

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.

entaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0041484

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4105 Société : 22501

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHABIS - NAKKEDINE

Date de naissance : 15.6.1956

Adresse : DB. doum R. 23 N° 10. ed. Cas.

Tél. : 660987372 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Anoual et Bd Bir Anzarane
CASABLANCA
Tél / Fax : 0522.25.82.30 - GSM : 06.11.46.69.66

Date de consultation : 12/11/2022

Nom et prénom du malade : BENDAHANE OUSSEMA Age : 1967

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Itérahisme bon, gauche

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
27/01/2020	C2	1	615	Docteur Abdellatif LAMRABET Chirurgien Orthopédiste et Traumatologue 9, Angle Bd Apollinaire - Bd Bir Anzarane CASA BLANC Tél / Fax : 0522 25 82 33 GSM : 0511 48 69 66

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE TAYEB 25 Dakhassama N° 27 Cité d'Urbanisation - Casablanca Tél : 0522 38 90 87	27/01/2020	696,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire de Pathologie DU CENTRE 2, Boulevard Zerkouni 0522 22 51 31 / 34 Fax: 0522 22 50 00	27/01/2020	P545	600 dh

AUXILIAIRES MEDICAUX

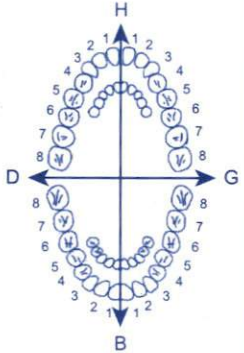
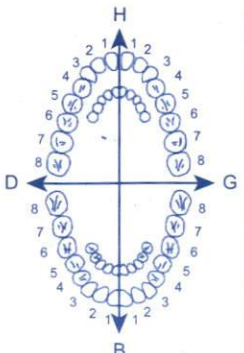
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 d

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 colspan="2">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 colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] 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

ORDONNANCE

Casablanca le, 27.1.2020

07^{me} - Brucitrimane 0.75g/170

● Urgences 24h/24

● Médecine

● Chirurgie

● Réanimation

● Radiologie

● Cardiologie
Interventionnelle

● Maternité

● Réanimation
Néonatale

● Hémodialyse

106,50

1 - Sepione 500

45,50

2 - Ceraflam 14 x 2/0

18,70

3 - Lasanid 14 x 1/1

86,70

4 - Loschelud 24 x 2-3/0

5 - Loschelud 349,00

6 - Loschelud 20 x 2-3/0

7 - Loschelud 18 x 2-3/0

696,40

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Anoual et Bd Bir Anzerane
CASABLANCA
Tél. / Fax : 0522 25 82 30 - GSM : 06 11 48 00 50



CLINIQUE
VILLE VERTE

ELSAN

ORDONNANCE

Casablanca le,

27.01.2020

M. BENDHMANE CRASSIA

CRO

● Urgences 24h/24

● Médecine

● Chirurgie

● Réanimation

● Radiologie

● Cardiologie
Interventionnelle

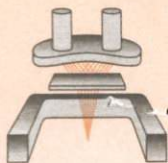
● Maternité

● Réanimation
Néonatale

● Hémodialyse

Adénolipome devenu douloureux
du 1/3 proximal du bras gauche.
Sous AG, abord en S italgique et
excision de ce qui semble être
l'os. La masse lipomatueuse
dont la partie profonde adhère à
l'apophyse musculaire. Fermeture
en 3 plans sur Redon 10 aspiratif.
Pansement à la bicladine.

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
9, Angle Bd Anouar et Bd Bir Anzarane
C.A.S.A.B. - Algérie
Tél. / Fax : 0522 25 82 36 - GSM : 06 11 48 89 88



Laboratoire de Pathologie du Centre

Pr. Laïla Laraqui
Anatomo - Cytopathologiste

Dr. Nouhad Benkirane
Anatomo - Cytopathologiste

Demande d'examen

De la part du Dr. LARAKI
Nom et Prénom du Patient Mme GLASSIA BENDAHMANE

Age 28-07-1967

Date du prélèvement 27.01.2020

Référence

Renseignements cliniques et paracliniques Adénolipome

Siège du prélèvement 1/3 sup bras gauche

Nature de lacte réalisé

Thérapeutique préalablement instituée

Actes chirurgicaux antérieurs avec références

Biopsie antérieure : Oui ☐ Non ☒

Si oui, rappeler la référence, SVP

Pour F.C.V. et biopsie endométriale à visée hormonale :

- Date des dernières règles

- Parité

- Thérapeutique antérieure ou en cours

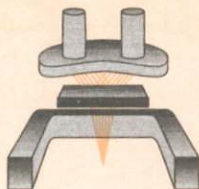
- Durée du cycle

- Frottis monocouche : Vagin ☐ Exocol ☐ Endocol ☐

- Frottis conventionnel : CBE : Endomètre ☐

Docteur Abdellatif LARAKI
Chirurgien Orthopédiste et
Traumatologue
Signature et Cachet
9, Angle Bd Anoual et Bd Bir Anzarane
CASABLANCA
Tél / Fax : 0522.25.82.30 - GSM : 06.11.48.69.88

LABORATOIRE DE PATHOLOGIE
DU CENTRE
52, Boulevard Zerkouni
Tél: 0522 22 51 31 / Fax: 0522 22 50 90



Laboratoire de Pathologie du Centre

Dr. Nouhad BENKIRANE

Pr. Laïla LARAQUI

Casablanca, le 30/01/20

Nom & Prénom : Mme BENDAHDANE OUASSILA
Sur ordonnance du : Dr LARAKI ABDELLATIF
Réf. : 20H01632

Prélevé et parvenu au laboratoire le : 27/01/20
Organe ou siège du prélèvement : Bras gauche
Renseignement(s) clinique(s) : Age : 53 ans
Masse du 1/3 supérieur du bras gauche.

COMPTE RENDU ANATOMOPATHOLOGIQUE

Pièce d'exérèse pesant 38 grammes, mesurant 8 x 5,5 cm, accompagnée de quatre fragments détachés de 1 à 6 cm, montrant tous à la coupe un aspect lobulé jaunâtre.

A l'examen histologique, il s'agit d'une prolifération lobulée par des travées conjonctivo-vasculaires grêles, constituée d'adipocytes matures sans anomalie cytonucléaire. Pas vu de structure ganglionnaire.
Absence de lésion suspecte de malignité.

Conclusion : - Lipome lipocytaire.
- Pas de signes de malignité.

Dr. Nouhad BENKIRANE

Dr. BENKIRANE Nouhad
ANATOMO - PATHOLOGISTE
Boulevard Zerkouni
22.51.34 - 22.51.34
Tél : 05.22.22.51.31 - 05.22.22.51.34
Fax : 05.22.22.50.90



Laboratoire de Pathologie du Centre

Dr. Nouhad BENKIRANE

Pr. Laïla LARAQUI

Casablanca, le 05/02/2020

FACTURE N° : 20/02117

Le laboratoire vous prie de croire à l'assurance de ses meilleurs sentiments et vous présente le relevé de ses honoraires s'élevant à la somme de :

600,00 Dhs

SIX CENTS DIRHAMS

Concernant les analyses exécutées le **27/01/2020**

Pour **BENDAHDANE OUASSILA**

Sur ordonnance du : **Dr LARAKI ABDELLATIF**

LABORATOIRE DE PATHOLOGIE
DU CENTRE
52, Boulevard Zerktouni
Tél: 0522 22 51 31 / 34 Fax: 0522 22 50 90

CLINIQUE VILLE VERTE
EL S A N
TEL :0522 51 23 23
CASABLANCA

Reçu de caisse

N° : 2001281503405650 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
200123131831EL-001	BENDAHMANE OUASSILA	28/01/2020

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
Espèce		1 900,00
MUPRAS	Total payé	1 900,00
MILLE NEUF CENTS DIRHAMS		

Reçu établi par : NAIMA

CLINIQUE VILLE VERTE
Service Facturation
Casa Green Town Bousskoura
INPE 090062686
Fax: 0522 78 25 89 ⑦

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Sirdalud® 4 mg.

Boite de 30 comprimés
Chlorhydrate de Tizanidine

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE SIRDALUD ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Sirdalud (tizanidine) est un relaxant musculaire utilisé sur prescription médicale dans les contractions musculaires douloureuses et dans les tensions musculaires accrues consécutives aux lésions du cerveau et de la moelle épinière ou observées dans la sclérose en plaques.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER SIRDALUD ?

Ne pas utiliser Sirdalud en cas d'hypersensibilité au principe actif (tizanidine) ou à un des excipients de Sirdalud ou encore lorsque la fonction hépatique est fortement réduite. Ne pas utiliser Sirdalud en même temps que des médicaments

contenant de la fluvoxamine (utilisés pour le traitement d'une dépression) ou de la ciprofloxacine (utilisés pour le traitement des infections). Veuillez dans ce cas informer votre médecin et ne prenez pas Sirdalud.

En cas d'indices de dysfonctionnements hépatiques (comme p. ex. nausées inexplicables, perte d'appétit ou fatigue), veuillez en informer votre médecin. Il vous fera une prise de sang pour contrôler votre fonction hépatique et il décidera si vous pouvez ou non continuer à prendre Sirdalud. En outre, il surveillera votre fonction hépatique si vous prenez des doses de 12 mg ou plus par jour.

Ce médicament peut diminuer votre capacité de réaction, votre aptitude à la conduite ou à l'utilisation d'outils ou de machines! Cet effet est encore plus marqué si vous consommez de l'alcool. C'est pourquoi, vous devez renoncer à consommer des boissons alcoolisées durant un traitement avec Sirdalud.

Avant de prendre Sirdalud, indiquez à



SIRDALUD® 4 mg
Comprimé pelliculé

PPV = 86,70 DH

re pharmacien
it vous
ussi si
nvisagez
peut être
re. Il est
recommandé de réaliser un test de

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine. La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Adultes :

Chez l'adulte, **SEPCEN®** est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux 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.

SEPCEN® 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 **SEPCEN®**.

Chez l'enfant et l'adolescent :

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.

- Infections urinaires compliquées, y compris les (pyélonéphrite).

- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter les infections de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le recommande.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- **Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la ciprofloxacine ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Précautions d'emploi).

- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **SEPCEN®**.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN®

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux ou hépatiques.

- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

- Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons.

- Vous appartenez à la même famille que **SEPCEN®**.

- Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine peut provoquer une hypoglycémie.

- Vous souffrez de myasthénie (faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggraver les symptômes.

- Si vous savez que vous présentez un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, cela peut vous occasionner une anémie.

- Si vous avez des problèmes cardiaques.

- Si vous avez reçu un diagnostic d'anévrisme aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de lésion aortique.

de la paroi aortique.

- Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Ehler-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle).

Ce type de médicament peut avoir des antécédents observés à l'ECG, vous présentez une faiblesse concentrée à un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque), si vous avez d'autres médicaments.

rubrique Prise de médicaments. Pour le traitement peut vous prescrire une amélioration des symptômes.

Pendant la prise de médicaments, prévenez immédiatement pendant que vous prenez par **SEPCEN®** doit être évité.

- Réaction allergique (angioedème). Dès l'apparition d'une réaction allergique, arrêtez de prendre le médicament.

- Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.
- Des douleurs ou des maux de tête peuvent occasionner également un traitement ou jusqu'à la fin du traitement.

SEPCEN® et mettez cela pour éviter d'accroître les symptômes.

- Si vous souffrez d'ischémie cérébrale affectant le système circulatoire, arrêtez de prendre le médicament.

- Des réactions allergiques peuvent provoquer des symptômes pour le traitement, arrêtez de prendre le médicament.

- Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de picotement, arrêtez de prendre le médicament.

- Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés, principalement chez les diabétiques, principalement chez les personnes âgées.

Vous pouvez également ressentir des symptômes de SEPCEN®.

SEPCEN® peut provoquer des effets indésirables, consultez votre médecin.

SEPCEN® peut provoquer des effets indésirables, consultez votre médecin.

SEPCEN® peut provoquer des effets indésirables, consultez votre médecin.

SEPCEN 500 mg

10 Comprimés



196.50

LOT: 05876013
PER: 01-2008
PPV: 11 5120

Dénomination du médicament :**Cataflam® 25 mg****Dragées. Boîte de 20****Cataflam® 50 mg****Dragées. Boîtes de 10 & 20****Diclofénac potassique**

NOVARTIS

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Cataflam et dans quel cas est-il utilisé ?

Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

Effets indésirables en l'espace de 30 minutes, Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché :

- inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongation),
- inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie
- crises de migraine avec ou sans aura,
- syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre. Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <utiliser> Cataflam ?**Ne prenez jamais Cataflam**

Cataflam ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après l'administration de diclofénac ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- durant le 3ème trimestre de la grossesse,
- en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires,
- en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,
- en cas de défaillance hépatique ou rénale,
- en cas d'insuffisance cardiaque sévère,
- pour le traitement des douleurs après un pontage coronarien au niveau du cœur (ou de l'utilisation d'une circulation extracorporelle),
- chez les enfants de moins de 14 ans.

Si l'une de ces situations s'applique à votre cas, veuillez le signaler à votre médecin et ne prenez pas Cataflam. Votre médecin décidera si ce médicament vous convient.

Si vous pensez être éventuellement allergique à ce produit, consultez votre médecin.

Durant le traitement par Cataflam, il est possible de voir apparaître des ulcères de l'estomac et/ou du tractus gastro-intestinal supérieur, rarement des hémorragies ou, dans des cas isolés, des perforations.

en automédication!) en particulier si vous prenez un des médicaments suivants :

du lithium ou un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS), (médicaments pour le traitement de la dépression), de la digoxine (médicament contre les problèmes cardiaques), des diurétiques (médicaments destinés à augmenter le volume des urines), de l'hypertension artérielle et les problèmes cardiaques), d'autres anti-inflammatoires, comme l'acide acétylsalicylique ou l'ibuprofène, des corticostéroïdes, des médicaments destinés à fluidifier le sang (anticoagulants), des médicaments (p. ex. méformine) utilisés pour le traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite et de cancer), de la ciclosporine ou du tacrolimus (en cas de transplantation d'organe), du triméthoprim (en cas d'infections urinaires), des antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments employés en cas d'infections), du voriconazole (un médicament utilisé pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes). Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc votre médecin si vous présentez une telle réaction apparait chez vous.

La prudence impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose recommandée.

Les comprimés pelliculés de Cataflam contiennent du saccharose. Si vous savez que vous avez une intolérance à certains sucres, informez-en votre médecin avant de prendre le médicament.

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant le traitement, sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

3. Comment <prendre> <utiliser> Cataflam ?

C'est le médecin qui fixe la dose et la durée du traitement. Si vous suivez scrupuleusement les instructions de votre médecin, vous ne devez pas dépasser la dose de traitement fixée par votre médecin. Si vous prenez du Cataflam, vous devez suivre régulièrement la dose prescrite.

Adultes : 100 à 150 mg par prise, 3 à 4 fois par jour, après les repas. Les adolescents de plus de 14 ans : 75 à 100 mg par prise, 3 à 4 fois par jour, après les repas. La dose totale ne doit pas dépasser une dose de 1500 mg par jour.

En cas de règles douloureuses, la prise de Cataflam doit être commencée dès les premiers symptômes au maximum, pendant les crises de migraines, comme des douleurs de dents, etc.

Si après env. 2 heures, il vous pouvez prendre un autre médicament, vous pouvez de 4-6 heures, pour adultes, de 2-4 heures, pour adolescents, après la prise de Cataflam ne peut être prise par l'enfant et l'adolescent de moins de 14 ans.

Prendre les dragées de préférence avant les repas ou avec de la nourriture.

Ne changez pas de votre dose sans avis de votre médecin ou à votre médecin est trop faible.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise de Cataflam peut provoquer les effets secondaires suivants :
• des troubles digestifs, tels que douleurs, état stercoréux, constipation, diarrhée, flatulences, éructations, nausées, vomissements, douleurs abdominales, hémorragies gastro-intestinales, ulcères, perforations, hémorragies, etc.

• des troubles cutanés, tels que éruptions, prurit, urticaire, angio-œdème, érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, etc.

• des troubles hépatiques, tels que augmentation des transaminases, jaunisse, etc.

• des troubles rénaux, tels que augmentation de la créatinine, etc.

• des troubles cardiaques, tels que augmentation de la pression artérielle, etc.

• des troubles sanguins, tels que diminution des plaquettes, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

• des troubles génitaux, tels que dyspareunie, etc.

• des troubles métaboliques, tels que augmentation de la glycémie, etc.

• des troubles neurologiques, tels que vertiges, etc.

• des troubles respiratoires, tels que toux, etc.

• des troubles oculaires, tels que vision floue, etc.

• des troubles auditifs, tels que acouphènes, etc.

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Solution buvable dosée à 3 %, flacon de 90 ml, avec seringue doseuse graduée en kg de poids.
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés enfants dosés à 300 mg
- Granulés nourissons et enfants dosés à 150 mg
- Granulés nourissons dosés à 80 mg
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 650 mg
- Suppositoires enfants dosés à 300 mg
- Suppositoires enfants dosés à 250 mg
- Suppositoires nourissons dosés à 125 mg

COMPOSITION :

- Solution buvable à 3%	3.00 g
Paracétamol	qsp 100 ml
Excipient	
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	qsp 1 comprimé
Excipient	
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g	1 g
Paracétamol	qsp 1 comprimé effervescent
Excipient	
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	qsp 1 comprimé effervescent
Excipient	
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	qsp 1 sachet
Excipient	
- Granulés enfants à 300 mg	300 mg
Paracétamol	qsp 1 sachet
Excipient	
- Granulés nourissons et enfants à 150 mg	150 mg
Paracétamol	
- Granulés nourissons à 80 mg	80 mg
Paracétamol	qsp 1 sachet
Excipient (commun aux granulés enfants et nourissons) :	
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 650 mg	650 mg
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 300 mg	300 mg
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 250 mg	250 mg
Paracétamol	
- Suppositoires nourissons à 125 mg	125 mg
Paracétamol	qsp 1 suppositoire
Excipient (commun aux suppositoires) :	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Autres analgésiques et antipyrétiques

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol, il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

La présentation à 1 g peut être prescrite par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Insuffisance hépatocellulaire.
 - Accidents allergiques antérieurs au paracétamol ou aux autres constituants.
 - Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycolémie.
- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du saccharose. En raison de la présence de saccharose d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucra.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par sachet.
- Prendre en compte la teneur en sodium du comprimé effervescent chez les patients suivant un régime de restriction.
- Le comprimé non effervescent contient du lactose. En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés effervescents et les granulés à 500 mg, ils ne sont pas recommandés chez les patients souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- La solution buvable contient du parahydroxybenzoate et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement graves).
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée d'utilisation est élevée et la posologie est forte.

Précautions d'emploi :

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de traitement sans l'avis de votre médecin.
 - En cas de maladie grave du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool, il est nécessaire de consulter votre médecin.
 - Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous (ou votre enfant) ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.
 - En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL® doit être utilisé avec précaution.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Signalez que vous prenez ce médicament à votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'alcool.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

A titre informatif : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés effervescents à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg)

: sorbitol, sodium environ 395 mg/comprimé

PARANTAL®

PPV 180H70
EXP 03/2022
LOT 92032 4

PARANTAL®
20 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS
500 mg



LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****SANOFI**

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux, ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent.
- vous utilisez LOVENOX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :
 - o d'une ponction spinale ou lombaire
 - o d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas LOVENOX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX solution injectable en seringue

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tout autre médicament que vous prenez :

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée clopidogrel) ou d'autres médicaments.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000UIantia inj b6
PPV : 349,00 DH

