

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|---|----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation | contact@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge | pec@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Adhésion et changement de statut | adhession@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.

Déclaration de Maladie

N° W19-524136



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

22390

Matricule :

532

Société :

Retraite

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom :

WADEH Mohamed

Date de naissance :

01.07.1941

Adresse :

Hey France 1 Rue 5 N° 11 Air cloche Casab

Tél. :

0661622978

Total des frais engagés

2646,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. N. LATIF IDRISI

TRAUMATO - ORTHOPÉDISTE

75, Boulevard Massira Al Khadra

Tél: 05 22 25 23 25 / 05 22 25 25 07

Date de consultation :

WADEH MOHAMED

Age:

Lien de parenté :

Membre

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Q.I.H

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.

24 FEV

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 : Casab

Signature de l'adhérent(e) :

ALI SEUDI 2020

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE 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
19/02/2015	G		2225.2500	INP : 061065300160 2225.2500 195, Boulevard Masséna 13000 NANTERRE Téléphone : 01 34 54 00 00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. Fatiha EL HARTI Docteur en Pharmacie El Jadida, Rue 17 N° 34 Tél. : 0522 28 17 03	19/02/20	2646,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

مصحة المغرب

CLINIQUE MAGHREB

70, Rue Al Kadri - Maârif - Casablanca

Tél. : 05 22 990 990 (L.G) 25 81 11 - 23 45 39

Fax. 05 22 23 45 40

Casablanca, le

19.11.2026

① flumax 014 N°15 in
348,00x5 lorsque x 0/4
16,60x5 15/2 30i

① fluparox 2x 22 21
142,40x2 1

① metformin 40 4x2 30i
16,40x3 1

① flutamide 2x 15
92,00x2 1

① Acipfer 100 1x2 10
264,60 1

① Parly-B 1 1x2 6

① Acipfer 100 1x2 6

Lovenox® 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

Lovenox® 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

énoxaparine sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de renseigner certains questions.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

ANTI-THROMBOTIQUES.

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (*caillot dans une veine ou une artère*) et évite la récidive.

Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

Ce médicament est utilisé dans certains cas en chirurgie (pour LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml) ou en médecine (pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement), s'il existe un risque de phlébite (*caillot dans une veine*).

Il est également utilisé pour la prévention de la coagulation dans les circuits de dialyse (en cas d'insuffisance rénale).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LOVENOX

Contre-indications :

N'utilisez jamais LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml dans les cas suivants :

L'UTILISATION DE ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (*les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine*),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner,
- en cas de saignement excessif.

L'UTILISATION DE ce médicament est DECONSEILLÉE

- en cas d'insuffisance rénale sévère,
- dans les 24 premières heures après une hémorragie cérébrale,
- chez le sujet âgé (de plus de 65 ans), en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens ou par le dextran.

Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales

Faites attention avec LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml

Mises en garde spéciales

Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir rubrique « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Prévention des thromboses des veines chez les patients alités pour une affection médicale aiguë [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :

Dans le cas d'une infection aiguë ou d'une maladie rhumatologique aiguë, le traitement n'est justifié que si l'un des critères suivants est présent : âge > 75 ans, tumeur, antécédents de maladie veineuse, obésité, un traitement par les hormones, insuffisance cardiaque, insuffisance respiratoire chronique.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

L'utilisation de ce médicament dans la prévention des accidents thrombo-emboliques n'est pas recommandée chez les patients, notamment les femmes enceintes, porteurs de prothèses valvulaires cardiaques mécaniques.

PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être précisément respectées.

■ Précautions d'emploi

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignement, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Une anesthésie péridurale, une rachianesthésie ou une ponction lombaire n'est pas contre-indiquée en cas de traitement préventif par ce médicament. Cependant, certaines précautions devront être respectées : délai entre l'injection et l'anesthésie, surveillance particulière. Malgré ces précautions, la survenue d'un hématome au niveau de la colonne vertébrale est toujours possible.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le 1er trimestre de la grossesse. Au cours des 2^{me} et 3^{me} trimestres de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que si votre médecin l'estime nécessaire.

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

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

Allaitement

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

Posologie

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

- **En prévention chirurgicale :**
 - . Chirurgie à risque modéré : la posologie est de une injection quotidienne de 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml (20 mg/0,2 ml).
 - . Chirurgie à risque élevé : chirurgie de la hanche et du genou : la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **En prévention médicale [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :** la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **Hémodialyse :** une dose de 100 UI Anti-Xa/kg sera administrée.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un anticoagulant pris par voie orale, les injections ne seront arrêtées qu'après quelques jours pendant lesquels vous prendrez les 2 traitements en même temps. Il s'agit du temps nécessaire pour que le second

Lovenox® 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

Lovenox® 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

énoxaparine sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de renseigner certains questions.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

ANTI-THROMBOTIQUES.

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (*caillot dans une veine ou une artère*) et évite la récidive.

Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

Ce médicament est utilisé dans certains cas en chirurgie (pour LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml) ou en médecine (pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement), s'il existe un risque de phlébite (*caillot dans une veine*).

Il est également utilisé pour la prévention de la coagulation dans les circuits de dialyse (en cas d'insuffisance rénale).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LOVENOX

Contre-indications :

N'utilisez jamais LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml dans les cas suivants :

L'UTILISATION DE ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (*les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine*),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner,
- en cas de saignement excessif.

L'UTILISATION DE ce médicament est DECONSEILLÉE

- en cas d'insuffisance rénale sévère,
- dans les 24 premières heures après une hémorragie cérébrale,
- chez le sujet âgé (de plus de 65 ans), en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens ou par le dextran.

Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales

Faites attention avec LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml

Mises en garde spéciales

Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir rubrique « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Prévention des thromboses des veines chez les patients alités pour une affection médicale aiguë [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :

Dans le cas d'une infection aiguë ou d'une maladie rhumatologique aiguë, le traitement n'est justifié que si l'un des critères suivants est présent : âge > 75 ans, tumeur, antécédents de maladie veineuse, obésité, un traitement par les hormones, insuffisance cardiaque, insuffisance respiratoire chronique.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

L'utilisation de ce médicament dans la prévention des accidents thrombo-emboliques n'est pas recommandée chez les patients, notamment les femmes enceintes, porteurs de prothèses valvulaires cardiaques mécaniques.

PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être précisément respectées.

■ Précautions d'emploi

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignement, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Une anesthésie péridurale, une rachianesthésie ou une ponction lombaire n'est pas contre-indiquée en cas de traitement préventif par ce médicament. Cependant, certaines précautions devront être respectées : délai entre l'injection et l'anesthésie, surveillance particulière. Malgré ces précautions, la survenue d'un hématome au niveau de la colonne vertébrale est toujours possible.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le 1er trimestre de la grossesse. Au cours des 2^{me} et 3^{me} trimestres de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que si votre médecin l'estime nécessaire.

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

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

Allaitement

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

Posologie

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

- **En prévention chirurgicale :**
 - . Chirurgie à risque modéré : la posologie est de une injection quotidienne de 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml (20 mg/0,2 ml).
 - . Chirurgie à risque élevé : chirurgie de la hanche et du genou : la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **En prévention médicale [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :** la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **Hémodialyse :** une dose de 100 UI Anti-Xa/kg sera administrée.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un anticoagulant pris par voie orale, les injections ne seront arrêtées qu'après quelques jours pendant lesquels vous prendrez les 2 traitements en même temps. Il s'agit du temps nécessaire pour que le second

Lovenox® 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

Lovenox® 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

énoxaparine sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de renseigner certains questions.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

ANTI-THROMBOTIQUES.

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (*caillot dans une veine ou une artère*) et évite la récidive.

Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

Ce médicament est utilisé dans certains cas en chirurgie (pour LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml) ou en médecine (pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement), s'il existe un risque de phlébite (*caillot dans une veine*).

Il est également utilisé pour la prévention de la coagulation dans les circuits de dialyse (en cas d'insuffisance rénale).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LOVENOX

Contre-indications :

N'utilisez jamais LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml dans les cas suivants :

L'UTILISATION DE ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (*les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine*),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner,
- en cas de saignement excessif.

L'UTILISATION DE ce médicament est DECONSEILLÉE

- en cas d'insuffisance rénale sévère,
- dans les 24 premières heures après une hémorragie cérébrale,
- chez le sujet âgé (de plus de 65 ans), en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens ou par le dextran.

Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales

Faites attention avec LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml

Mises en garde spéciales

Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir rubrique « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Prévention des thromboses des veines chez les patients alités pour une affection médicale aiguë [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :

Dans le cas d'une infection aiguë ou d'une maladie rhumatologique aiguë, le traitement n'est justifié que si l'un des critères suivants est présent : âge > 75 ans, tumeur, antécédents de maladie veineuse, obésité, un traitement par les hormones, insuffisance cardiaque, insuffisance respiratoire chronique.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

L'utilisation de ce médicament dans la prévention des accidents thrombo-emboliques n'est pas recommandée chez les patients, notamment les femmes enceintes, porteurs de prothèses valvulaires cardiaques mécaniques.

PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être précisément respectées.

■ Précautions d'emploi

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignement, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Une anesthésie péridurale, une rachianesthésie ou une ponction lombaire n'est pas contre-indiquée en cas de traitement préventif par ce médicament. Cependant, certaines précautions devront être respectées : délai entre l'injection et l'anesthésie, surveillance particulière. Malgré ces précautions, la survenue d'un hématome au niveau de la colonne vertébrale est toujours possible.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le 1er trimestre de la grossesse. Au cours des 2^{me} et 3^{me} trimestres de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que si votre médecin l'estime nécessaire.

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

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

Allaitement

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

Posologie

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

- **En prévention chirurgicale :**
 - . Chirurgie à risque modéré : la posologie est de une injection quotidienne de 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml (20 mg/0,2 ml).
 - . Chirurgie à risque élevé : chirurgie de la hanche et du genou : la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **En prévention médicale [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :** la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **Hémodialyse :** une dose de 100 UI Anti-Xa/kg sera administrée.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un anticoagulant pris par voie orale, les injections ne seront arrêtées qu'après quelques jours pendant lesquels vous prendrez les 2 traitements en même temps. Il s'agit du temps nécessaire pour que le second

Lovenox® 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

Lovenox® 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue pré-remplie

énoxaparine sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de renseigner certains questions.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
3. Comment utiliser Lovenox
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lovenox
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LOVENOX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

ANTI-THROMBOTIQUES.

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (*caillot dans une veine ou une artère*) et évite la récidive.

Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

Ce médicament est utilisé dans certains cas en chirurgie (pour LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml) ou en médecine (pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement), s'il existe un risque de phlébite (*caillot dans une veine*).

Il est également utilisé pour la prévention de la coagulation dans les circuits de dialyse (en cas d'insuffisance rénale).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LOVENOX

Contre-indications :

N'utilisez jamais LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml dans les cas suivants :

L'UTILISATION DE ce médicament est CONTRE-INDIQUEE

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (*les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine*),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) risquant de saigner,
- en cas de saignement excessif.

L'UTILISATION DE ce médicament est DECONSEILLÉE

- en cas d'insuffisance rénale sévère,
- dans les 24 premières heures après une hémorragie cérébrale,
- chez le sujet âgé (de plus de 65 ans), en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens ou par le dextran.

Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales

Faites attention avec LOVENOX 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml et 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml

Mises en garde spéciales

Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir rubrique « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Prévention des thromboses des veines chez les patients alités pour une affection médicale aiguë [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :

Dans le cas d'une infection aiguë ou d'une maladie rhumatologique aiguë, le traitement n'est justifié que si l'un des critères suivants est présent : âge > 75 ans, tumeur, antécédents de maladie veineuse, obésité, un traitement par les hormones, insuffisance cardiaque, insuffisance respiratoire chronique.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

L'utilisation de ce médicament dans la prévention des accidents thrombo-emboliques n'est pas recommandée chez les patients, notamment les femmes enceintes, porteurs de prothèses valvulaires cardiaques mécaniques.

PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être précisément respectées.

■ Précautions d'emploi

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignement, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Une anesthésie péridurale, une rachianesthésie ou une ponction lombaire n'est pas contre-indiquée en cas de traitement préventif par ce médicament. Cependant, certaines précautions devront être respectées : délai entre l'injection et l'anesthésie, surveillance particulière. Malgré ces précautions, la survenue d'un hématome au niveau de la colonne vertébrale est toujours possible.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le 1er trimestre de la grossesse. Au cours des 2^{me} et 3^{me} trimestres de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que si votre médecin l'estime nécessaire.

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

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

Allaitement

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

Posologie

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

- **En prévention chirurgicale :**
 - . Chirurgie à risque modéré : la posologie est de une injection quotidienne de 2000 UI Anti-Xa/0,2 ml (20 mg/0,2 ml).
 - . Chirurgie à risque élevé : chirurgie de la hanche et du genou : la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **En prévention médicale [pour LOVENOX 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml uniquement] :** la posologie est de une injection quotidienne de 4000 UI Anti-Xa/0,4 ml (40 mg/0,4 ml).
- **Hémodialyse :** une dose de 100 UI Anti-Xa/kg sera administrée.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un anticoagulant pris par voie orale, les injections ne seront arrêtées qu'après quelques jours pendant lesquels vous prendrez les 2 traitements en même temps. Il s'agit du temps nécessaire pour que le second

MEGAFLOX®

250 mg : Boîtes de 10 et 20 comprimés pelliculés

500 mg : Boîte de 10 comprimés

Ciprofloxacine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE MEGAFLOX® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :

Fluorquinolone - code ATC : J01MA02.

MEGAFLOX® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluorquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Indications thérapeutiques :

MEGAFLOX® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

MEGAFLOX® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de MEGAFLOX®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

MEGAFLOX® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

DUU

Lot :

Exp :

PPV :

Informations importantes

Les informations ci-dessous sont identiques à celles indiquées sur votre pharmacien.

92,503

Il est préférable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.

Ne prenez pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

MEGAFLOX® peut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment réagir à MEGAFLOX® avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. En cas de doute, parlez-en avec votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet notable

Sans objet.

3- COMMENT PRENDRE MEGAFLOX® ?

Instruction pour un bon usage

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.

Poseologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de MEGAFLOX® vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa严重性.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de MEGAFLOX® à prendre ou la façon de les prendre.

- a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne coupez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.
- b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.
- c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de MEGAFLOX® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium). Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLOX® que vous n'auriez dû :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, si c'est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Veuillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre MEGAFLOX® :

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

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 EVENTUELS ?

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

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique gonflement (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge , qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;
- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) ;
- réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

MEGAFLOX®

250 mg : Boîtes de 10 et 20 comprimés pelliculés

500 mg : Boîte de 10 comprimés

Ciprofloxacine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE MEGAFLOX® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :

Fluorquinolone - code ATC : J01MA02.

MEGAFLOX® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluorquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Indications thérapeutiques :

Chez l'adulte

MEGAFLOX® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

MEGAFLOX® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de MEGAFLOX®.

Chez l'enfant et l'adolescent

MEGAFLOX® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

DUU

Lot

:

Exp

:

PPV

:

Les informations

sont identiques

votre pharmacien.

92,503

Il est préférable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.

Ne prenez pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

MEGAFLOX® peut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment réagir à MEGAFLOX® avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. En cas de doute, parlez-en avec votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet notable

Sans objet.

3- COMMENT PRENDRE MEGAFLOX® ?

Instruction pour un bon usage

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.

Poseologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de MEGAFLOX® vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa严重性.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de MEGAFLOX® à prendre ou la façon de les prendre.

- a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne coupez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.
- b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.
- c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de MEGAFLOX® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLOX® que vous n'auriez dû :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, si c'est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Veuillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre MEGAFLOX® :

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

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 EVENTUELS ?

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

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique gonflement (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge , qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;
- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) ;
- réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

GÉLUPRANE® 500 mg

Enfant (à partir de 27 kg) et Adulte

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : GÉLUPRANE 500 mg

Composition : Paracétamol 500 mg
paracétamol par boîte.

Excipients : q.s.p. 1 gélule

Forme pharmaceutique : Boîte de 10 gélules

Classe pharmaceutique

- Antalgique : il calme la douleur.
- Antipyrétique : il fait baisser la température (de fièvre).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la douleur, notamment en cas de :

- maux de tête, migraines,
- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- règles douloureuses,

Ce médicament est également indiqué dans le traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Contre-indications

GÉLUPRANE 500 mg ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- Enfant de poids inférieur à 27 kg : il existe d'autres formes de paracétamol (sachet/suppositoire) adaptées au poids de l'enfant.

Précautions d'emploi

Ne pas dépasser les posologies indiquées.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin.

En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GÉLUPRANE peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

GÉLUPRANE n'est pas agressif pour votre estomac ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

Interactions médicamenteuses

Veuillez signaler la prise de GÉLUPRANE à votre médecin s'il vous a prescrit un dosage d'acide urique sanguin ou un dosage de la glycémie.

GÉLUPRANE peut être associé aux :

- anti-inflammatoires,
- cortisone et ses dérivés,
- anticoagulants.



16160

GÉLUPRANE® 500 mg

Enfant (à partir de 27 kg) et Adulte

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : GÉLUPRANE 500 mg

Composition : Paracétamol 500 mg
paracétamol par boîte.

Excipients : q.s.p. 1 gélule

Forme pharmaceutique : Boîte de 10 gélules

Classe pharmaceutique

- Antalgique : il calme la douleur.
- Antipyrétique : il fait baisser la température (de fièvre).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la douleur, notamment en cas de :

- maux de tête, migraines,
- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- règles douloureuses,

Ce médicament est également indiqué dans le traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Contre-indications

GÉLUPRANE 500 mg ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- Enfant de poids inférieur à 27 kg : il existe d'autres formes de paracétamol (sachet/suppositoire) adaptées au poids de l'enfant.

Précautions d'emploi

Ne pas dépasser les posologies indiquées.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin.

En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GÉLUPRANE peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

GÉLUPRANE n'est pas agressif pour votre estomac ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

Interactions médicamenteuses

Veuillez signaler la prise de GÉLUPRANE à votre médecin s'il vous a prescrit un dosage d'acide urique sanguin ou un dosage de la glycémie.

GÉLUPRANE peut être associé aux :

- anti-inflammatoires,
- cortisone et ses dérivés,
- anticoagulants.



16160

GÉLUPRANE® 500 mg

Enfant (à partir de 27 kg) et Adulte

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : GÉLUPRANE 500 mg

Composition : Paracétamol 500 mg
paracétamol par boîte.

Excipients : q.s.p. 1 gélule

Forme pharmaceutique : Boîte de 10 gélules

Classe pharmaceutique

- Antalgique : il calme la douleur.
- Antipyrétique : il fait baisser la température (de fièvre).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la douleur, notamment en cas de :

- maux de tête, migraines,
- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- règles douloureuses,

Ce médicament est également indiqué dans le traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Contre-indications

GÉLUPRANE 500 mg ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- Enfant de poids inférieur à 27 kg : il existe d'autres formes de paracétamol (sachet/suppositoire) adaptées au poids de l'enfant.

Précautions d'emploi

Ne pas dépasser les posologies indiquées.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin.

En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GÉLUPRANE peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

GÉLUPRANE n'est pas agressif pour votre estomac ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

Interactions médicamenteuses

Veuillez signaler la prise de GÉLUPRANE à votre médecin s'il vous a prescrit un dosage d'acide urique sanguin ou un dosage de la glycémie.

GÉLUPRANE peut être associé aux :

- anti-inflammatoires,
- cortisone et ses dérivés,
- anticoagulants.



16160

GÉLUPRANE® 500 mg

Enfant (à partir de 27 kg) et Adulte

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : GÉLUPRANE 500 mg

Composition : Paracétamol 500 mg
paracétamol par boîte.

Excipients : q.s.p. 1 gélule

Forme pharmaceutique : Boîte de 10 gélules

Classe pharmaceutique

- Antalgique : il calme la douleur.
- Antipyrétique : il fait baisser la température (de fièvre).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la douleur, notamment en cas de :

- maux de tête, migraines,
- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- règles douloureuses,

Ce médicament est également indiqué dans le traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Contre-indications

GÉLUPRANE 500 mg ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- Enfant de poids inférieur à 27 kg : il existe d'autres formes de paracétamol (sachet/suppositoire) adaptées au poids de l'enfant.

Précautions d'emploi

Ne pas dépasser les posologies indiquées.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin.

En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GÉLUPRANE peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

GÉLUPRANE n'est pas agressif pour votre estomac ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

Interactions médicamenteuses

Veuillez signaler la prise de GÉLUPRANE à votre médecin s'il vous a prescrit un dosage d'acide urique sanguin ou un dosage de la glycémie.

GÉLUPRANE peut être associé aux :

- anti-inflammatoires,
- cortisone et ses dérivés,
- anticoagulants.



16160

GÉLUPRANE® 500 mg

Enfant (à partir de 27 kg) et Adulte

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : GÉLUPRANE 500 mg

Composition : Paracétamol 500 mg
paracétamol par boîte.

Excipients : q.s.p. 1 gélule

Forme pharmaceutique : Boîte de 10 gélules

Classe pharmaceutique

- Antalgique : il calme la douleur.
- Antipyrétique : il fait baisser la température de fièvre.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la douleur, notamment en cas de :

- maux de tête, migraines,
- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- règles douloureuses,

Ce médicament est également indiqué dans le traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Contre-indications

GÉLUPRANE 500 mg ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- Enfant de poids inférieur à 27 kg : il existe d'autres formes de paracétamol (sachet/suppositoire) adaptées au poids de l'enfant.

Précautions d'emploi

Ne pas dépasser les posologies indiquées.

Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin.

En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GÉLUPRANE peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

GÉLUPRANE n'est pas agressif pour votre estomac ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

Interactions médicamenteuses

Veuillez signaler la prise de GÉLUPRANE à votre médecin s'il vous a prescrit un dosage d'acide urique sanguin ou un dosage de la glycémie.

GÉLUPRANE peut être associé aux :

- anti-inflammatoires,
- cortisone et ses dérivés,
- anticoagulants.



100160
10/23
H218-2

Ab 60

PS10406

SYNTHEMEDIC
12 rue zoubir bncu al aquam roches
toires casablanca
INEXIUM

40 mg
Boite 14

6417501P 21NPD

PPV:142.10.DH

Cp GR

118001

020607

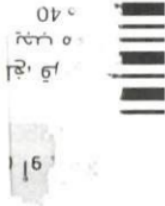
6

118001

020607

**INEXIUM® 40 mg,
comprimé
gastro-résistant
ésoméprazole**

**إينكسيوم® 40 ملخ،
قرص صامد لحموضة
المعدة
ازومبرازول**



AstraZeneca 

PS10406

SYNTHEMEDIC
12 rue zoubir bncu al aquam roches
toires casablanca
INEXIUM

40 mg
Boite 14

6417501P 21NPD

PPV:142.10.DH

Cp GR

118001

020607

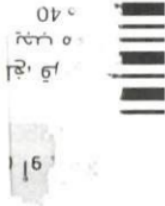
6

118001

020607

**INEXIUM® 40 mg,
comprimé
gastro-résistant
ésoméprazole**

**إينكسيوم® 40 ملخ،
قرص صامد لحموضة
المعدة
ازومبرازول**



AstraZeneca 

FLOXAM®

(FLUCLOXACILLINE)

Penicilline in

Penicilline

PRESENTATIONS :

- Boîte de 16 gélules à 500 mg
- Boîte de 24 gélules à 500 mg
- Flacon de 12 doses de poudre pour 60 ml de
- Flacon de 20 doses de poudre pour 100 ml de
- Boîte de 1 flacon de poudre à 500 mg + benzylrique à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 1 g + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 250 mg + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 6 flacons de poudre à 1 g + 6 ampoules à 3 %)

COMPOSITION :

- Gélules à 500 mg :

Flucloxacilline (DCI) 500 mg (sous forme de Excipient qs 1 gélule).

- Poudre pour suspension buvable à 250 mg :

Flucloxacilline (DCI) 250 mg (sous forme de Excipient qsp 6,5 g de poudre par flacon de 1 l)

- Injectables à 250 mg :

Flacon de poudre contenant 250 mg de Flucloxacilline (DCI) + ampoule de 3 ml de solvant eau pour préparations injectables.

- Injectables à 500 mg :

Flacon de poudre contenant 500 mg de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %

- Injectables à 1 g :

Flacon de poudre contenant 1 g de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines isoxazoles semi-synthétiques, résistant à la pénicillinase staphylococcique ainsi qu'à l'acidité gastrique.

La Flucloxacilline est bactéricide. Elle agit au niveau de la synthèse de la paroi bactérienne.

Spectre d'activité : c'est avant tout un anti-staphylococcique, actif sur : staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus pyogenes, streptococcus pneumoniae, s. viridans, clostridium spp, bacillus anthracis, neisseria spp

La Flucloxacilline diffuse largement dans les tissus. Elle est retrouvée dans le muscle, les poumons, les liquides d'épanchement péricardique, pleural, synovial, la lymphe, l'abcès non caséux, le tissu sous-cutané, les amygdales, l'os et l'oreille moyenne.

INDICATIONS :

Découlent de son activité bactéricide anti-staphylococcique.

Son intérêt réside dans les staphylococcies cutanées, muqueuses, et les localisations de la sphère ORL.

Prophylaxie des infections post-opératoires (chirurgie cardio-thoracique et orthopédique).

Dans les infections pleuro-pulmonaires, ostéoarticulaires, les septicémies, les endocardites, le choc septique et les infections méningées, une association est habituellement conseillée.

Ce médicament ne contenant pas de sucre, il peut être administré au diabétique et en cas de mauvais état dentaire ou de régime hypocalorique.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale : (1/2 heure avant les repas)

Adultes : 500 mg 3 à 4 fois / 24 heures

Enfants et Nourrissons : 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg / 5 ml 2 à 3 fois par jour

PPV 116DH40

LOT 99039 3

EXP 10/2021

(Alcool

benzyllique

benzyllique

FLOXAM®
Flucloxacilline

500 mg 24 gélules



ml
as.

monohydraté) +

FLOXAM®

(FLUCLOXACILLINE)

Penicilline in

Penicilline

PRESENTATIONS :

- Boîte de 16 gélules à 500 mg
- Boîte de 24 gélules à 500 mg
- Flacon de 12 doses de poudre pour 60 ml de
- Flacon de 20 doses de poudre pour 100 ml de
- Boîte de 1 flacon de poudre à 500 mg + benzylrique à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 1 g + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 250 mg + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 6 flacons de poudre à 1 g + 6 ampoules à 3 %)

COMPOSITION :

- Gélules à 500 mg :

Flucloxacilline (DCI) 500 mg (sous forme de Excipient qs 1 gélule).

- Poudre pour suspension buvable à 250 mg :

Flucloxacilline (DCI) 250 mg (sous forme de Excipient qsp 6,5 g de poudre par flacon de 1 ml).

- Injectables à 250 mg :

Flacon de poudre contenant 250 mg de Flucloxacilline (DCI) + ampoule de 3 ml de solvant eau pour préparations injectables.

- Injectables à 500 mg :

Flacon de poudre contenant 500 mg de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %.

- Injectables à 1 g :

Flacon de poudre contenant 1 g de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %.

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines isoxazoles semi-synthétiques, résistant à la pénicillinase staphylococcique ainsi qu'à l'acidité gastrique.

La Flucloxacilline est bactéricide. Elle agit au niveau de la synthèse de la paroi bactérienne.

Spectre d'activité : c'est avant tout un anti-staphylococcique, actif sur : staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus pyogenes, streptococcus pneumoniae, s. viridans, clostridium spp, bacillus anthracis, neisseria spp

La Flucloxacilline diffuse largement dans les tissus. Elle est retrouvée dans le muscle, les poumons, les liquides d'épanchement péricardique, pleural, synovial, la lymphe, l'abcès non caséux, le tissu sous-cutané, les amygdales, l'os et l'oreille moyenne.

INDICATIONS :

Découlent de son activité bactéricide anti-staphylococcique.

Son intérêt réside dans les staphylococcies cutanées, muqueuses, et les localisations de la sphère ORL.

Prophylaxie des infections post-opératoires (chirurgie cardio-thoracique et orthopédique).

Dans les infections pleuro-pulmonaires, ostéoarticulaires, les septicémies, les endocardites, le choc septique et les infections méningées, une association est habituellement conseillée.

Ce médicament ne contenant pas de sucre, il peut être administré au diabétique et en cas de mauvais état dentaire ou de régime hypocalorique.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale : (1/2 heure avant les repas)

Adultes : 500 mg 3 à 4 fois / 24 heures

Enfants et Nourrissons : 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg / 5 ml 2 à 3 fois par jour

PPV 116DH40

LOT 99039 3

EXP 10/2021

(Alcool

benzyllique

benzyllique

FLOXAM®
Flucloxacilline

500 mg 24 gélules



ml.
as.

monohydraté) +

FLOXAM®

(FLUCLOXACILLINE)

Penicilline in

Penicilline

PRESENTATIONS :

- Boîte de 16 gélules à 500 mg
- Boîte de 24 gélules à 500 mg
- Flacon de 12 doses de poudre pour 60 ml de
- Flacon de 20 doses de poudre pour 100 ml de
- Boîte de 1 flacon de poudre à 500 mg + benzylrique à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 1 g + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 1 flacon de poudre à 250 mg + 1 ampoule à 3 %)
- Boîte de 6 flacons de poudre à 1 g + 6 ampoules à 3 %)

COMPOSITION :

- Gélules à 500 mg :

Flucloxacilline (DCI) 500 mg (sous forme de Excipient qs 1 gélule).

- Poudre pour suspension buvable à 250 mg :

Flucloxacilline (DCI) 250 mg (sous forme de Excipient qsp 6,5 g de poudre par flacon de 1 ml).

- Injectables à 250 mg :

Flacon de poudre contenant 250 mg de Flucloxacilline (DCI) + ampoule de 3 ml de solvant eau pour préparations injectables.

- Injectables à 500 mg :

Flacon de poudre contenant 500 mg de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %.

- Injectables à 1 g :

Flacon de poudre contenant 1 g de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylrique à 3 %.

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines isoxazoles semi-synthétiques, résistant à la pénicillinase staphylococcique ainsi qu'à l'acidité gastrique.

La Flucloxacilline est bactéricide. Elle agit au niveau de la synthèse de la paroi bactérienne.

Spectre d'activité : c'est avant tout un anti-staphylococcique, actif sur : staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus pyogenes, streptococcus pneumoniae, s. viridans, clostridium spp, bacillus anthracis, neisseria spp

La Flucloxacilline diffuse largement dans les tissus. Elle est retrouvée dans le muscle, les poumons, les liquides d'épanchement péricardique, pleural, synovial, la lymphe, l'abcès non caséux, le tissu sous-cutané, les amygdales, l'os et l'oreille moyenne.

INDICATIONS :

Découlent de son activité bactéricide anti-staphylococcique.

Son intérêt réside dans les staphylococcies cutanées, muqueuses, et les localisations de la sphère ORL.

Prophylaxie des infections post-opératoires (chirurgie cardio-thoracique et orthopédique).

Dans les infections pleuro-pulmonaires, ostéoarticulaires, les septicémies, les endocardites, le choc septique et les infections méningées, une association est habituellement conseillée.

Ce médicament ne contenant pas de sucre, il peut être administré au diabétique et en cas de mauvais état dentaire ou de régime hypocalorique.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale : (1/2 heure avant les repas)

Adultes : 500 mg 3 à 4 fois / 24 heures

Enfants et Nourrissons : 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg / 5 ml 2 à 3 fois par jour

PPV 116DH40

LOT 99039 3

EXP 10/2021

(Alcool

benzyllique

benzyllique

FLOXAM®
Flucloxacilline

500 mg 24 gélules



ml.
as.

monohydraté) +