

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

Informations 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.

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.

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
- 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

N° P19- 0045095

m² = 28560

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1619

Société : chiffeur-

Actif

Pensionné(e)

Autre :

ABRAT

Miloud.

Nom & Prénom : ABRAT

Date de naissance : 1938

Adresse : Bernoussi Bloc 53 Mansour 2 n° 21

Tél. : 06.65.4950.43

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : ABRAT Miloud

Age : 82

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Riz

Miloud

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) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/03/2023	L	1	100	<i>M</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie ZAITOUNE Docteur FAIROUZ OUIDDAR Lot Zaitouna U2 N° 36 C. Echallalate — Mohammedia Tél : 06 64 59 19 17	22/03/2023	421896

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan

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			Coefficient DES TRAVAUX
	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553		
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS

صيدلانية الaitouni
Pharmacie ZAITOUNE
Dr. FAIROUZ OUDDAR
Lot Zaitoune U2 N° 36
G. Benhaliat - Mohammedia
Tel : 05 64 58 19 17



CLINIQUE DES PRINCES

M. Abut Milad

Docteur :

Casablanca Le :

22/03/2011

141,20 x 3
nyhu = 11 x 1/2

39,70 Zemat 100 1/2

196,50 x 9 Sep

1/2 11 x 1/2

316,10 x 3
Dlo Viz 21. 2 1/2

35,70 x 3
Kardogi 160 1/2

226,10

ESAC 110 1/2

4218,50

1/2

Jarilic 100 1/2

14, Rue Omar Slaoui - Casablanca

Tél. : (0522) 27 52 50 / 0600 04 40 58 - Fax : (0522) 27 61 32

www.cliniquedesprinces@menara.ma

(M) du 3 mn.

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire permanente présente un

effet de la ciprofloxacin

ment d'un gros

effet d'un gros

de la paroi aortique.

- Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets antécédents observés à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous prenez d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'autre médicament. Pour le traitement de l'angioedème, vous pouvez prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin. Pendant la prise de SEPCEN®, vous pourrez souffrir de réactions allergiques (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Réaction allergique (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin. Des douleurs articulaires peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon de l'œil ou du tendon de la hanche. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez-vous au repos.

- Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, consultez votre médecin. Des réactions allergiques peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon de l'œil ou du tendon de la hanche. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN®.

- Vous pouvez prendre SEPCEN® pour les symptômes de la maladie de la hanche. Si vous présentez des douleurs articulaires, consultez votre médecin.

- Des cas d'hypoglycémie peuvent également être causés par un traitement des tendons, du tendon de l'œil ou du tendon de la hanche. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN®.

- Vous pouvez prendre SEPCEN® pour les symptômes de la maladie de la hanche. Si vous présentez des douleurs articulaires, consultez votre médecin.

- Si vous avez déjà pris SEPCEN®, ne prenez pas de médicament sans consulter votre médecin.

- Si vous avez déjà pris SEPCEN®, ne prenez pas de médicament sans consulter votre médecin.

- SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'infection, accompagnée de symptômes tels que des douleurs articulaires. Consultez immédiatement votre médecin si vous présentez des symptômes de la maladie de la hanche.

- SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'infection, accompagnée de symptômes tels que des douleurs articulaires. Consultez immédiatement votre médecin si vous présentez des symptômes de la maladie de la hanche.

- Votre peau devient rouge lorsque vous prenez SEPCEN®. Si vous ressentez une rougeur de la peau, arrêtez de prendre SEPCEN®.

196,50

196,50

196,50

une déchirure

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C. (Doxycycline)

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 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
SERPEN® contient une substance active : Ciprofloxacin

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine. La ciprofloxacine est un antibiotique.

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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :
 - Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

- vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :** Consultez votre pharmacien ou votre médecin.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPC. Adressez-vous à votre pharmacien avant de prendre SEPC.

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.
 - Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.
 - Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que **SEPCEN**®.
 - Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

196,50

PEAK 6422

elle présente une faiblesse à ciprofloxacine

ment" d'un gros
jique d'un gros

de la paroi aortique. • Si vous présez dissection aortique (par exemple, des syndrome d'Ehle l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament a été des antécédents observée à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque faible concentré (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous d'autres médicaments rubrique Prise d'antécédents. Pour le traitement, peut vous prescrire amélioration des symptômes. Pendant la prise de médicament, prévenez immédiatement par SEPCEC, dont l'application donne des symptômes.

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire permanente présente un

effet de la ciprofloxacin

ment d'un gros

effet d'un gros

de la paroi aortique.

- Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets antécédents observés à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous prenez d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'autre médicament. Pour le traitement de l'angioedème, vous pouvez prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin. Pendant la prise de SEPCEN®, vous pourrez souffrir de réactions allergiques (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Réaction allergique (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin. Des douleurs articulaires peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon d'Achille ou jusqu'à la hanche. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez-vous au repos.

- Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, consultez votre médecin. L'ischémie cérébrale peut affecter le système nerveux central. Arrêtez de prendre SEPCEN®.

- Des réactions allergiques peuvent se produire avec SEPCEN®. Si vous présentez des symptômes de réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles et les tendons. Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Des cas d'hypoglycémie peuvent se produire chez les diabétiques. Si vous présentez des symptômes de hypoglycémie, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles et les tendons. Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin. Des douleurs articulaires peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon d'Achille ou jusqu'à la hanche. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez-vous au repos.

- SEPCEN® peut entraîner des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- SEPCEN® peut entraîner des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- SEPCEN® peut entraîner des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Si vous ressentez des symptômes de réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

196,50

196,50

196,50

une déchirure

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

de la paroi aortique.

- Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets antécédents observés à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous prenez d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'autre médicament. Pour le traitement de l'angioedème, vous pouvez prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin. Pendant la prise de SEPCEN®, vous pourrez souffrir de réactions allergiques (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Réaction allergique (angioedème). Dès que vous présentez une réaction allergique, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin. Des douleurs articulaires peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon d'Achille ou du tendon de l'olécrane. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez-vous au repos.

- Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, consultez votre médecin. Des réactions allergiques peuvent également être causées par un traitement des tendons, du tendon d'Achille ou du tendon de l'olécrane. Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles. Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Des cas d'hypoglycémie peuvent également être causés par SEPCEN®. Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles. Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin. Pendant le passage en cours de la maladie, vous pourrez prendre SEPCEN®.

- SEPCEN® peut provoquer des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- SEPCEN® peut provoquer des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- SEPCEN® peut provoquer des réactions allergiques (urticaire, érythème, œdème). Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

- Si vous avez ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

196,50

196,50

196,50

ment d'un gros

effet d'un gros

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire

et une faiblesse

musculaire

</div

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire permanente présente un

effet de la ciprofloxacin

ment d'un gros

effet d'un gros

de la paroi aortique.

- Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets antécédents observés à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous prenez d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'autre médicament. Pour le traitement de l'angioedème, vous pouvez prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin. Pendant la prise de SEPCEN®, vous devriez prendre SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès une réaction allergique, une oppression dans la tête lors du passage en cours de SEPCEN®.

• Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin.

• Des douleurs articulaires peuvent également entraîner une oppression dans la tête lors du passage en cours de SEPCEN®.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, affectant le système nerveux central, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions aux médicaments peuvent entraîner des symptômes de SEPCEN®. Si vous prenez SEPCEN® et que vous présentez des symptômes de SEPCEN®, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles, le cœur ou la tête. Si vous ressentez une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles, le cœur ou la tête, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie peuvent survenir chez les diabétiques, principalement chez les personnes qui prennent SEPCEN®.

• Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles, le cœur ou la tête. Si vous ressentez une sensation de brûlure ou de douleur dans les muscles, le cœur ou la tête, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous devez subir une intervention chirurgicale, parlez à votre personnel du laboratoire.

• Si vous avez des douleurs articulaires, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner des symptômes tels que des douleurs articulaires, des douleurs dans les muscles, la fatigue et la faiblesse.

• SEPCEN® peut entraîner des symptômes tels que des douleurs articulaires, des douleurs dans les muscles, la fatigue et la faiblesse. Si vous prenez SEPCEN® et que vous ressentez des symptômes de SEPCEN®, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner des symptômes tels que des douleurs articulaires, des douleurs dans les muscles, la fatigue et la faiblesse. Si vous prenez SEPCEN® et que vous ressentez des symptômes de SEPCEN®, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous ressentez des symptômes de SEPCEN®, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

196,50

196,50

196,50

une déchirure

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C. ciprofloxacin

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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 substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

et une faiblesse

où la personne présente un

effet de la ciprofloxacin

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

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 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 ciprofloxacin.

La ciprofloxacin 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 infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

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

Adresssez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

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

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacin risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse

musculaire

et une faiblesse

musculaire

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C. (Doxycycline)

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 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
SERCEN® contient une substance active : Ciprofloxacin

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine. La ciprofloxacine est un antibiotique.

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
 - Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :
 - Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

- vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCE.

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.
 - Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.
 - Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que **SEPCEN®**.
 - Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

196,50

PEAK 6422

et une faiblesse
nille présente une
a ciprofloxacine

ment" d'un gros
jique d'un gros

de la paroi aortique. • Si vous présez dissection aortique (par exemple, des syndrome d'Ehle l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle. Ce type de médicament a été observée à l'ECG, vous présentez un rythme cardiaque faible concentré (insuffisance cardiaque, myocarde), si vous d'autres médicaments dans la rubrique Prise d'antécédents. Pour le traitement, peut vous prescrire une amélioration des symptômes. Pendant la prise de médicament, prévenez immédiatement le service d'urgence par SEPCEH, dont l'opération allez être réalisée.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.

Zinnat® comprimés et suspension buvable



GlaxoSmithKline

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.

Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.

Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés GXES5 (comprimés à 125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (comprimés à 500 mg).

Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml.

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

Excipients à effet notoire

Comprimés : sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. Suspension buvable : Saccharose et aspartam.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141,20 DH



6 118001 141456

ue

en de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième génération. Le céfuroxime axetil est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe des céphalosporines de deuxième génération. Il possède une action bactéricide instantanée à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections bactériennes.



Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

♦ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

DÉNOMINATION

FUCIDINE® 2% pommade

COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale	Par tube de 15 g
Fusidate de sodium Excipients q.s.p.	2 g 100 g	300 mg 15 g
Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.		

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade. Tube de 15 g.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines
(D : Dermatologie).

♦ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

♦ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,

• infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

• La pommade ne doit pas être appliquée sur l'oeil.

• Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

• Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline.

♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Vole cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DUREE DU TRAITEMENT

Limité à un traitement à une semaine, à titre indicatif.

♦ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En cas de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

S'ADIREZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

INSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Le médicament doit être conservé à température ambiante.

CONDITION DE DÉLIVRANCE :

Le médicament doit être inscrit en liste I.

SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.
NE PAS UTILISER SANS ORDONNANCE.

Fucidine® 2%
pommade. Tube de 15 g

39,70

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain seba - Casablanca

Plavix 75 mg - cp. pel. b 28
P.P.V. : 316,00 DH



6 118001 081257

• Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

• Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa. Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
 - des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésomeprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1.

Ain seba

Plavix 75 mg cp pel b 28
P.P.V : 316,00 DH

6 118001 081257

pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les veines dévénues rigides. Cette maladie également appelée

lire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que

la crise cardiaque, ou le décès).

pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque

grave car :

se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et

risque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une

veines inférieures, ou

ur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou

- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa. Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
 - des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésomeprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1.

Ain seba

Plavix 75 mg cp pel b 28
P.P.V : 316,00 DH

6 118001 081257

pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les veines dévénues rigides. Cette maladie également appelée

à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que la crise cardiaque, ou le décès).

Plavix empêche la formation de caillots sanguins et réduire le risque de symptômes graves car :

il se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et

risque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une

veines inférieures, ou

un thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou

- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

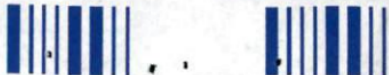
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa. Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
 - des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésomeprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable: Sachet-dose : boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ET

- En cas d'ulcère de l'estomac ou de maladie hémorragique.
 - En cas d'allergie connue à l'aspirine ou à d'autres médicaments non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée, par le méthotrexate, ou par les corticostéroïdes).

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

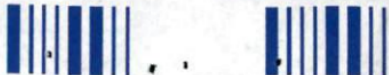
Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MéDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

PER : 04/2021
LOT : 19E003
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30
P.P.V : 35DH70
6 118001 081189



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable: Sachet-dose : boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ET

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

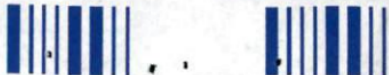
Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MéDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $>3g/j$).

PER :04/2021
 LOT :19E003
 KARDEGIC 160MG
 SACHETS 830
 P.P.V :35DH70



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable: Sachet-dose : boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ET

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

PER : 04/2021
LOT : 19E003
KARDEGIC 160MG
SACHETS 830
P.P.V : 35DH70
6 118001 081189

ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esomeprazole 40,00 mg

Sous forme d'ésomeprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistantes.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-oesophagien : traitement de l'oesophagite érosive par reflux.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, n'oubliez pas de prendre la dose manquée.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et de court cours.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissement, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, au niveau du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire).

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression,特别是 chez des patients présentant des pathologies (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de l'œil (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale, champignons, diminution du poids, ...

226,00