

COMMANDEMENTS IMPORTANTS A LIRE POUR R LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

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

N° M20- 0001220

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1381 Société : _____
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : _____
 Nom & Prénom : CHAHED MILLOUDA
 Date de naissance : 30-11-1952
 Adresse : IMMOUBLE HAMMAN ET WARD A
LES AN NUB HAY HACSAH CAS
 Tél. : 0680704024 Total des frais engagés : 12325 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : _____
 Nom et prénom du malade : CHAHED MILLOUDA Age : _____
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Infection Respiratoire
 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 : 22/11/2019
 Signature de l'adhérent(e) : _____

Autorisation CNDF N° : AA-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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 25/1/24 | V.H. | | 200 D/A | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|----------------------------------------|---------|-----------------------|
| | 25/1/24 | 99 250 |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

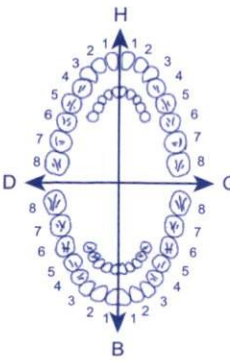
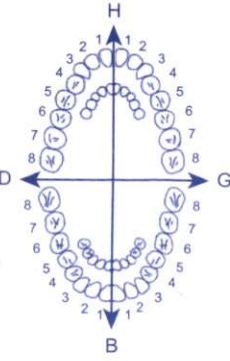
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | 25/1/24 | 4 | 8 | 7 | 10 | 8A = 210 D/A |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|---------------------------------------------|-------------------------------------------------|--|--|----------|----------|--|----------|----------|--|---|--|---|----------|----------|--|----------|----------|--|---|--|--|-------------------------------------------------|
|  | | | | Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | <table><tr><td colspan="2">H</td><td></td></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td><td></td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr><tr><td>D</td><td></td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td><td></td></tr><tr><td colspan="2">B</td><td></td></tr></table> | | | H | | | 25533412 | 21433552 | | 00000000 | 00000000 | | D | | G | 00000000 | 00000000 | | 35533411 | 11433553 | | B | | | Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | H | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | | G | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | B | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. JAWAD ARAQI

MEDECIN EXPERT EN GYNÉCOLOGIE
PRES DES TRIBUNAUX

ECHOGRAPHIE

DIPLOME DE LA FACULTE DE MEDECINE
DE STRASBOURG (FRANCE)

MEMBRE DE L'ASSOCIATION MAROCAINE
DE FERTILITE ET DE CONTRACEPTION



المستعجلات
Urgences
06 61 14 44 02

دكتور جواد حسيني عراقي

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بـستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

Casablanca, le :

25/01/2024



42720

TRIA xm

10 40 n sang

15940 A zix

1110

Bna chod

18500

S A Flu

12000

12000

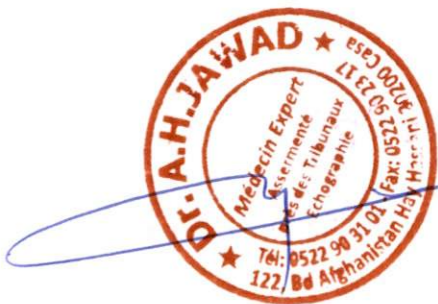


FER PLE

99250

25/1/24

u 7 3 1 x 10 mA 2
u 0 0 0 A (g a h
d) r H -
c h A l t e n M i l o u D



TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

Veillez lire attentivement l'intégralité de :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, les effets indésirables éventuels sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et les enfants. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- **Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;**
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

LOT : V-02-2
PER : 02-2026
PPV : 106.80DH

756.135.09.19

infections.
tenant de la

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

Veillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, les effets indésirables éventuels sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et les enfants. Il appartient à un groupe de médicaments appelés les céphalosporines, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM.

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;

- **Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;**
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

LOT : V-02-2
PER : 02-2026
PPV : 106.80DH

756.135.09.19

infections.
tenant de la

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

Veillez lire attentivement l'intégralité de :
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les médicaments sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et les enfants. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- **Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;**

- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

LOT : V-02-2
PER : 02-2026
PPV : 106.80DH

756.135.09.19

infections.
tenant de la

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

Veillez lire attentivement l'intégralité de :
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les médicaments sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et les enfants. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- **Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;**

- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématuré,
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

LOT : V-02-2
PER : 02-2026
PPV : 106.80DH

756.135.09.19

infections.
tenant de la

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 6

INDICATIONS THERAPEUTIQUE

Traitement des infections dues aux

- infections respiratoires hautes
- pharyngite;
- infections respiratoires basses (y
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

BPV: 79DH70
PER: 06/26
LOT: M2217



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 6.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement des infections dues à Mycoplasma pneumoniae.

- infections respiratoires hautes : rhinite, pharyngite;

- infections respiratoires basses : bronchite, pneumonie;

- infections odontostomatologiques ;

- infections cutanées;

- infections des tissus mous;

- urétrites et cervicites non gonococciques.

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.

- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.

- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.

- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.

- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV 79DH70
PER 08/24
LOT R2172



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

bronch
carbo

bronchokod
sans sucre
Adultes

LOT:1191
PER:05/25
PPV:41,10DH

FORMES ET PRESENTATIONS :

• **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
 { flacon de 300 ml

• **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
 { flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

| | Sirop adultes |
|------------------------|---------------|
| Carbocistéine | 5 g |
| Excipient q.s.p | 100 ml |

- **Excipients à effet notoire** : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

| | Solut. Buv. Adultes |
|------------------------|---------------------|
| Carbocistéine | 5 g |
| Excipient q.s.p | 100 ml |

- **Excipient à effet notoire** : Parahydroxybenzoate de méthyle.

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous

• Si vous avez toute autre

demandez plus d'informations

pharmacie.

• Ce médicament vous a

Ne le donnez jamais à qu

de symptômes identique

• Si l'un des effets indésir

remarquez un effet indési

notice, parlez-en à votre

LOT: GB10618

PER: 03/2024

PPV: 185 DH 00

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations:

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition:

| Principes actifs | SAFLU 50 | SAFLU 125 | SAFLU 250 |
|--------------------------------------------------------------------------|-------------|--------------|--------------|
| Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCI) | 50 µg | 125 µg | 250 µg |
| Salmétérol (DCI) xinafoate ; quantité équivalente en salmétérol | 25 µg | 25 µg | 25 µg |

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

• vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norfiane (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vous surveiller l'état clinique.

Si votre asthme ou votre

consultez votre médecin

Si vous entendez des sifflements ou si vous sentez plus de difficulté à respirer, vous devez consulter votre médecin.

SAFLU sa

. Votre

surriez a

ez votre

n traitem

ation

é infirmie

er comm

ront com

SAFLU d

l'a prescrit votre médecin pour

traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu

pressurisée insérée dans un

muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement :

• Lorsque vous utilisez le d

fois, testez son bon fonctionn

de l'embout buccal en press

entre le pouce et l'index et t

• Afin de s'assurer qu'il fon

éloignez l'embout buccal de

cartouche pour libérer une b

ces étapes, en agitant bien le

chaque bouffée. Si vous n'avez

depuis une semaine ou plus,

produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de comme

lentement possible juste av

1. Tenez vous debout ou ass

votre dispositif.

2. Retirer le capuchon de l'

l'intérieur et l'extérieur de l'en

assurer que celui-ci est prop

corps étranger.

3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois

étranger et d'assurer le méla

la suspension contenue dan

4. Tenez l'appareil bien à la

pouce à la base, sous l'embo

que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal d

les dents. Fermez les lèvres

l'embout buccal.

6. Inspirez par la bouche. Jus

à inspirer à travers le dispos

vers le bas sur le haut de l'a

bouffée de médicament, tout e

et profondément.

7. Pendant que vous retenez

le dispositif de votre bouche

l'appareil. Continuez à retenir

quelques secondes, autant q

8. Attendez environ 30 secon

inhalation puis répéter les éta

9. Ensuite, rincez votre bouche

Ceci permettra d'éviter l'app

ou d'une voix rauque.

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme de métasulfobenzoate sodium) en base.....

Excipient q.s.p.....

Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu.....)

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles effervescents avec sucre.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé.

CONTRE-INDICATIONS :

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

- la plupart des infections, - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona), - certains troubles mentaux non traités, - vaccination par des vaccins vivants, - allergie à l'un des constituants.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépripil, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Posologie, mode d'emploi, indications, contre indications, excipients à effet notoire : voir notice.

PPV: 400H00

PER: 11/26

LOT: M3969

bottu s.a.

82, Allée des Casanovas - Ain Seïba - Casablanca

S. Bachouch - Pharmacien Responsable

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales.
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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

médecin ou à votre pharmacien.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes

osseux (comme des bisphosphonates).

La prise de FERPLEX 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



solu... par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.
- Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lanzoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressés.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

ESAC® 40 mg

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

Composition

Ésoméprazole 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

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

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

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

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

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

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

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

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

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

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

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 40 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Tous les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

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

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

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

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La durée du traitement est de 14 jours.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.

Le traitement est réalisé avec ESAC 40 mg et un antibiotique.