

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



198915

Déclaration de Maladie

M23- N° 0033340

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : *Naima EL Jathri*

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Abdelkader EL MADI

MEDECINE GENERALE

Déplômé en Echographie Générale

153, Rue 25, Bd. Panoramique, Bte Lamdoun

Casablanca - Tél. : 05 22 21 11 12

Autorisation : 4994 - INPE : 091057711

CE : 001778217000037

Date de consultation : *01/02/2024*

Nom et prénom du malade : *EL SAMI Naima* Age :

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

Nature de la maladie : *act de femme*

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) : *ACCUEIL*

PR4FR05/V2/20-10-2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Docteur Abdelkader EL MADI

MEDECINE GENERALE

Diplômé en Echographie Générale

de la Faculté de Médecine de Montpellier

الدكتور عبد القادر الماضي

الطب العام

دبلوم الكشف بالصدى

خريج كلية الطب بمونبيلي - فرنسا

LOT 230923
EXP 02/2025
PPV 144.50DH

Casablanca le : 01 FEB 2024 في الدار البيضاء

FL SAMI Nzing

Premier. 14 jour

SLAOU Rachid
Pharmacie ANDALOUS
Tél: 05 22 21 17 85

14 m. P² MF 20R 20 : 1/2p m² d'm
de esser. 6u. 1P²

1 28.20 1/2p m² d'm
de esser. 6u. 1P²

3 20.20 1/2p m² d'm
de esser. 6u. 1P²

6 20.20 1/2p m² d'm
de esser. 6u. 1P²

PHARMACIE ANDALOUS
384 Avenue de la Méditerranée
384 Avenue de la Méditerranée
Casablanca - Tél: 05 22 21 17 85

MF 20R 20 : 1/2p m² d'm
de esser. 6u. 1P²

Docteur EL MADI
MEDECINE GENERALE
Echographie Générale
Casablanca - Tél: 05 22 21 11 12
INPE: 091057711

153, Rue 25 Bd. Panoramique Bine Lamdoune - Casablanca 153 بين المدن الرقم 25 الزاوية 25

001778217000037 - رقم التعريف الموحد - رقم الرخصة 4994 - 05 22 21 11 12

Tél : 05 22 21 11 12 - Autorisation N° 4994 - ICE : 001778217000037 - INPE : 091057711

Alfamox®

Amoxicilline

Poudre pour suspension buvable en sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament peut avoir des effets indésirables, mais ceux-ci sont habituels et ne sont pas graves.
- 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 ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

LOT : 6996
PER : 09-26
P.P.V: 64DH10

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ALFAMOX® peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

3. COMMENT PRENDRE ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

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

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'ALFAMOX® que vous devez administrer à votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La posologie habituelle d'ALFAMOX® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères :** 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires :** 3 g deux fois par jour pendant un

- Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau qui pèle, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamation. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de maux de tête et courbatures.

• Symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs (éosinophilie) et des enzymes hépatiques) [syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)]

- Fièvre, frissons, maux de gorge ou autres signes d'infection, apparition fréquente de bleus. Ces effets indésirables peuvent être le signe d'un problème au niveau des cellules sanguines.

• Réaction de Jarisch-Herxheimer qui peut apparaître pendant le traitement par ALFAMOX® de la maladie de Lyme et entraîne de la fièvre, des frissons, des maux de tête, des douleurs musculaires et une éruption cutanée.

- Inflammation du gros intestin (côlon), s'accompagnant de diarrhées (parfois accompagnées de sang), de douleurs et de fièvre.

• Des effets indésirables graves au niveau du foie peuvent apparaître. Ils sont principalement observés chez les personnes traitées sur une longue durée, chez les hommes et chez les patients âgés. Vous devez consulter en urgence votre médecin dans les cas suivants :

- diarrhées sévères avec présence de sang ;
- apparition de cloques, rougeur ou bleus sur la peau ;
- urines foncées ou selles décolorées ;
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse). Voir également les informations ci-dessous sur l'anémie, qui peut conduire à une jaunisse.

Ces réactions peuvent apparaître lors de la prise du médicament ou

Alfamox®

Amoxicilline

Poudre pour suspension buvable en sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament peut avoir des effets indésirables. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 6996
PER : 09-26
P.P.V: 64DH10

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
3. Comment prendre ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ALFAMOX® peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

3. COMMENT PRENDRE ALFAMOX®, poudre pour suspension buvable en sachets ?

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

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'ALFAMOX® que vous devez administrer à votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La posologie habituelle d'ALFAMOX® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères :** 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires :** 3 g deux fois par jour pendant un

- Autres réactions cutanées sévères, notamment : changement de la couleur de la peau, bosse sous la peau, cloques, pustules, peau qui pèle, rougeurs, douleurs, démangeaisons, desquamation. Ces symptômes peuvent s'accompagner de fièvre, de maux de tête et courbatures.

• Symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs (éosinophilie) et des enzymes hépatiques) [syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)]

- Fièvre, frissons, maux de gorge ou autres signes d'infection, apparition fréquente de bleus. Ces effets indésirables peuvent être le signe d'un problème au niveau des cellules sanguines.

• Réaction de Jarisch-Herxheimer qui peut apparaître pendant le traitement par ALFAMOX® de la maladie de Lyme et entraîne de la fièvre, des frissons, des maux de tête, des douleurs musculaires et une éruption cutanée.

- Inflammation du gros intestin (côlon), s'accompagnant de diarrhées (parfois accompagnées de sang), de douleurs et de fièvre.

• Des effets indésirables graves au niveau du foie peuvent apparaître. Ils sont principalement observés chez les personnes traitées sur une longue durée, chez les hommes et chez les patients âgés. Vous devez consulter en urgence votre médecin dans les cas suivants :

- diarrhées sévères avec présence de sang ;
- apparition de cloques, rougeur ou bleus sur la peau ;
- urines foncées ou selles décolorées ;
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse). Voir également les informations ci-dessous sur l'anémie, qui peut conduire à une jaunisse.

Ces réactions peuvent apparaître lors de la prise du médicament ou

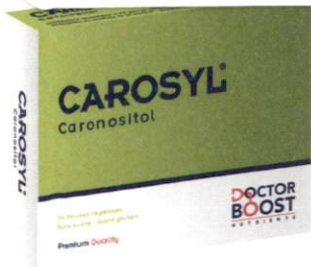
CAROSYL®

Caronositol

Lot N° : CR08

Exp : 02/2026

PPC : 265,00 DH



Dr. Boost



FORME ET PRESENTATIONS :

- Comprimés 250 mg - Boîte de 20.
- Comprimés 500 mg - Boîte de 20.

COMPOSITION :

METROZAL® 250 mg

Métronidazole, base 250 mg

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

Excipients

METROZAL®
Métronidazole
Comprimés 250 mg et 500 mg

METROZAL®

Métronidazole 500mg

Boîte de 20 comprimés

P.P.V. : 32.50 DH



6 118000 190967

...rivé de la famille des nitro-5 imidazolés doué d'une double activité :
anaérobies strictes.
vaginalis, giardia intestinalis et entamoeba histolytica.

...aux germes définis comme sensibles :

- Amibiases.
 - Trichomonases urogénitales.
 - Vaginites non spécifiques.
 - Lambliases.
 - Traitement curatif des infections médocochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
 - Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.
- Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

- Absolues :
 - Hypersensibilité aux imidazolés ou antécédent d'allergie au métronidazole, ou à l'un des autres constituants de METROZAL®.
 - Enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route.

Relatives :

- Disulfirame ou alcool.

POCOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Amibiase :

Adultes : 1,5 g par jour, en 3 prises.

Enfants de plus de 6 ans : 30 à 40 mg/kg/jour, en 3 prises.

Dans l'amibiase hépatique, au stade abcédairé, évacuer l'abcès conjointement au traitement par le métronidazole.

La durée du traitement est de 7 jours consécutifs.

Trichomonase :

Chez la femme (urétrites et vaginites à trichomonas), de préférence, traitement mixte :

- 500 mg par jour en deux prises pendant 10 jours + 1 ovule par jour, ou
- traitement à dose unique de 2 g en 1 seule prise (4 comprimés 500 mg).

Que le partenaire présente ou non des signes cliniques d'infestation à Trichomonas vaginalis, il doit être traité concurremment, même en cas d'une réponse négative du laboratoire.

Chez l'homme (urétrites à trichomonas) : 500 mg en deux prises matin et soir pendant 10 jours.

Très exceptionnellement, il peut être nécessaire d'augmenter la dose journalière à 750 mg ou à 1 g.

Lamblase :

Adultes : 750 mg à 1 g par jour pendant 5 jours consécutifs.

Enfants :

5 à 10 ans : 375 mg/jour (à partir de 6 ans pour les comprimés à 250 mg).

10 à 15 ans : 500 mg/jour.

Vaginites non spécifiques :

500 mg 2 fois par jour pendant 7 jours.

Un traitement simultané du partenaire doit être pratiqué.

Traitement des infections à germes anaérobies (en première intention ou en traitement de relais) :

Adultes : 1 à 1,5 g par jour.

Enfants de plus de 6 ans : 20 à 30 mg/kg/jour.

EN CAS DE COMPLICATIONS, PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Eviter les boissons alcoolisées et les médicaments contenant de l'alcool.
- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections chroniques ou évolutives.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles hématologiques, de traitement à forte dose et/ou de examens sanguins, particulièrement le contrôle de la formule leucocytaire.
- En cas de leucopénie, l'opportunité de la poursuite du traitement dépend de la situation.
- En cas de traitement prolongé, surveiller l'apparition de signes évocateurs d'...

METROZAL®
Métronidazole
Comprimés 250 mg et 500 mg

- Comprimés 250 mg - Boîte de 20.
- Comprimés 500 mg - Boîte de 20.

COMPOSITION:

METROZAL® 250 mg

Metronidazole has been shown to be effective in the treatment of bacterial vaginosis.

EXC
EXC
ME

METROZAL®

Métro

RPV : 32.50 DH



6 118000 190967

IND

- Amibiases.
 - Trichomonases urogénitales.
 - Vaginites non spécifiques.
 - Lambliaoses.
 - Traitement curatif des infections médicochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
 - Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.
- Il existe une indication officielle pour l'utilisation préventive des antibiotiques en pédiatrie des antihistaminiques

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité aux imidazoles ou antécédent d'allergie au métronidazole, ou à l'un des autres constituants de METROZAL®.
- Enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route.

Relatives :

- Disulfirame ou alcool.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Amibiase :

Adultes : 1,5 g par jour, en 3 prises.

Enfants de plus de 6 ans : 30 à 40 mg/kg/jour, en 3 prises.

Dans l'amibiase hépatique, au stade abcédairé, évacuer l'abcès conjointement au traitement par le métronidazole.

La durée du traitement est de 7 jours consécutifs.

Trichomona

Chez la femme (urétrites et vaginites à trichomonas), de préférence, traitement mixte :

- 500 mg par jour en deux prises pendant 10 jours + 1 ovule par jour, ou
- traitement à dose unique de 2 g en 1 seule prise (4 comprimés 500 mg).

Que le partenaire présente ou non des signes cliniques d'infestation à *Trichomonas vaginalis*, il doit être traité concurremment, même en cas d'une réponse négative du laboratoire.

Chez l'homme (urétrites à trichomonas) : 500 mg en deux prises matin et soir pendant 10 jours.

Très exceptionnellement, il peut être nécessaire d'augmenter la dose journalière à 750 mg ou à 1 g.

Lamblia :

Adultes : 750 mg à 1 g par jour pendant 5 jours consécutifs.

Enfants :

5 à 10 ans : 375 mg/jour (à partir de 6 ans pour les comprimés à 250 mg).

10 à 15 ans : 500 mg/jour.

Vaginites non spécifiques :

500 mg 2 fois par jour pendant 7 jours.

Un traitement simultané du partenaire doit être pratiqué

Traitement des infections à germes anaérobies (en première intention ou en traitement de relais) :

Adultes : 1 à 1,5 g par jour.

Enfants de plus de 6 ans : 20 à 30 mg/kg/jour

EN CAS DE COMPLICATIONS, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Éviter les boissons alcoolisées et les médicaments contenant de l'alcool.
- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections chroniques ou évolutives.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles hématologiques, de traitement à forte dose et/ou de examens sanguins, particulièrement le contrôle de la formule leucocytaire.
- En cas de leucopénie, l'opportunité de la poursuite du traitement dépend de la
- En cas de traitement prolongé, surveiller l'apparition de signes évocateurs d'

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés enrobés à 250 mg

COMPOSITION :

Clarithromycine

Excipients q.s.p. :

Pelliculage : opadry, colorant

PROPRIÉTÉS :

Antibiotique de la famille des

INDICATIONS :

Traitement des infections :

- Sinusites aiguës.

- Exacerbations des bron-

- Pneumopathies communautaires.

- Traitement curatif des infections à Mycobacterium avium chez les patients infectés par le VIH.

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Infections cutanées bénignes.

- Infections stomatologiques.

- En association à un autre antibiotique et à un antisécrotoire, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.

- Allergie aux macrolides.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimizole, bédridil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, toltréodine, halofantrine.

- Grossesse et allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.

- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.

- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchites chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.

- Eradication de Helicobacter pylori : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrotoire d'une durée de 3 à 5 semaines.

- Respecter la prescription médicale.

- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la posologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Tenir compte de la possibilité de survenue de coites pseudomembraneuses.

- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).

- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une modification posologique.

- Insuffisance hépatique sévère.

- Insuffisance rénale sévère.

- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincosamine et la clindamycine.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.

- Candidose buccale, glossite, stomatite.

- Manifestations cutanées allergiques.

- Hépatite cholestasique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.

- Des cas d'acouphènes et d'hypoacousie dus à une posologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.

- Rares cas de dysgueusies.

- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

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

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Pimizole, Bédridil, Mizolastine.

Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Toltréodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine, Atorvastatine, Cérivastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (Indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : La theophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION : A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

LISTE I - Délivré uniquement sur ordonnance.

Date de révision de la notice : Avril 2012



sensibles dans les manifestations :

CLARIL 500 mg
500 mg
1 comprimé

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés sucrés à 250 mg

COMPOSITION :

Clarithromycine

Excipients q.s.p. :

Pelliculage : opadry, colorants

PROPRIÉTÉS :

Antibiotique de la famille des

INDICATIONS :

Traitement des infections :

- Sinusites aiguës.
- Exacerbations des bronchites chroniques.
- Pneumopathies communautaires.
- Traitement curatif des infections à Mycobacterium avium chez les patients infectés par le VIH.
- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique.
- Surinfections des bronchites aiguës.
- Infections cutanées bénignes.
- Infections stomatologiques.
- En association à un autre antibiotique et à un antisécrotoire, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité à la clarithromycine ou à l'un des composants.
- Allergie aux macrolides.
- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bédridil.

Relatives :

- Bromocriptine, cabergoline et pergolide, tacrolimus, ebastine, toltréodine, halofantrine.
- Grossesse et allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Angines : 500 mg/j, en 2 prises pendant 5 jours.
- Infections stomatologiques et cutanées : 500 mg/j en 2 prises.
- Infections bronchiques : 500 mg à 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.
- Sinusites aiguës, pneumopathies, bronchites chroniques : 1 g/j en 2 prises pendant 7 jours.
- Eradication de Helicobacter pylori : 500 mg soit 1 comprimé associé à 1g d'amoxicilline et 20 mg d'oméprazole matin et soir pendant 7 jours. La trithérapie sera suivie d'un traitement antisécrotoire d'une durée de 3 à 5 semaines.
- Respecter la prescription médicale.
- Avaler les comprimés avec un verre d'eau de préférence au cours des repas.

ADAPTATION DE LA POSOLOGIE :

- Chez les insuffisants rénaux (clairance de créatinine < 30 ml/min) réduire la posologie de moitié.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Tenir compte de la possibilité de survenue de coites pseudomembraneuses.
- Associer obligatoirement la clarithromycine à d'autres antibiotiques dans le traitement des infections VIH (+).
- Ne pas associer la clarithromycine à d'autres médicaments oto-toxiques, et en particulier les aminosides.

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue d'acouphènes ou de baisse de l'acuité auditive, un audiogramme devra être réalisé en plus d'une modification posologique.
- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance rénale sévère.
- Prendre en compte la possibilité de résistance croisée entre la clarithromycine et les autres macrolides, et d'autres antibiotiques tels que : la lincosamine et la clindamycine.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CLARIL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, un lavage gastrique et un traitement symptomatique s'imposent.

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, gastralgies, diarrhée.
- Candidose buccale, glossite, stomatite.
- Manifestations cutanées allergiques.
- Hépatite cholestasique due à une augmentation transitoire des transaminases ASAT-ALAT.
- Des cas d'acouphènes et d'hypoacousie dus à une posologie > à 1 g/j sur des périodes de traitement prolongées, réversibles à l'arrêt du traitement.
- Rares cas de dysgueusies.
- Colorations dentaires réversibles avec des soins dentaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice devra être signalé systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CLARIL® est déconseillé pendant la grossesse sauf nécessité absolue.

Interrompre l'allaitement en cas de survenue de troubles digestifs chez le nouveau-né allaité.

En cas de prise de cisapride par le nouveau-né allaité, la clarithromycine est formellement interdite.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

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

Associations contre-indiquées : Alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs, Cisapride, Pimozide, Bédridil, Mizolastine.

Associations déconseillées : Agonistes dopaminergiques, Ebastine, Tacrolimus, Toltréodine, Halofantrine.

Associations nécessitant des précautions d'emploi : Anticoagulants oraux, Ciclosporine, Digoxine, Midazolam, Triazolam, Rifabutine, Atorvastatine, Cérivastatine, Simvastatine, Carbamazépine, Antiprotéases (Indinavir, ritonavir), Disopyramide.

Associations à prendre en compte : La cophylline (base et sels) et Aminophylline.

CONDITIONS DE CONSERVATION : A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

LISTE I - Délivré uniquement sur ordonnance.

Date de révision de la notice : Avril 2012

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

HYDROXOCOBALAMINE BASE

PPV 58DH50

FOR

Hyd

pou

5000µg

able de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours. Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **Anphar Rolland**

F47234P230380

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

HYDROXOCOBALAMINE BASE

PPV 58DH50

FOR

Hyd

pou

5000µg

able de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères.

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours.

Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **Anphar Rolland**

F47234P230380

Esoméprazole (DCI) magnésium dihydraté

- Vous avez de
En cas de pre
devez contact
La prise d'un
période de plu
du poignet et
l'ostéoporose
d'ostéoporose
Enfants
En l'absence d
ans.
Interactions a
Informez votre
prendre tout a
soumis à presc
MEZOR peut
Ne prenez je
(utilisé dans le
Informez votre
- Atazanavir (u
- Clodigrogel (u
- Digoxine (uti
- Rifampicine (u
- Milfeperuton (u
- Kétoconazole
longiques),
- Erlotinib (uti
- Citalopram, le
- Diazepam (u
épilepsie).
- Phénytoïne
phénytoïne, un
administration
- Médicament
surveillance p
administration
- Cilostazol (ut
cambes lorsqu
- Cisapride (ut
Méthotrexate
cancer) - si v
temporaireme
- Tacrolimus (s
à votre méd
lanthromycine
vous devez l'in
Interactions a
vous pouvez v
Interactions a
ans objet.
Grossesse, al
si vous êtes
demandez con
votre médecin
énée.
Un ignore si M
utiliser MEZOF
Contre-indica
ans objet.
Effets sur l'ap
MEZOR n'est
phicules et à
bourdissemen
vous presser
machines.
MEZOR 20 n
propyl-p-hydr
utilisation de
tolérance au
déficit en su
à médic
éthyl-p-hydr
COMMENT F
uillez à toujo
votre médecin
cas de dout
si vous pren
votre médecin
si votre médi
s besoins, v
Posologie :
votre médi
tiquement. Ce
tre foie.
Les doses re
MEZOR 20 n
utes à parti
itement d
(GO) :
si votre médi
commandée
decin peut
la cicatrissat
La dose n'ut
ntro-résistan

