/2023

Nom et prénom du malade : KHAIDIoui Khadija Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection Remittente

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
20/10/23	C	200		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

20/10/23

281.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

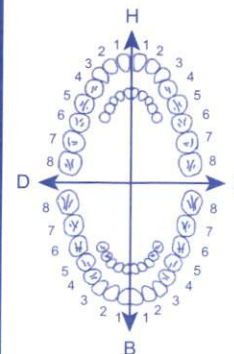
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

25533412 21433552

00000000 00000000

D G

00000000 00000000

35533411 11433553

B

[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



Casablanca Le في الدار البيضاء

20/10/2023

Mme Khidioui Khadija

1) Vita C 1000

01 cvp le matin pendant 10 jours

2) Siprosone 20 mg

03 cp le matin après repas pendant 04 jours

3) Evox 500

01 cp/jour pendant 05 jours

4) Avamys

01 pulvérisation/narine matin et soir pendant 15 jours

5) Loreus

01 cp le soir pendant 07 jours

A revoir dans 15 jours

Vita C 1000®

(Ascorbique)

Vita C 1000®

PPV 15DH30
EXP 04/2026
LOT 32045 17

Boîte de 10
Boîte de 20 (2 tubes de 10)
effervescents : Boîte de 10

avant de prendre ce médicament car
certains pour vous.
ciment en suivant scrupuleusement
notice par votre médecin ou votre

- gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
 - Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIÉE - code ATC : A11GA01.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.
Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.
Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dénotée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)
- si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein)
- si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux
- si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie)
- si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

- VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents

- Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.
- Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources, comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires (risque de surdosage).
- La vitamine C augmente l'absorption du fer par votre organisme. En cas d'hémochromatose (maladie héréditaire se caractérisant par une surcharge en fer), adressez-vous à votre médecin car l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.
- La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées en vitamine C (supérieure à 1 gramme par jour) favorisent le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction des globules rouges).
- La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques, notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus.

- VITA C 1000® comprimés effervescents

- Ce médicament contient 307 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Ce médicament contient 377,3 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartam par comprimé effervescent. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants et adolescents » Sans objet.

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

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

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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.

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de la vitamine C chez les nouveau-nés/nourissons. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant l'allaitement.

EVOX® 500 mg

Levofloxacin (DCI) Hemihydrochlorure

Boîtes de 5, 7 et 10 comprimés

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

N° lot :

EXP :

659

75/10

10/25

LES EST-ILS ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluorquinolones - code ATC : J01MA12.

Le nom de votre médicament est EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable. EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable contient une substance active appelée levofloxacin. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La levofloxacin est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Indications thérapeutiques
EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable si :

- Vous êtes allergique à la levofloxacin, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la lévofloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.

- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.

- Vous allaitez.
- Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Avertissements et précautions

Avant de prendre ce médicament

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluorquinolones/quinolones, incluant la levofloxacin, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluorquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes.
- Vous avez subi une transplantation.
- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsions).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ». Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes sanguins graves lorsque vous prenez ce médicament.

- Vous avez ou avez déjà eu des problèmes de santé mentale.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament si vous êtes né avec un allongement de l'intervalle QT ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé à l'ECG, enregistrement électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme, ou si vous êtes âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certains effets indésirables.

- Vous êtes diabétique.
- Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.
- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.

- Vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « renflement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de « paroi aortique ».

- Vous avez reçu un diagnostic de fuite de valves cardiaques.

- Vous avez des antécédents familiaux d'aortique ou de valvulopathie cardiaque.
- Vous avez des facteurs de risque ou affections prédisposant à des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome de Marfan, le syndrome de Turner, le syndrome d'inflammatoire, ou des troubles vasculaires.
- Vous avez l'hypertension artérielle ou une artérite à cellules géantes (ou maladie de Horton).
- Vous avez l'arthrite rhumatoïde (une maladie des articulations).
- Vous avez déjà développé une éruption cutanée grave, des cloques et/ou des lésions cutanées.

Reactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome de nécrolyse épidermique toxique (NET) et l'éosinophilie et symptômes systémiques, ont été rapportés lors de l'utilisation de levofloxacin.

Le SS et la NET peuvent apparaître initialement sous la forme de taches rouges en forme de cible ou de cloques.

Des ulcères, des organes génitaux et des yeux (yeux) peuvent également survenir. Ces éruptions cutanées graves peuvent être accompagnées d'une fièvre et/ou de symptômes pseudo-grippaux, vers un décollement généralisé de la peau et/ou d'un pronostic vital, ou entraîner le décès.

Le syndrome DRESS se présente initialement sous la forme de pseudo-grippaux et d'une éruption sur le visage, accompagnée d'une température du corps élevée et/ou d'enzymes hépatiques observées dans les analyses de sang.

Si vous développez une éruption grave ou l'un des symptômes ci-dessus, arrêtez de prendre la levofloxacin et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, contactez votre médecin ou pharmacien avant de prendre EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Précautions à prendre avant de prendre ce médicament

- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense dans la poitrine ou du dos, qui peut être une indication de dissection aortique, rendez-vous immédiatement à l'hôpital. Votre risque peut être augmenté si vous prenez des corticostéroïdes administrés par voie générale.

- Si vous ressentez soudainement un essoufflement ou une douleur dans votre poitrine, ou si vous remarquez des picotements ou de votre abdomen, ou l'apparition de battements du cœur rapide, contactez immédiatement un médecin.

- Si vous ressentez une douleur et un gonflement au niveau d'un tendon, ou une inflammation ou une rupture des tendons, arrêtez de prendre le médicament. Le risque est plus important si vous êtes âgé(e) ou si vous avez subi une greffe d'organe, si vous avez des problèmes rénaux, si vous prenez des corticostéroïdes.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de « paroi aortique ».

- Vous avez reçu un diagnostic de fuite de valves cardiaques.

- Vous avez des antécédents familiaux d'aortique ou de valvulopathie cardiaque.
- Vous avez des facteurs de risque ou affections prédisposant à des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome de Marfan, le syndrome de Turner, le syndrome d'inflammatoire, ou des troubles vasculaires.
- Vous avez l'hypertension artérielle ou une artérite à cellules géantes (ou maladie de Horton).
- Vous avez l'arthrite rhumatoïde (une maladie des articulations).
- Vous avez déjà développé une éruption cutanée grave, des cloques et/ou des lésions cutanées.

Reactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome de nécrolyse épidermique toxique (NET) et l'éosinophilie et symptômes systémiques, ont été rapportés lors de l'utilisation de levofloxacin.

Le SS et la NET peuvent apparaître initialement sous la forme de taches rouges en forme de cible ou de cloques.

Des ulcères, des organes génitaux et des yeux (yeux) peuvent également survenir. Ces éruptions cutanées graves peuvent être accompagnées d'une fièvre et/ou de symptômes pseudo-grippaux, vers un décollement généralisé de la peau et/ou d'un pronostic vital, ou entraîner le décès.

Le syndrome DRESS se présente initialement sous la forme de pseudo-grippaux et d'une éruption sur le visage, accompagnée d'une température du corps élevée et/ou d'enzymes hépatiques observées dans les analyses de sang.

Si vous développez une éruption grave ou l'un des symptômes ci-dessus, arrêtez de prendre la levofloxacin et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, contactez votre médecin ou pharmacien avant de prendre EVOX 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Précautions à prendre avant de prendre ce médicament

- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense dans la poitrine ou du dos, qui peut être une indication de dissection aortique, rendez-vous immédiatement à l'hôpital. Votre risque peut être augmenté si vous prenez des corticostéroïdes administrés par voie générale.

- Si vous ressentez soudainement un essoufflement ou une douleur dans votre poitrine, ou si vous remarquez des picotements ou de votre abdomen, ou l'apparition de battements du cœur rapide, contactez immédiatement un médecin.

- Si vous ressentez une douleur et un gonflement au niveau d'un tendon, ou une inflammation ou une rupture des tendons, arrêtez de prendre le médicament. Le risque est plus important si vous êtes âgé(e) ou si vous avez subi une greffe d'organe, si vous avez des problèmes rénaux, si vous prenez des corticostéroïdes.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

- Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament. Les tendons peuvent se rompre plus facilement si vous prenez des corticostéroïdes en même temps que le médicament.

Notice :
information de l'utilisateur

Avamys

27,5 microgrammes par pulvérisation
suspension pour pulvérisation nasale

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV: 115,00 DH

et cette notice
tament car
ions

ID: 652188
6 118001 142262

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier(ère).
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier(ère). Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys
 3. Comment utiliser Avamys
 4. Effets indésirables éventuels
 5. Comment conserver Avamys
 6. Contenu de l'emballage et autres informations
- Guide d'utilisation du pulvérisateur nasal étape par étape**

1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé ?

Avamys (furoate de fluticasone) appartient à un groupe de médicaments appelés *glucocorticoïdes*. Avamys diminue l'inflammation due à l'allergie (*rhinite*) et par conséquent, réduit les symptômes de l'allergie.

Avamys, suspension pour pulvérisation nasale, est utilisé pour traiter les symptômes de la rhinite allergique : nez bouché, irrité ou qui coule, éternuements, yeux rouges ou irrités, larmolements des yeux, chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

Les symptômes de l'allergie peuvent survenir, soit à des moments précis de l'année en rapport avec une allergie aux pollens des graminées ou des arbres (rhume des foins), soit durant toute l'année en rapport à une allergie aux animaux, acariens ou moisissures, pour ne citer que quelques-unes des allergies les plus connues.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys ?

N'utilisez jamais Avamys :

Si vous êtes allergique au furoate de fluticasone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avertissements et précautions

Enfants et adolescents

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 6 ans.

Siprozone® 20 mg

Prednisolone

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

PPV
LOT
PER

ive :
.....20 mg
.....qsp 1 cp

que :

(: hormones non sexuelles)

S :

Affections ou maladies :

- Collagénoses, connectivites :
- Poussées évolutives de maladies systémiques, notamment : lupus érythémateux disséminé, vascularite, polymyosite, sarcoïdose viscérale.
- Dermatologiques :
- * Dermatoses bulleuses auto-immunes sévères, en particulier pemphigus et pemphigoïde bulleuse.
- * Formes graves des angiomes du nourrisson.
- * Certaines formes de lichen plan.
- * Certaines urticaires aiguës.
- * Formes graves de dermatoses neutrophiliques.
- Digestives :
- * Poussées évolutives de la rectocolite hémorragique et de la maladie de Crohn.
- * Hépatite chronique active auto-immune (avec ou sans cirrhose).
- * Hépatite alcoolique aiguë sévère, histologiquement prouvée.
- Endocriniennes :
- * Thyroïdite subaiguë de De Quervain sévère.
- * Certaines hypercalcémies.
- Hématologiques :
- * Purpuras thrombopéniques immunologiques sévères.
- * Anémies hémolytiques auto-immunes.
- * En association avec diverses chimiothérapies dans le traitement d'hémopathies malignes lymphoïdes.
- * Érythroblastopénies chroniques acquises ou congénitales.
- Infectieuses :
- * Péricardite tuberculeuse et formes graves de tuberculose mettant en jeu le pronostic vital.
- * Pneumopathie à *Pneumocystis carinii* avec hypoxie sévère.
- Néoplasiques :
- * Traitement antiémétique au cours des chimiothérapies antinéoplasiques.
- * Poussée œdémateuse et inflammatoire associée aux traitements antinéoplasiques (radio et chimiothérapie).
- Néphrologiques :
- * Syndrome néphrétique à lésions glomérulaires minimes.
- * Syndrome néphrétique des hyalinoses segmentaires et focales primitives.
- * Stade III et IV de la néphropathie lupique.
- * Sarcoïdose granulomateuse intrarénale.
- * Vascularites avec atteinte rénale.
- * Glomérulonéphrites extracapillaires primitives.
- Neurologiques :
- * Myasthénie.
- * Œdème cérébral de cause tumorale.
- * Polyradiculonévrite chronique, idiopathique, inflammatoire.
- * Spasme infantile (syndrome de West), syndrome de Lennox-Gastaut.
- * Sclérose en plaques en poussée, en relais d'une corticothérapie intraveineuse.
- Ophtalmologiques :
- * Œdème antérieur et postérieur sévère.
- * Exophtalmies œdémateuses.
- * Certaines neuropathies optiques, en relais d'une corticothérapie intraveineuse (dans cette indication, la voie orale en première intention est déconseillée).
- ORL :
- * Certaines otites séreuses.
- * Polyposse nasosinusienne.
- * Certaines sinusites aiguës ou chroniques.
- * Rhinites allergiques saisonnières en cure courte.
- * Laryngite aiguë striduleuse (laryngite sous glottique) chez l'enfant.
- Respiratoires :
- * Asthme persistant de préférence en cure courte en cas d'échec du traitement par voie inhalée à fortes doses.
- * Exacerbations d'asthme, en particulier asthme aigu grave.
- * Bronchopneumopathie chronique obstructive en évaluation de la réversibilité du syndrome obstructif.
- * Sarcoïdose évolutive.
- * Fibroses pulmonaires interstitielles diffuses.

LOREUS® 5 mg

Desloratadine

Comprimé pelliculé, Boîte de 7, 15 et 30

avant de prendre ce médicament.

relire.

Si, demandez plus d'informations à votre médecin

ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

Si remarquez un effet indésirable non mentionné
pharmacien.

5 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon 1500 LM, oxyde de Magnésium, stéarate de magnésium, eau purifiée, opadry bleu.

Excipients à effet notoire : Lactose anhydre.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

LOREUS® 5mg comprimé pelliculé est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Indications thérapeutiques :

LOREUS® 5mg est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

LOREUS® 5mg soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens) chez les adultes et adolescents de 12 ans et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

LOREUS® 5mg est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

Posologie :

Adultes et adolescents (12 ans et plus) : prendre un comprimé une fois par jour.
Avaler le comprimé en entier avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.

Mode d'administration :

Voie orale.

Durée de traitement :

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre **LOREUS® 5mg**.

Concernant l'urticaire, la durée du traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOREUS® 5mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans **LOREUS® 5mg**, ou à la loratadine.

Effets indésirables :

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

Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- fatigue,
- sécheresse de la bouche,
- maux de tête,

Très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- réactions allergiques sévères,
- éruption cutanée,

