

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Pathologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

51154

Déclaration de Maladie : N° P19-0019752

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BIKRI AHMED

Date de naissance : 01/07/48

Adresse : Hayat Bouakka Tuz ATTOUJI

Tél. : Total des frais engagés : 486,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cabinet du médecin :

Dr. BENADDI HASSA
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
12/05/22/13 27 09

Date de consultation : 05/11/2020

Nom et prénom du malade : BIKRI Ahmed

Age :

Lien de parenté : Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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


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

Fait à : Casablanca


Le : 05/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
5.11.2020	C	C	100	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/11/2020	386.30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

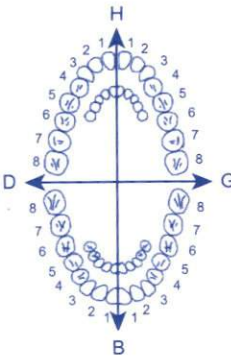
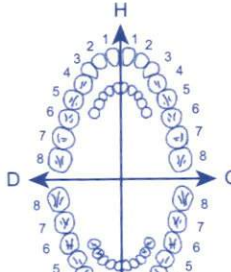
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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				
	25533412 00000000		21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D	00000000 35533411	G	00000000 11433553	
	B				MONTANTS DES SOINS
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
					DATE DU DEVIS

Docteur BENADDI Hassan
Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplômé d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris
Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N°3
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél : 05 22 73 27 09

الدكتور بنعدي حسن
خريج كلية الطب بـليل
الطب العام

حائز علي دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بباريس
مرخص للفحص الطبي لأجل
رخصة السياقة
مراقبة مرض السكري

بلوك فريد , 101 شارع عباس الغداوي رقم 3
سيدي البرنوصي - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 73 27 09

Casablanca الدار البيضاء

11/2020
AUS 5.00
6250
Elphel 14x
28.70 20
Bayciler 20
28.70 20
Dilclo 50
32.40
Maxi 17
30.20
23.40
22.20
66.70
Di hwo 5 us
17
2014

Dr. BENADDI HASSAN
AGREÉ POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101, Avenue Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél 05 22 73 27 09



Dr. BENADDI HASSAN
AGREÉ POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101, Avenue Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél 05 22 73 27 09

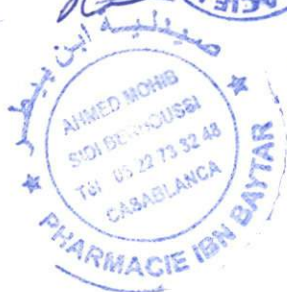


Tamouloune Wini
98.00

= 386.30

1 y le n

Dr. BENADDI HASSAN
AGREÉ POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Faid 101 Bd Abbé El Ghaddaoui
Sidi Bemoussi Casablanca
Tél 05 22 73 27 09





Baycutène® N

Crème

LOT :

PER :

PPV :

22,70

de 15 g de crème pour application locale.

application locale.

g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de
de dexaméthasone).

ique, Alcool cétostéarylique, triglycérides à
mat KW et l'eau purifiée.

Indications thérapeutiques

Associe un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large
spectre d'action.
Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques
cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications


Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermite péribuccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons,
Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées
étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être
appliqué sur le sein allaitant.

DICLO PHARMA 5®

(DICLOFENAC SODIQUE)

 <p>LOT : 2483 UT. AV : 07-23 P.P.V : 32 DH 40</p>		Diclo pharma 5® 50 mg comprimés gastro-résistants	Diclo pharma 5® 100 mg suppositoires
		50 mg	100 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.p. 1 comprimé	q.s.p. 1 suppositoire

INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation articulaire : arthrite rhumatismale, ostéoarthrose. Maladies rhumatismales à localisation extra-articulaire : périarthrites, bursites, tendinites, myosites, lombosciatalgies.

CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcère gastrique ou duodénal, de graves troubles gastro-entériques, de grossesse, durant l'allaitement, d'insuffisance rénale ou d'altération de l'hémo-poïèse ou en cours de traitement avec les anticoagulants.

Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, le Diclofénac est contre-indiqué chez les sujets qui, après administration d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments qui inhibent la prostaglandine synthétase, ont présenté des crises asthmatiques, l'urticaire ou rhinite aiguë. De plus, il est contre-indiqué dans les cas d'hypersensibilité individuelle vérifiée au Diclofénac. Enfant de moins de 15 ans pour les injectables et les suppositoires et moins de 12 ans pour les comprimés

EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles gastro-intestinaux tels que nausées, diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs épigastriques), il faudra consulter un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané, prurit, crises asthmatiques et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation, irritabilité, insomnie, asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peuvent se présenter des oedèmes périphériques, une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémo-poïèse (leucopénie, thrombopénie, anémie aplastique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme. Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour. Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner)

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

LISTE II



Tamsulosine Win® L.P.

Chlorhydrate de tamsulosine

Gé

LOT : 20E005
PER.: 06 2022

TAMSULOSINE WIN LP
0,4MG GELU B30



P.P.V : 98DH00



6 118000 062257

ATC: G04CA02.

TAMSULOSINE WIN L.P. 0,4mg contient de la tamsulosine, une substance appartenant à une famille de médicaments appelée alpha-bloquants.

TAMSULOSINE WIN L.P. 0,4mg est utilisé dans le traitement de certains troubles de la miction (vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume de la prostate bénigne de votre prostate).

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme **dans le traitement des troubles de la miction (vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume de la prostate bénigne de la prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés de la miction (vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume de la prostate bénigne de la prostate), miction goutte à goutte, besoin urgent d'uriner et de la miction (vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume de la prostate bénigne de la prostate) fréquemment aussi bien la nuit que le jour.**

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule à libération prolongée?

Ne prenez jamais TAMSULOSINE WIN L.P. 0,4mg

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la tamsulosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste de ces composants à la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la famille des alpha-bloquants.
- Si vous avez déjà eu des gonflements (oedèmes) des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament.
- Si vous avez déjà eu auparavant une baisse de votre tension artérielle lors du passage de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de malaises (hypotension orthostatique).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique sévère).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TAMSULOSINE WIN LP 0,4mg

- Vous devez prévenir votre médecin si :
 - Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (antihypertenseurs).
 - Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (troubles de la miction).
 - Vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique).
 - Vous avez plus de 65 ans.
 - Vous avez des maladies du cœur (patient coronarien). En cas d'aggravation de votre état, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (oedèmes) du visage, de la tête, de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.

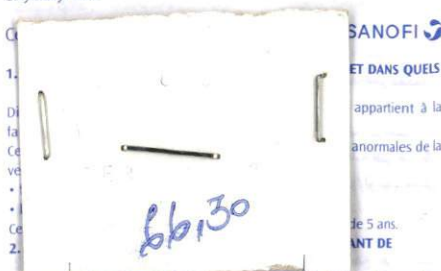
Des malaises peuvent survenir rarement avec TAMSULOSINE WIN LP 0,4mg. Si vous avez des malaises, arrêtez le traitement et consultez votre médecin. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, ne conduisez pas, ne prenez pas l'ascenseur ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez l'être, informez-en votre ophtalmologiste avant l'intervention. Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre état au moment de l'intervention chirurgicale.

Ditropan® 5 mg

Oxybutynine



Ne prenez jamais DITROPAN 5 mg, comprimé sécable : • Si vous êtes allergique à la substance active (l'oxybutynine) ou à l'un des autres composants contenus dans Ditropan. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez un problème de prostate (risque de blocage pour uriner). • Si vous urinez involontairement après un effort. • Si vous avez un ralentissement ou un arrêt du transit intestinal (atonie ou occlusion intestinale, mégacolon toxique). • Si votre intestin grêle ne fonctionne pas correctement (iléus paralytique). • Si vous avez une maladie grave du côlon (colite ulcéreuse). • Si vous avez une maladie des muscles (myasthénie). • Si vous avez une augmentation de la pression à l'intérieur de votre œil (glaucome).

Mises en garde et précautions d'emploi

Faites attention avec Ditropan

- Ce médicament est déconseillé chez l'enfant de moins de 5 ans sauf avis contraire de votre médecin. • Les personnes âgées de plus de 65 ans peuvent être plus sensibles aux effets du médicament en raison du risque de troubles cognitifs. Votre médecin devra en tenir compte si vous êtes dans cette situation. • Ce médicament peut diminuer la transpiration. Pour éviter la survenue d'un coup de chaleur, votre médecin devra en tenir compte si vous êtes dans l'une des situations suivantes :
 - en cas de température élevée (canicule),
 - chez les personnes âgées de plus de 65 ans,
 - chez les enfants,
 - chez les personnes souffrant d'une maladie de longue durée.

Avant de prendre Ditropan, prévenez votre médecin :

- Si vous souffrez d'infection urinaire. • Si vous avez une maladie neurologique (neuropathie du diabète, par exemple). • Si vous avez une hernie hiatale (parfois responsable de brûlures digestives). • Si vous souffrez d'une maladie de l'estomac ou des intestins. • Si vous souffrez de troubles gastro-intestinaux obstructifs. • Si vous avez un arrêt du transit intestinal (atonie intestinale). • Si vous avez une maladie grave du colon (colite ulcéreuse). • Si vous avez des remontées acides dans la bouche parfois responsables de brûlures digestives (reflux gastro-oesophagien). • Si vous prenez simultanément des médicaments (comme les biphosphonates) pouvant provoquer ou exacerber une inflammation de l'oesophage. • Si

vous souffrez d'une maladie du foie ou des reins. • Si vous avez des troubles de la circulation sanguine dans les vaisseaux du cou et de la tête. • Si votre cœur bat trop vite ou de manière irrégulière (tachycardie, arythmie).

Pendant le traitement : • Si vous prenez Ditropan pendant une longue période, ce médicament peut diminuer la quantité de salive. Par conséquent, il peut favoriser l'apparition de caries dentaires, l'altération de vos gencives (parodontolyse) et/ou une infection dans votre bouche due à certains champignons microscopiques (candidoses). • Si vous avez une hyperthyroïdie (activité excessive de la glande thyroïde), une maladie cardiaque, une augmentation de la pression artérielle (hypertension), des troubles cognitifs (tels que des troubles de la mémoire et de la compréhension), ou une augmentation du volume de la prostate, Ditropan peut aggraver ces maladies. • Si des effets sur le système nerveux (par exemple hallucinations, agitation, confusion, somnolence) apparaissent, il faut prévenir votre médecin. • L'oxybutynine peut provoquer une augmentation de la pression du liquide de l'œil et retentir sur la vue (glaucome). Vous devez immédiatement contacter votre médecin si vous constatez une perte soudaine de votre vision ou si vous ressentez une douleur au niveau de l'œil.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DITROPAN 5 mg, comprimé sécable.

Autres médicaments et DITROPAN 5 mg, comprimé sécable : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte sans avoir pris l'avis de votre médecin au préalable.

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

Allaitement : Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Ce médicament peut provoquer une somnolence ou une vision trouble. La conduite de véhicules, la manipulation de machines ainsi que l'exécution de travaux dangereux sont, par conséquent, déconseillés.

DITROPAN 5 mg, comprimé sécable contient : Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DITROPAN 5 mg, comprimé sécable ?

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

5 minutes entre chaque application. Si vous utilisez des
en dernier.

3- COMMENT UTILISER MAXIDROL COLLYRE?

Adultes

Le médecin fixe le dosage. En général, il faut instiller 1 à 2
conjonctival de l'œil atteint.

L'utilisation et la sécurité d'emploi du collyre Maxidrol n'ont

Si une trop grande quantité du collyre Maxidrol pénètre

Ne l'utilisez plus avant l'heure de la prochaine applicati

Si vous avez oublié d'appliquer le collyre Maxidrol, con
pas une double dose pour compenser la dose oubliée.

N
P
4



6 118001 070398

Laboratoires Sothema Bouiskoura
Maxidrol collyre, 5 ml
AMM Maroc N°54/DMP/21/NCV
PPV : 30,10 DHS



406994

age presc
du médicam

LES EVEN
uer les effe

ATEUR

Maxidrol® Collyre

Flacon de 5 ml

Dexaméthasone/ Néomycine/ polymyxine-B

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice
Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un do

médecin, ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit
même en cas de symptômes identiques, cela pourra
maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous r
dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à vo

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **Maxidrol collyre** et dans quel cas e
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'u
3. Comment utiliser **Maxidrol collyre**?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Maxidrol collyre**?
6. Informations supplémentaires

1-QU'EST-CE QUE MAXIDROL COLLYRE ET DANS

Le collyre Maxidrol est un médicament pour le traite
doit être utilisé uniquement sur prescription du méde

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIT

Contre-indications :

N'utilisez jamais **MAXIDROL collyre** :

- Lors d'une hypersensibilité (allergie) connue ou
- lors de certaines infections virales et bactérienn

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

LOT 101
PER 09/22
PVP 22022
22,20

..... 400,00 mg
..... 20,00 mg
..... 15,62 mg
mmes de terre, povidone, pour un comprimé.

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



LOPERIUM®

LOPERIUM®
Chlorhydrate
Diphenyl
b

PRESENTATION

LOPERIUM : gélules

COMPOSITION

Lopéramide
Chlorhydrate

PPV: 23DH40

PER: 03/23

LOT: J659

INDICATIONS

C'est un antidiarrhéique qui agit en ralentissant le transit intestinal et en réduisant les sécrétions intestinales.

Il est utilisé dans le traitement symptomatique des diarrhées.

CONTRE-INDICATIONS

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

- crise aiguë de rectocolite hémorragique,
- enfant de moins de 8 ans.

ATTENTION

Des précautions sont nécessaires en cas d'insuffisance hépatique.

Ce médicament n'est pas adapté au traitement des diarrhées dues à certains antibiotiques.

Une diarrhée qui s'accompagne de torpeur, de soif, de fièvre ou de sang dans les selles nécessite rapidement un avis médical. Le traitement doit être arrêté dès que les selles recommencent à être formées. L'usage trop prolongé du médicament expose à un risque de constipation important.

Si vous devez conduire, ou utiliser une machine dangereuse, assurez-vous préalablement que ce médicament n'altère pas votre vigilance.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Les études actuellement disponibles n'ont pas mis en évidence de problème particulier lors de l'utilisation ponctuelle de ce médicament chez la femme enceinte.



EFFORTIL®

étiléfrine

FORME ET PRESENTATION

Solution buvable ; flacon de 30 ml (450 gouttes). (10 gouttes = 5 mg).

COMPOSITION

	PPV:28DH70 PER:04/25 LOT: J1218	pour 100 ml
chlorhydrate d'étiléfrine		750 mg

EXCIPIENTS A EFFET N

Parahydroxybenzoate de sodium.

Boehringer
Ingelheim

propyle, métabisulfite de

INDICATIONS

Ce médicament est un *adrenaline*. Il augmente le tonus vasculaire apparenté à la dilatation des vaisseaux. Il est utilisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique.

CONTRE-INDICATIONS

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

- angine de poitrine,
- troubles du rythme (surtout ventriculaires),
- myocardiopathie obstructive (maladie sévère du muscle cardiaque),
- allergie à la spécialité,
- hyperthyroïdie (activité exagérée de la glande thyroïde),
- hypertension artérielle,
- phéochromocytome (production excessive d'hormones par les glandes surrénales provoquant une hypertension artérielle sévère),
- glaucome à angle fermé (pression excessive dans l'oeil),
- hypotension artérielle avec réaction hypertensive au passage à la position debout,
- sténose valvulaire cardiaque (rétrécissement des orifices cardiaques) ou sténose aortique (rétrécissement de l'aorte),
- hypertrophie prostatique avec rétention d'urine (trouble de la prostate),
- insuffisance cardiaque décompensée,
- en association avec les médicaments sympathomimétiques indirects (éphédrine, méthylphénidate, phényléphrine, pseudoéphédrine).

ATTENTION

Signalez la prise de ce médicament avant toute anesthésie générale. Les baisses de tension artérielle survenant lors des états de fatigue en sont souvent la conséquence mais non la cause. Consultez votre médecin.

Sportif : ce médicament contient une substance susceptible de rendre positifs certains tests antidopage.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du métabisulfite de sodium et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

La spécialité perd son efficacité chez les patients traités par bêta-bloquants ou par alphabloquants.

ARES® 250/500 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 10 et 20
DCI (Ciprofloxacine)

Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importantes.
Si vous avez d'autres questions, si
ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez

ment.
die.
mations à votre médecin

I. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FORME/PRÉSENTATION :

Comprimé pelliculé :

ARES 250 mg Boîte de 10 / Boîte de 20

ARES 500 mg Boîte de 10 / Boîte de 20

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Ciprofloxacine (DCI) Par comprimé pelliculé
250 ou 500 mg

EXCIPIENTS COMMUNS : Noyau : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, **pelliculage :** hypromellose, dioxyde de titane, talc, propylène glycol, alcool isopropylique

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Antibactérien à usage systémique.

II. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

INDICATIONS :

Les indications thérapeutiques de
seront limitées à :

Chez l'adulte au traitement :

- Urétrite et cervicite gonococcique
 - Infections des voies respiratoires
 - Exacerbations de broncho-pneumonie
 - Infections broncho-pulmonaires
 - Pneumonie
 - Otite moyenne chronique purulente
 - Exacerbation aiguë de sinusite
 - Infections urinaires
 - Orchi-épididymite y compris les infections dues à *Neisseria gonorrhoeae*
 - Infections gynécologiques hautes y compris les infections dues à *Neisseria gonorrhoeae*
- Lorsque les infections de l'appareil génital citées ci-dessus sont suspectées ou confirmées à *Neisseria gonorrhoeae*, il est particulièrement important de disposer d'informations sur la prévalence de la résistance locale de cette bactérie à la ciprofloxacine et de confirmer sa sensibilité à l'antibiotique par des tests microbiologiques.
- Infections gastro-intestinales (par ex. diarrhée du voyageur)
 - Infections intra-abdominales
 - Infections de la peau et des parties molles dues à des bactéries à Gram négatif
 - Otite maligne externe
 - Infections ostéoarticulaires
 - Traitement des infections chez les patients neutropéniques
 - Prophylaxie anti-infectieuse chez les patients neutropéniques
 - Prophylaxie des infections invasives à *Neisseria meningitidis*
 - Maladie du charbon (prophylaxie après exposition et traitement curatif)