

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

### Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)



## Déclaration de Maladie : N° P19- 0001608

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3399 Société : 22424

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FARES EADINE GHANDI Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0661214935 Total des frais engagés : 1728,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26/11/2019

Nom et prénom du malade : Lahfa Fares Edine Age : 54

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

Nature de la maladie : Surdité + Sinusite

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA Le : 24 / 02 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :


ACCUEIL SIEGE RAM

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](http://www.mupras.com)



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/11/19	Ca	1	300,00	
	Aut	1	300,00	
	Imp	1	200,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/11/19	928,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

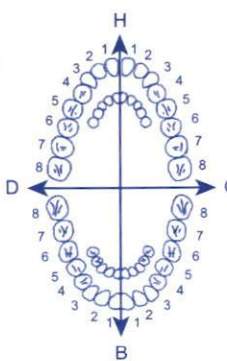
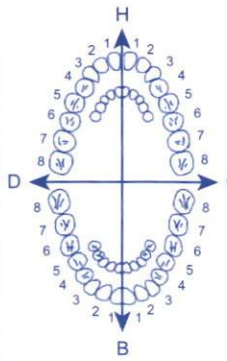
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

## Docteur Nadia AMAROUCH

SPECIALISTE OTO-RHINO-LARYNGOLOGIE  
CHIRURGIE CERVICO-FACIAL

DIPLÔMÉE EN PHYSIOPATHOLOGIE ET EXPLORATION

DES FONCTIONS NEURO-SENSORIELLES O.R.L.

Officier Médecin (ER) des Forces Armées Royales

Ancienne Résidente du Collège de Médecine des Hôpitaux de Paris

MEMBRE DE LA SOCIÉTÉ INTERNATIONALE D'OTO-NEURO-PHYSIOLOGIE

**Sur Rendez - Vous**

## الدكتورة نادية أعماروش

إختصاصية في أمراض وجراحة

الأذن - الأنف - الحنجرة - الوجه والعنق

طبيبة ضابطة (م.ع) بالقوات المسلحة الملكية

مقيمة سابقا بالأكاديمية الطبية بباريس

عضوة بالأكاديمية الدولية لفزيولوجية الأذن والدماغ والجهاز العصبي

بالموعد

Casablanca, le : 26/11/2019 : الدار البيضاء، في

**Madame FARESEDDINE Latifa**

106, 80 & 6

TRIAXON 1 G

1 Injection par jour pendant 6 jours EN IM

57, 60 & 3

SOLUMEDROL 120 MG

1 Injection par jour pendant 3 jours en IM

115, 00

AVAMYS

1 Application le matin, 1 Application le soir pendant  
3 mois

Total  
328, 60

PHARMACIE NAPOLEON  
Angle Rue d'Oran pour Glane  
et Rue des Palmiers N° 1  
Oasis - Casablanca

Dr. Nadia AMAROUCH  
Specialiste O.R.L.  
Chirurgie Cervico-Faciale  
16, Rue des Tabors - Oasis  
Casablanca  
Tél. : 05 22 98 23 27

Cette prescription comporte 3 spécialités

cabinetorlna@outlook.com

26, Rue des Tabors - Route de l'Oasis - Oasis - Casablanca - Tél.: 05 22 98 23 27 - Fax : 05 22 98 23 00



# NOTICE : INFORME L'UTILISATEUR

## SOLUMEDROL 120

lyophilisat et solution pour l'

Hémisuccinate de méthyl

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique également aux enfants.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère. Ceci s'applique également aux enfants.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice, voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SOLUMEDROL 120 mg/2 ml et solution pour usage parentéral ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml et solution pour usage parentéral ?
3. Comment utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SOLUMEDROL 120 mg/2 ml lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE SYSTEMIQUE NON ASSOCIES : code ATC : H02AB04

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?

N'utilisez jamais SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral :

- dans la plupart des infections,
- dans certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- dans certains troubles mentaux non traités,
- en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voies injectables  
Intraveineuse,  
intramusculaire.  
MISES EN GARDE  
SPECIALES: Se reporter à la notice.  
Ne pas laisser à la portée des enfants.  
LIRE ATTENTIVEMENT LA NOTICE AVANT UTILISATION

يُحفظ هذا الدواء بعيداً عن مرمى  
ومتناول الأطفال

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استخدام هذا الدواء



P.P.V. : 57,60

005S6009100

### سولوميدرو

120 مغ / 2 مل

هيميسوكسينات ميثيل الريدنيزولون  
مسحوق مجفف بالتجميد ومحلول للحقن

## Solu-Médrol®

Poudre et solvant pour solution injectable

120 mg/2 ml

méthylprednisolone  
hémisuccinate

1 flacon de poudre +  
1 ampoule de solvant (2 ml)



Lot S1E79A741  
Exp 08 2021

On mentionne pouvant notamment provoquer une hypertension artérielle).

### PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

- symptômes psychologiques ou psychiatriques en particulier en cas de suspicion de dépression ou d'idées suicidaires,
- manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
- troubles oculaires,
- troubles du rythme cardiaque,
- troubles musculaires,
- et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel et une supplémentation en potassium. L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

### APRES LE TRAITEMENT:

L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les indications de votre médecin.

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

### Précautions d'emploi

Ce médicament contient du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par 2 ml de solution, c'est-à-dire « sans sodium ».







**Notice:****Information de l'utili-****Avamys**

27,5 microgrammes par suspension pour pulvé Furoate de fluticasone

Veuillez lire attentiven avant de prendre ce m elle contient des infort importantes pour vous

- Gardez cette notice, v besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres q interrogez votre médi pharmacien ou votre ir
- Ce médicament vous a personnellement pres pas à d'autres person être nocif, même si les maladie sont identique
- Si vous ressentez un q indésirable, qu'il soit n dans cette notice, parl médecin, à votre phar infirmier(ère). Voir rub

**Que contient cette no**

1. Qu'est-ce qu'Avam quels cas est-il utili
  2. Quelles sont les in connaître avant d'i
  3. Comment utiliser A
  4. Effets indésirables
  5. Comment conserve
  6. Contenu de l'emba informations
- Guide d'utilisation**  
**pulvérisateur nasa**  
**étape**

27,5 microgrammes/  
pulvérisation

**Instructions**

201 un flacon 1

nouvelles indications

**Salvay**  
Furoate de fluticasone

Contient également : glucose anhydre, cellulose dispersible, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium, édétate disodique et eau purifiée.

Bien agiter avant utilisation.

Lire la notice avant utilisation.

Voie nasale.



**Si vous avez utilisé plus d'Avamys que vous n'auriez dû**

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Si vous oubliez d'utiliser Avamys**

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la lorsque vous vous en souvenez.

Si le moment de votre dose suivante est proche, attendez jusque-là. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou si vous

ressentez une gêne liée à l'utili u pulvérisateur nasal, demand informations à votre médecin pharmacien ou à votre infirmier

**4. Effets indésirables**

**éventuels**

**Avamys**  
Furoate de fluticasone

**Suspension pour**  
**pulvérisation nasale**

Fabriqu par :  
Glaxo Operations UK Limited  
Barnard Castle  
Royaume Uni



# TRIAXON® (IM)

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

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1  
Ceftriaxone Sodique

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,638 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

**POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

### Dose habituelle

Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :  
1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour ou en deux doses séparées).

Nouveaux-nés, nourrissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées. Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

TRIAXON®  
Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient  
de la lidocaïne : ne pas  
injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laisser ni à la portée ni à la  
vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne  
dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation,  
lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une  
utilisation immédiate est  
recommandée. Toutefois, elle peut  
être conservée pendant 6 heures à  
une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage personnel :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous alla  
à votre médecin avant de prendre ce m  
Le médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES

MACHINES

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez vertiges, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû :

Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/  
غ مل  
عبر العضل



من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية 30 يوم

TRIAXON® I.M.  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

COOPER  
PHARMA



# TRIAXON® (IM)

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

**Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1 Ceftriaxone Sodique**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

**Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,636 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

**Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

**Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :**

1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour). Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

**Nouveaux-nés, nourissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :**

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

**TRIAXON®**  
Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient de la lidocaïne : ne pas injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laissez ni à la portée ni à la vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation, lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une utilisation immédiate est recommandée. Toutefois, elle peut être conservée pendant 6 heures à une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage personnel :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

**LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES**

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû : Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/1 غ مل  
عبر العضل



من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية 30 يوم

**TRIAXON® I.M.**  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

**COOPER PHARMA**

# TRIAXON® (IM)

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

**Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1 Ceftriaxone Sodique**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

**Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,636 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

**Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

**Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :**

1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour). Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

**Nouveaux-nés, nourissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :**

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

**TRIAXON®**  
Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient de la lidocaïne : ne pas injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laissez ni à la portée ni à la vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation, lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une utilisation immédiate est recommandée. Toutefois, elle peut être conservée pendant 6 heures à une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage personnel :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

## LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû : Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/1 غ مل

عبر العضل

من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية 30 يوم

**TRIAXON® I.M.**  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

COOPER PHARMA



# TRIAXON® (IM)

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

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1  
Ceftriaxone Sodique

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,638 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

**POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

### Dose habituelle

Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :  
1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour ou en deux doses séparées).

Nouveaux-nés, nourrissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées. Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

TRIAXON®  
Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient  
de la lidocaïne : ne pas  
injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laisser ni à la portée ni à la  
vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne  
dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation,  
lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une  
utilisation immédiate est  
recommandée. Toutefois, elle peut  
être conservée pendant 6 heures à  
une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage personnel :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous alla  
à votre médecin avant de prendre ce m  
Le médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES

## CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû :  
Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/  
غ مل  
عبر العضل



من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية زوال أمعاء

TRIAXON® I.M.  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

COOPER  
PHARMA

# TRIAXON® (IM)

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

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1  
Ceftriaxone Sodique

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,636 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Poudre : la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

Solvant : chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

**POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

### Dose habituelle

Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :  
1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour). Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

Nouveaux-nés, nourrissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées. Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

TRIAXON®  
Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient de la lidocaïne : ne pas injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation, lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une utilisation immédiate est recommandée. Toutefois, elle peut être conservée pendant 6 heures à une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage par :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez à votre médecin avant de prendre ce médicament. Le médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES

MACHINES

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez des vertiges, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû :

Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/1 غ مل  
عبر العضل



من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية زوال أمعاء

TRIAXON® I.M.  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

COOPER PHARMA



# TRIAXON® (IM)

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

**Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1 Ceftriaxone Sodique**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

**Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,636 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 2 ml

**Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

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

Il peut être donné pour :

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

**POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

### Dose habituelle

Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :  
1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour ou en deux doses séparées).

Nouveaux-nés, nourrissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées. Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

# TRIAXON®

Ceftriaxone I.M.

Cette présentation contient de la lidocaïne : ne pas injecter par voie I.V.

Voie I.M.

Ne laissez ni à la portée ni à la vue des enfants  
يحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C  
يحفظ تحت حرارة لا تتعدى 30 درجة

Avant toute utilisation, lire attentivement la notice  
قبل أي استعمال اقرأ النشرة

Après reconstitution, une utilisation immédiate est recommandée. Toutefois, elle peut être conservée pendant 6 heures à une température inférieure à 25°C.

En particulier, de l'usage personnel :

- Un type d'antibiotique appelé aminosides
- Un antibiotique appelé chloramphénicol
- Interactions avec les aliments et les b
- Interactions avec les produits de phyt

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le médecin évaluera les bénéfices du

Sportifs : Sans objet.

**LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES**

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Triaxon peut provoquer des étourdissements. Si vous avez les symptômes que vous avez, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines. Si vous ressentez ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

## SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de Triaxon poudre et solvant pour solution injectable (IM) que vous n'auriez dû :  
Si vous recevez accidentellement une dose plus importante que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

## CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURES DOSES

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible. Cependant, si l'heure de l'injection

عبر العضل

3,5/1 غ مل

عبر العضل



من المسحوق ول للحقن

مدة صلاحية 30 يوم

TRIAXON® I.M.  
1g/3,5ml

Flacon de poudre + ampoule de solvant



6 118000 081258

LOT : P-01-6  
PER : 01-2022  
PPV : 106,80DH

COOPER PHARMA

**Dr AMAROUCH Nadia**  
**Oto-rhino-laryngologie**  
*Diplômée en Physiopathologie et exploration  
des fonctions neurosensorielles O.R.L.*  
*Officier Médecin (E.R) des forces armées Royales*  
*Ancienne résidente du Collège de Médecine des Hôpitaux de Paris*

CASABLANCA le 26/11/2019

**FACTURE**

Madame FARESEDDINE Latifa

*EXAMEN : CONSULTATION + AUDIOGRAMME TONAL*

*+ IMPEDENCEMETRIE*

*COTATION: V2+K20 +K20/2*

*HONORAIRES : 300DH + 300DH +200 DH*

*TOTAL : 800,00DH*

*(HUIT CENT DIRHAMME)*

*Cachet et signature du médecin*

*Dr. Nadia AMAROUCH  
Spécialiste O.R.L.  
Chirurgie Cervico-Faciale  
26, Rue des Tabors - OASIS  
CASABLANCA  
05.22.98.23.27*



LATIFA FARESEDDINE

Femme

Âge:54

Date de Naissance:01/02/1965

Date du Rapport: 26/11/2019

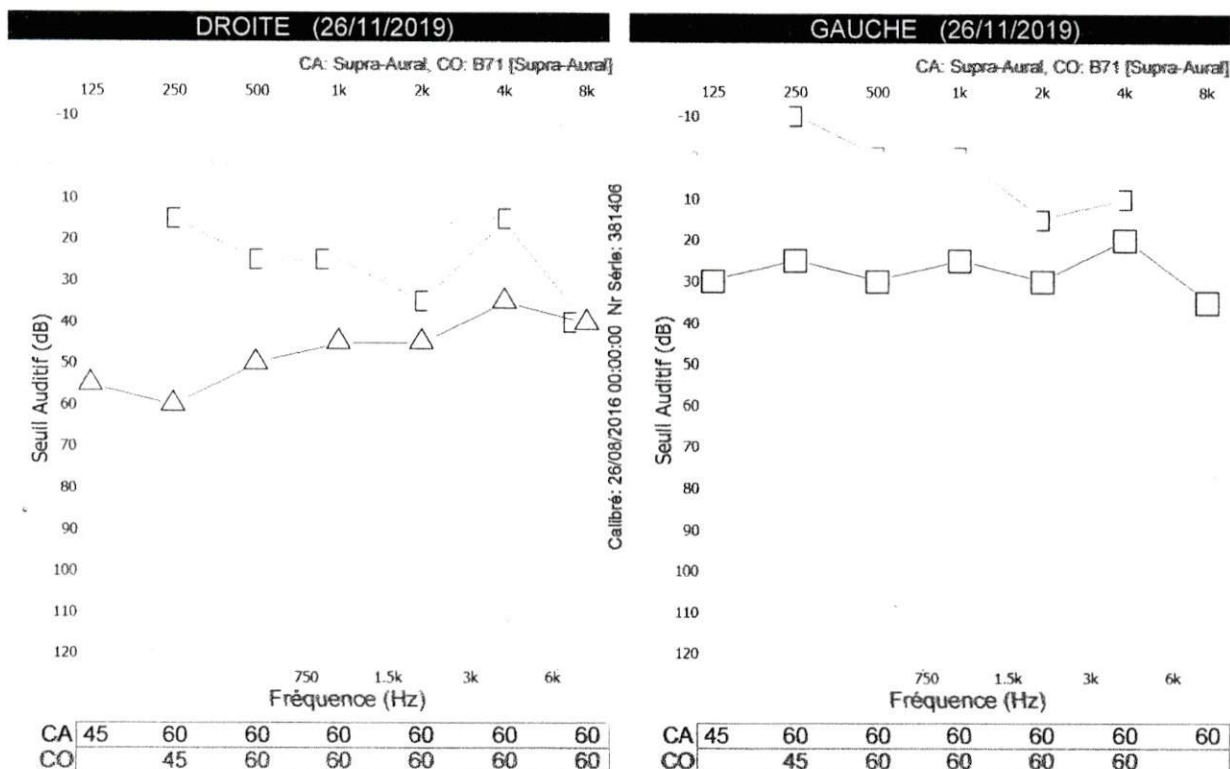
Testeur:

Commentaires du rapport:

Compte Rendu Audiogramme;

Surdité de perception à droite à 55 db et de transmission gauche à 30 db

Audiogramme avec masquage à 60 db



PTA (dB HL) / IA (%)

	CA	CO	IA
D	46	28	
G	28	5	

Fiabilité

Vocale SDT SRT WRS / SRS 1 WRS / SRS 2 MCL UCL

	dB HL	[m]	dB HL	[m]	%	dB HL	[m]	N/S	%	dB HL	[m]	N/S	dB HL	dB HL
D														
G														
Binaur														
Note	1					2								
Appar.														
Note														

Légende

G	D	Masqué
×	○	CA □ △
>	<	CO ] [
S	S	CL × ⊗
M	M	MCL
U	U	UCL
+	+	NR
PTA CA: 500, 1k, 2k		
CO: 500, 1k, 2k		

Signé par:

*[Signature]*

LATIFA FARESEDDINE

Femme

Âge:54

Date de Naissance:01/02/1965

Date du Rapport: 26/11/2019

Testeur:

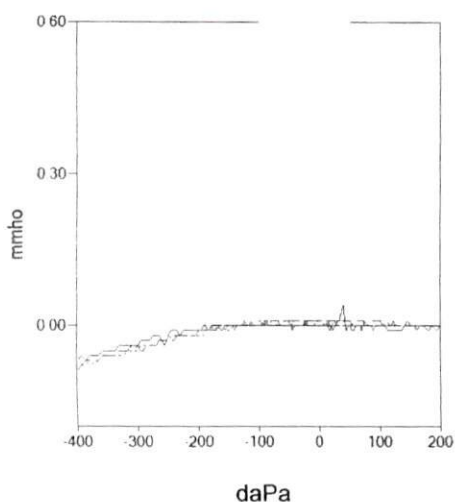
Commentaires du rapport:

Compte Rendu Impédancemétrie;

Tympan immobile a droite

Réflexes stapdiens abolie à droite

DROITE (26/11/2019)

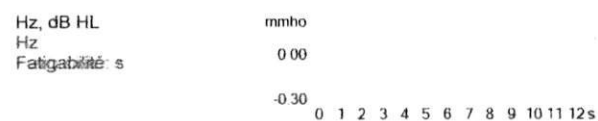
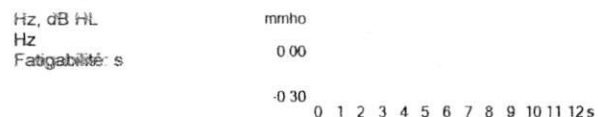


Tymp	—	- - -	....
Signal	226	226	226 Hz
AS	mmho		
TPP	daPa		
VCA	0,81	0,82	0,82 ml
TW	daPa		
Type	B	B	B
Balayage	400	400	400 daPa/s

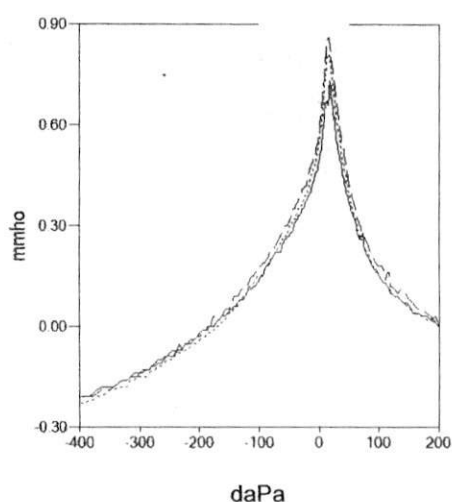
Seuil de Réflexes (dB HL) 226 Hz

	500	1k	2k	3k	4k	BBN	LBN	HBN
I (D)	105	105	105		105			
C(G)								

Decay Reflèxe



GAUCHE (26/11/2019)

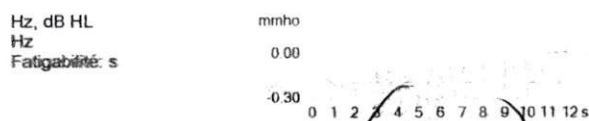
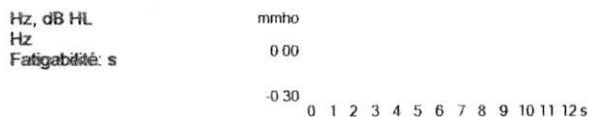


Tymp	—	- - -	....
Signal	226	226	226 Hz
AS	0,72	0,80	0,85 mmho
TPP	18	15	15 daPa
VCA	0,98	1,00	0,99 ml
TW	76	68	70 daPa
Type	A	A	A
Balayage	400	400	400 daPa/s

Seuil de Réflexes (dB HL) 226 Hz

	500	1k	2k	3k	4k	BBN	LBN	HBN
I (G)	105	95	90		100			
C(D)								

Réflexe Decay



*[Handwritten signature]*