

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-587107

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8606 Société : 197244

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Foula Mohamed

Date de naissance : 23/06/1955

Adresse : Res Al Mustakbal CH 26 IMH 235C Apt n°5 Sidi marrouf

Tél. : 0664 04 7180 Total des frais engagés : 1655,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur Samir NEJJAR Endocrinologue Diabétologue Complexe Al Mustakbal Km 107, CH 26 Sidi Marrouf Casablanca App. n° 2 Tél/Fax : 05 22 22 57 35

Date de consultation : 17/2/24

Nom et prénom du malade : EL GHATOUANI KARIM

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

Nature de la maladie : Diabète type 2 insulino - Abscès du sinus

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 04/03/2024

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
17/12/24	C2		300 d	INP: L

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18-02/24	301,30
	2/24	5400

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

					DES TRAVAUX																						
					MONTANTS DES SOINS																						
					DEBUT D'EXECUTION																						
					FIN D'EXECUTION																						
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></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>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>			H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B					
H																											
25533412	21433552																										
00000000	00000000																										
D		G																									
00000000	00000000																										
35533411	11433553																										
B																											
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Samia NEJJAR

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca
Ancienne interne des Hôpitaux de Paris
(Hôtel Dieu de Paris)

**Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Maladies Métaboliques et Nutrition**

- Diabète • Goitre • Obésité • Hypertension artérielle
- Cholestérol • Stérilité • Trouble de croissance et de puberté • Pathologie surrénalienne & hypophysaire
- Pose de Pompe à Insuline •

الاذنورة سامة النجار

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات باريس

اختصاصية في أمراض الغدد، السكري، السمنة

- الغدة الدرقية • داء السكري • السمنة • الكوليسترول
- الضغط الدموي • أمراض النمو والبلوغ • العقم
- أمراض الكظران والغدة النخامية
- تركيب مضخة الأنسولين

Casablanca, le 17/11/2024

Dr EL GHATOUANI Karima

1) INEXILON 400

2) METEOSPASMIC

3) BIOVANIC 100

4) OFIKEN 200

5) GENTAMICINE 160 mg mg

6) CASAZOL

7) INSULET mix 30 Hm 100

3000

28g.

7g

sidl abdominales.

1kg.

1kg.

1mg 1.2g 6g.

2mg

3mg

PHARMACIE
Mme JAMAL
Gh N°24 Complexe Al Moustakbal
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél : 0522 97 25 73

Docteur Samia NEJJAR
Endocrinologue, Diabétologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH.04
Appt. N° 2, Sidi Maarouf - Casablanca
Tél/Fax: 05 22 97 57 35

إقامة المستقبل، عمارة 107، GH 04، شقة 2، سيدي معروف - الدار البيضاء
Résidence Al Moustakbal, Imm. 107, GH 04, appt. 2 - Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 05 22 97 57 35 / 05 20 12 92 04: الهاتف - Fax: 05 22 97 56 44: الفاكس

tion du patient

més gastro-résistants més gastro-résistants razole

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al ouam roches
noires casablanca

INEXIUM

40 mg

Cpr GR

Boîte 14

641/15DMP/21NRQ P.P.V.:123,60 DH



Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les comprimés

- Si vous avez des difficultés pour avaler les comprimés :
 - Mettez les comprimés dans un verre d'eau plate (non gazeuse). Aucun autre liquide ne doit être utilisé.
 - Remuez jusqu'à ce que les comprimés se désintègrent (le mélange ne sera pas clair). Puis buvez le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange juste avant de le boire.
 - Afin de prendre la totalité du médicament, rincez bien le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et buvez-le. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne les mâchez pas et ne les croquez pas.
- Si vous ne pouvez pas du tout avaler, le comprimé peut être mélangé à de l'eau et prélevé dans une seringue. Il peut alors vous être administré directement dans l'estomac par « sonde gastrique ».

Utilisation chez les enfants âgés de moins de 12 ans

INexium, comprimés gastro-résistants n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans. L'information sur la posologie pour les enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans la notice de INexium sachet (demandez à votre médecin ou votre pharmacien si vous désirez plus d'informations).

Personnes âgées

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les personnes âgées.

Si vous avez pris plus de INexium que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de INexium que votre médecin vous a prescrit, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre INexium

- Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte. Cependant, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre INexium et contactez un médecin immédiatement :

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie. Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000.
- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, d'un gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, d'une éruption cutanée, d'une perte de connaissance ou de difficultés pour avaler (réaction allergique sévère). Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000.
- Apparition soudaine d'une éruption cutanée sévère ou d'un rougissement de la peau s'accompagnant de cloques ou d'une desquamation, qui peut survenir même après plusieurs semaines de traitement. Parfois, les cloques peuvent être sévères et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres.

Veillez **cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que INexium et dans quels cas est-il utilisé

INexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Il appartient à un groupe de médicaments appelé « inhibiteurs de la pompe à protons ». Ils agissent en réduisant la quantité d'acide produite par l'estomac. INexium est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Adultes

- Reflux gastro-œsophagien pathologique (RGO). Il s'agit de la remontée d'acide de l'estomac dans l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac), entraînant une douleur, une inflammation et des brûlures d'estomac.
- Les ulcères de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous avez cette affection, votre médecin peut également prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre la cicatrisation de l'ulcère.
- Ulcères de l'estomac associés à la prise de médicaments appelés AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens). INexium peut également être utilisé pour empêcher la formation d'ulcères de l'estomac si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une excroissance au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).
- La poursuite du traitement de INexium par voie intraveineuse après prévention de la récurrence hémorragique d'un ulcère.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Reflux gastro-œsophagien pathologique (RGO). Il s'agit de la remontée d'acide de l'estomac dans l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac), entraînant une douleur, une inflammation et des brûlures d'estomac.
- Les ulcères de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous avez cette affection, votre médecin peut également prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre la cicatrisation de l'ulcère.

2. Quelles sont les

ioVanic® 500 mg
oxacin

oxacine

Devor

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que BIOVANIC 500 MG et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIOVANIC 500 MG ?
3. Comment prendre BIOVANIC 500 MG ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIOVANIC 500 MG ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que BIOVANIC 500 MG et dans quels cas est-il utilisé?

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

Le nom de votre médicament est BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

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

BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, 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, BIOVANIC 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 à connaître avant d'utiliser BIOVANIC 500 MG ?

Consultez votre médecin si vous n'êtes pas certain de faire partie des groupes de patients décrits ci-dessous.

Ne prenez jamais BIOVANIC 500 MG :

- Vous êtes allergique à la lévofloxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- 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 BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Avertissements et précautions :

Avant de prendre ce médicament

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

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

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable »).
- Vous avez subi une transplantation.

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsions).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'une lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit cardiaque ».
- Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes cardiaques.
- Vous avez eu ou déjà eu des problèmes de rythme cardiaque.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques médicamenteux si vous êtes né avec un allongement antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (intervalle électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre des taux bas de potassium ou de magnésium dans votre sang.
- Vous avez une bradycardie (appelé « bradycardie », rythme cardiaque), si vous avez des antécédents de crises cardiaques.
- Vous êtes une femme, ou si vous êtes âgée (ou plus âgée), vous pouvez entraîner certaines anomalies de l'ECG.
- Vous avez pris BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séché.
- Vous êtes diabétique.
- Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.
- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.
- Vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ventriculaire gauche (anémie aortique ou anémie pulmonaire).
- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique.
- Vous avez reçu un diagnostic de fuite des valves cardiaques.
- Vous avez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique, de valvulopathie cardiaque congénitale, ou d'affections prédisposantes (par exemple, du syndrome de Marfan ou le syndrome d'Elhers de Jösgren (une maladie auto-immune inflammatoire de l'artère de Takayasu, l'artérite à cellules géantes), le syndrome de Behçet, l'hypertension artérielle ou une polyarthrite rhumatoïde (une maladie des articulations) ou une maladie de Crohn).
- Vous avez déjà développé une éruption cutanée sévère, des cloques et/ou des lésions buccales.

Réactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome épidermique toxique (NET) et la réaction aux symptômes systémiques (DRESS), ont été rap-

- Le SSJ et la NET peuvent apparaître initialement sous forme de cibles ou de plaques de rougeur centre. Des ulcérations de la bouche, des yeux (yeux rouges et gonflés) peuvent également être observés. Les éruptions cutanées sont souvent précédées de fièvre et/ou de douleurs articulaires.
- Le syndrome DRESS se présente initialement par une éruption pseudo-grippale et d'une éruption sur le visage, accompagnée d'une température du corps élevée, d'enzymes hépatiques observées dans les analyses de sang et d'un nombre élevé de globules blancs (éosinophilie).

Si vous développez une éruption grave ou l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre la lévofloxacine et contactez votre médecin immédiatement.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à vous, interrogez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.
pelliculé sécable.

Pendant la prise de ce médicament

- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au dos, qui peut être un symptôme d'une hernie, rendez-vous immédiatement au service d'urgence. La douleur augmentée si vous êtes traité avec des corticostéroïdes.
- Si vous ressentiez soudainement un essoufflement, allongez sur votre lit, ou si vous remarquez une douleur de votre abdomen, ou l'apparition de palpitations (cœur rapides ou irréguliers), contactez immédiatement votre médecin. Une douleur et un gonflement au niveau de la hanche ou une rupture des tendons peuvent survenir dans les semaines après vous êtes âgé(e) (plus de 60 ans), si vous avez eu des problèmes rénaux ou si vous prenez un traitement par corticostéroïdes. Les ruptures de tendons peuvent se produire dans les semaines jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Les signes de douleur ou d'inflammation d'un tendon du coude, du poignet, du coude, de l'épaule ou du genou, ou de la cheville, votre médecin et mettez le membre atteint au repos. Cela pourrait augmenter le risque de rupture d'un tendon. Dans de rares cas, des symptômes d'atteinte de la peau, une sensation de brûlure, des picotements ou des engourdissements musculaire peuvent survenir, en particulier au visage, au cou et des bras. Dans ce cas, arrêtez de prendre ce médicament.

ioVanic® 500 mg
oxacin

oxacine

10

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que BIOVANIC 500 MG et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIOVANIC 500 MG ?
3. Comment prendre BIOVANIC 500 MG ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIOVANIC 500 MG ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que BIOVANIC 500 MG et dans quels cas est-il utilisé?

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

Le nom de votre médicament est BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

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

BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, 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, BIOVANIC 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 à connaître avant d'utiliser BIOVANIC 500 MG ?

Consultez votre médecin si vous n'êtes pas certain de faire partie des groupes de patients décrits ci-dessous.

Ne prenez jamais BIOVANIC 500 MG :

- Vous êtes allergique à la lévofloxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- 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 BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Avertissements et précautions :

Avant de prendre ce médicament

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

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

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable »).
- Vous avez subi une transplantation.

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsions).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'une lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit cardiaque ».
- Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes cardiaques.
- Vous avez ou avez déjà eu des problèmes de rythme cardiaque.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques médicamenteux si vous êtes né avec un allongement antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (intervalle électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre des taux bas de potassium ou de magnésium sanguins.
- Vous avez une bradycardie (appelée « bradycardie », rythme cardiaque), si vous avez des antécédents de crises cardiaques.
- Vous êtes une femme, ou si vous êtes âgée (ou âgé), vous pouvez entraîner certaines anomalies de l'ECG.
- Vous prenez BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.
- Vous êtes diabétique.
- Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.
- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.
- Vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ventriculaire gauche (anémie aortique ou anémie pulmonaire).
- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique.
- Vous avez reçu un diagnostic de fuite des valves cardiaques.
- Vous avez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique, de valvulopathie cardiaque congénitale, ou d'affections prédisposantes (par exemple, du syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Johnson (une maladie auto-immune inflammatoire de l'artère de Takayasu, l'artérite à cellules géantes), le syndrome de Behçet, l'hypertension artérielle ou une polyarthrite rhumatoïde (une maladie des articulations) ou une maladie de la peau).
- Vous avez déjà développé une éruption cutanée sévère, des cloques et/ou des lésions buccales.

Réactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome épidermique toxique (NET) et la réaction aux symptômes systémiques (DRESS), ont été rap-

- Le SSJ et la NET peuvent apparaître initialement sous forme de cibles ou de plaques de rougeur centre. Des ulcérations de la bouche, des yeux (yeux rouges et gonflés) peuvent également être observés. Les symptômes peuvent être précédés de fièvre et/ou de douleurs articulaires.
- Le syndrome DRESS se présente initialement par un érythème, un pseudo-grippal et d'une éruption sur le visage et le tronc, accompagnée d'une température du corps élevée, d'enzymes hépatiques observées dans les analyses de sang et d'un certain type de globules blancs (éosinophilie).

Si vous développez une éruption grave ou l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre la lévofloxacine et contactez votre médecin immédiatement.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à vous, interrogez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Pendant la prise de ce médicament

- Si vous ressentez une douleur soudaine et intense dans l'un ou des deux, qui peut être un symptôme d'une rupture, rendez-vous immédiatement au service d'urgence.
- Si vous ressentez soudainement un essoufflement, allongez sur votre lit, ou si vous remarquez une douleur dans votre abdomen, ou l'apparition de palpitations, de cœur rapides ou irréguliers, contactez immédiatement votre médecin. Une douleur et un gonflement au niveau de la poitrine ou une rupture des tendons peuvent survenir dans les semaines ou mois après que vous êtes âgé(e) (plus de 60 ans), si vous avez eu des problèmes rénaux ou si vous prenez un traitement pour les ruptures de tendons peuvent se produire dans les semaines jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Les signes de douleur ou d'inflammation d'un tendon, tels que le poignet, du coude, de l'épaule ou du genou, peuvent indiquer que votre médecin et mettez le membre atteint au repos. Cela pourrait augmenter le risque de rupture d'un tendon. Dans de rares cas, des symptômes d'atteinte à d'autres organes, une sensation de brûlure, des picotements ou des engourdissements musculaire peuvent survenir, en particulier au niveau des bras et des bras. Dans ce cas, arrêtez de prendre ce médicament.

Gentamicine 160 mg

6 ampoules injectables de 3 ml



EXP 07/26

PPV 104DH60

Llorante
Gentamicine

2 ml
40 mg
ou 80 mg

Par ampoule de
3 ml
120 mg

4 ml
160 mg

• Excipients q.s.

FORMES ET PRESENTATIONS

Soluté injectable :

- Ampoule de 2 ml (40 mg) : Boîte unitaire.
- Ampoule de 2 ml (80 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 3 ml (120 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 4 ml (160 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322
(ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

Pour la gentamicine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacousie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Gentamicine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamicine imposent les précautions suivantes :
- chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamicine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatininémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ;
- éviter d'associer la gentamicine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

Allaitement : le passage dans le lait maternel est négligeable.

POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.

Betaserc

LOT : 23E019
PER-J05 2006

BETASERC 24MG
CP B30



tahistine

P.P.V : 78DH00



6

avant de prendre ce
médicament, lisez les informations importantes

POUR VOUS :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

Betaserc

LOT : 23E019
PER-J05 2006

BETASERC 24MG
CP B30



tahistine

P.P.V : 78DH00



6

avant de prendre ce
médicament, lisez les informations importantes

POUR VOUS :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

Betaserc

LOT : 23E019
PER-J05 2006

BETASERC 24MG
CP B30



tahistine

P.P.V : 78DH00



6

avant de prendre ce
médicament, lisez les informations importantes

AVANT DE PRENDRE VOTRE MÉDICAMENT :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin d'une posologie de 48 mg par jour de bétahistine. Dans les autres cas, votre médecin vous prescrira un dosage inférieur.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution
Insuline Humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Lisez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur le conditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET écrite par votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose et de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.
- Injectez INSULET sous la peau.
- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.
- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

• Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

• INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.
- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.
- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution
Insuline Humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Lisez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur le conditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET écrite par votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose et de la fréquence de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.
- Injectez INSULET sous la peau.
- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.
- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

- Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.
- INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.
- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.
- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension
INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension
INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution
Insuline Humaine ADNR

COMMENT UTILISER INSULET?

Lisez toujours la dénomination et le type d'insuline figurant sur le conditionnement et l'étiquette du flacon délivré par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la forme d'INSULET prescrite par votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

Votre médecin vous aura avisé du type d'insuline à utiliser, de la dose et de la fréquence de l'injection, de son heure et de sa fréquence. Ces consignes vous sont exclusivement réservées. Observez-les scrupuleusement et rendez-vous régulièrement chez votre médecin.

- Si vous changez de type d'insuline (passage, par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine), vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement au cours de plusieurs semaines ou plusieurs mois.
- Injectez INSULET sous la peau.
- N'administrez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par une autre voie d'administration. N'injectez jamais INSULET NPH ou INSULET MIX 30 par voie intraveineuse.
- INSULET RAPIDE peut être injectée dans un muscle, seulement, si votre médecin vous l'a indiqué.

Préparation d'INSULET :

• Immédiatement avant utilisation, faites rouler le flacon d'INSULET NPH ou d'INSULET MIX 30 plusieurs fois entre la paume des mains, afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répétez la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. **Ne pas agiter vigoureusement** car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose. Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré. Vérifiez-le avant chaque injection.

• INSULET RAPIDE est une solution, il n'est donc pas nécessaire de la mélanger. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau. Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

Injection d'INSULET :

- Lavez-vous d'abord les mains.
- Avant de procéder à l'injection, nettoyez la peau selon les instructions que l'on vous a données. Nettoyez le bouchon en caoutchouc du flacon sans toutefois le retirer. Prenez une seringue et une nouvelle aiguille stériles pour percer le bouchon en caoutchouc et prélevez le volume d'INSULET voulu. Suivez les instructions de votre médecin ou de votre infirmière. **Ne partagez pas vos aiguilles et seringues.** Injectez sous la peau comme on vous l'a appris. **N'injectez pas** directement dans une veine. Après l'injection, laissez l'aiguille sous la peau pendant 5 secondes afin de vous assurer que vous avez injecté votre dose en totalité. Ne frottez pas l'endroit où vous venez de faire l'injection. Assurez-vous que vous injectez à une distance d'au moins 1 cm de la dernière injection et que vous observez une « rotation » des emplacements d'injection, comme on vous l'a appris.
- Votre médecin vous dira si vous devez mélanger INSULET RAPIDE avec INSULET NPH. Si, par exemple, vous devez injecter un mélange, prélevez l'INSULET RAPIDE en premier lieu dans la seringue avant l'insuline d'action longue durée. Procédez à l'injection immédiatement après le mélange. Observez la même procédure à chaque fois. Normalement, vous ne devez pas mélanger INSULET RAPIDE avec des mélanges d'insuline humaine.

OFIKEN® 200 mg

Céfixime

Boîte de 16 comprimés

Rembourable AMO



6 118000 022343

LOT

202215

EXP 09 25

PPV 170.00 DH

OFIKEN®

Céfixime

de cette notice avant de prendre ce médicament.

importantes sur votre traitement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

car cela pourrait lui être nocif.

vous pourriez avoir besoin de la relire.

DE EXP 09 25

PPV 170.00 DH

pelliculés.

de pour suspension buvable.

DOSE ET QUANTITATIVE :

més pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg

Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës.
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

• Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un ds excipients de ces médicaments.

Ofiken® 200 mg

Céfixime

Remboursable AMO

Boîte de 8 comprimés pelliculés



6 118000 022336

OFIKEN®

Céfixime

de cette notice avant de prendre ce médicament.
importantes sur votre traitement.

si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou

professionnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

car cela pourrait lui être nocif.

dez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

LOMINATION :

200 mg, comprimés pelliculés.

EXP

100/5 ml, poudre pour suspension buvable.

QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

P.P.V. : 97 90 DH
LABORATOIRES SOTHEMA

céfixime anhydre..... 200 mg
..... q.s.p un comprimé pelliculé.

suspension buvable

céfixime anhydre..... 100 mg
..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

Docteur Samia NEJJAR

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca
Ancienne interne des Hôpitaux de Paris
(Hôtel Dieu de Paris)

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Maladies Métaboliques et Nutrition

- Diabète • Goitre • Obésité • Hypertension artérielle
- Cholestérol • Stérilité • Trouble de croissance et de puberté • Pathologie surrénalienne & hypophysaire
- Pose de Pompe à Insuline •

الدكتورة سامية النجار

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات باريس

اختصاصية في أمراض الغدد، السكري، السمنة

- الغدة الدرقية • داء السكري • السمنة • الكوليسترول
- الضغط الدموي • أمراض النمو والبلوغ • العقم
- أمراض الكظران و الغدة النخامية
- تركيب مضخة الأنسولين

Casablanca, le... 17/12/2014...

Dr EL GHAZOUANI KASIMA

5400

1) DUSPATALIN 200mg 8

1g¹ x 3y en ballonnement



Docteur Samia NEJJAR
Endocrinologue, Diabétologue
Complexe Al Moustakbal, Imm. 107, GH. 04
Appt. N°2, Sidi Maârouf - Casablanca
Tel/Fax: 05 22 97 57 35

PHARMACIE
Mme JAMMA
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél: 05 22 97 57 35

DUSPATALIN®

LOT : 23E001V
PER-03 2025

DUSPATALIN 200mg
GELU 820

P.P.V. : 540H00



contient du mébévérine

ce avant de prendre ce
ormations importantes pour

avoir besoin de la relire.
arroyez votre médecin ou votre

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou que vous allaitez, si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC
DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.
DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association de ceux
- des petites selles (féces) dures, en forme de granules ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Ne prenez jamais DUSPATALIN 200 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des composants de DUSPATALIN 200 mg (mentionnés dans la notice).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre pharmacien.

Autres médicaments et DUSPATALIN 200 mg, gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments ou si vous pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse. DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

Votre médecin pourrait vous conseiller d'arrêter l'allaitement pendant la prise de DUSPATALIN 200 mg, gélule.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'est attendu avec ce produit.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte

La posologie usuelle est de 1 gélule, 2 à 3 fois par jour, après les repas.

Mode d'administration

Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas, avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule que recommandé, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule :

- Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas et prenez la suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée de prendre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES ?

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