

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.

Médecine 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 canalaire, 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 canalaire.

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.

51154

Déclaration de Maladie : N° P19-0019752

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1516

Société :

R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BISKRI AHMED

Date de naissance :

01/07/98

Adresse :

19 Hachem Ben Yakkouch

Total des frais engagés :

100000 Dhs

Téléphone :

22 22 22 22 22

Signature :

BISKRI AHMED

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin

Dr. BENADDI HASSAN

AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddar
Sidi Remond Casablanca

Date de consultation :

05/11/2018

Tel: 05 22 73 27 09

Nom et prénom du malade :

BISKRI 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 : 05/11/2018

Signature de l'adhérent(e) :

AHMED

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
5.11.2013	C	C	100	Dr. BEN ABDI HASSAN POUR PERMIS DE CONDUITE 101 Bc Abbas El Gaddafi aussi Casablanca 33 27 05

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE IBN BATTUTA ANNEMASSE 74100 CASINO ANNE 05/11/2020	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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H

00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[réation, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

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

Agree pour la Visite Medicale
de Permis de Conduire

Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن
خريج كلية الطب بليل
الطب العام

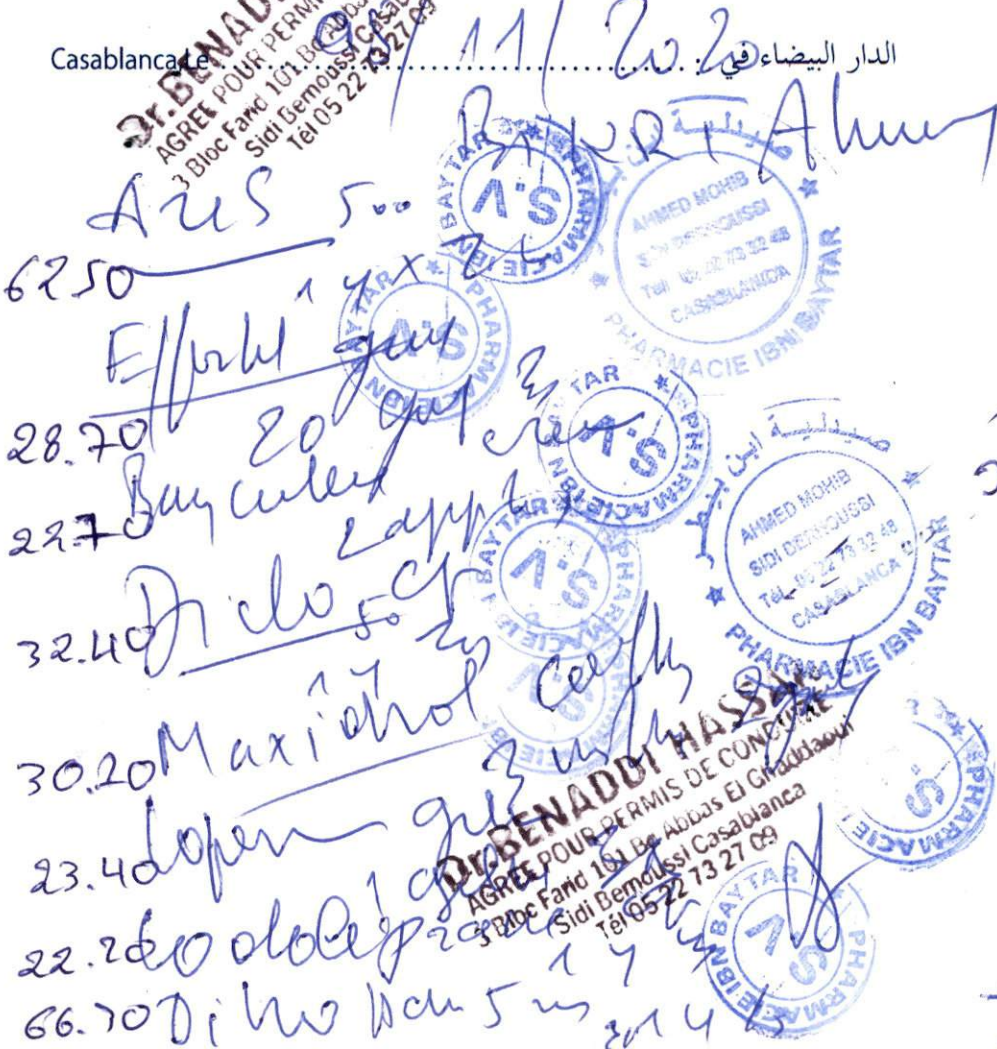
حاصل على دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بياريس
مرخص للفحص الطبي لأجل
رخصة السيارة
مراقبة مرض السكري

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

Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N°
Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél: 05 22 73 27 09

Casablanca



Tansulose Win

98.00

= 386.30

Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONCURRENCE
3 Bloc Fadd 101 Bd Abbass Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
Tél 05 22 73 27 09





Baycutène® N

Crème

LOT :

PER :

PPV :

22/10

de 15 g de crème pour application locale.

application locale.

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

ique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à
nat KW et l'eau purifiée.

Caractéristiques thérapeutiques

Associant un corticoïde 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 cétostéarylque 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,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczème 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)

LOT : 2483
UT. AV : 07-23
P.P.V : 32 DH 40



LABORATOIRES
PHARMA 5
5 لاجل طفلك

Excipients	q.s.p. 3 ml	Diclo pharma 5* 50 mg comprimés gastro-résistants	Diclo pharma 5* 100 mg suppositoires
		50 mg	100 mg
	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'hémopoïèse 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'hémopoïèse (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, ténèseme).

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

A19452
Rédatin





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

médic

Si vous

médicam

es. Il p

es. • Si

otre ph

nné da

ibératio

Alprazolam pour la symptômes de l'hypertrophie bénigne de la prostate. ATC: G04CA02.

TAMSULOSINE WIN L.P.0,4mg contient de la tamsulosine, une substance active 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 prostate qui peuvent vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume de votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement de l'hypertrophie bénigne de la prostate (associé à un élargissement de la glande prostatique). Ces douleurs peuvent être des difficultés d'urination (urine faible), miction goutte à goutte, besoin urgent d'uriner et fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'EMPLOYER 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 d'autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste complète dans la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille (les alpha-bloquants).
- Si vous avez déjà eu des gonflements (œdèmes) de la tête, des yeux, 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 de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de malaises (hypotension orthostatique).
- Si vous avez une maladie hépatique grave (insuffisance hépatique sévère).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TAMSULOSINE WIN LP.

- Vous devez prévenir votre médecin si :
 - Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (anti-hypertenseurs).
 - Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (mictionnelle).
 - 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 ces maladies, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (œdèmes) du visage, des lèvres et 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 immédiatement et consulter votre médecin.

Des malaises peuvent survenir rarement avec TAMSULOSINE WIN LP et d'autres médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, il faut se pencher ou se mettre à genoux, puis s'asseoir 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 de l'être, informez-en votre ophtalmologiste avant l'intervention.

Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre état de santé et du 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 (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, mégacôlon 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 (réflux gastro-oesophagien). • Si vous prenez simultanément des médicaments (comme les biphosphonates) pouvant provoquer ou exacerber une inflammation de l'œsophage. • 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 tension 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'aviso 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, déconseillées.

DITROPAN 5 mg, comprimé sécable contenu : 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 présentez 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.

s'écoule entre chaque application. Si vous utilisez des 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 gouttes de collyre Maxidrol dans l'œil atteint.

L'utilisation et la sécurité d'emploi du collyre Maxidrol n'ont pas été évaluées.

Si une trop grande quantité du collyre Maxidrol pénètre dans les yeux, rincez abondamment avec de l'eau.

Ne l'utilisez plus avant l'heure de la prochaine application.

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

N
P
4



Laboratoires Sothema Bouaskoura

Maxidrol collyre, 5 ml

AMM Maroc N°54/DMP/21/NCV

PPV : 30,10 DHS

406994

age prescr

du médicam

ILES 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 lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, parlez-en 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 ne comprenez pas quelque chose dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que **Maxidrol collyre** et dans quel cas est-il prescrit ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **Maxidrol collyre** ?
- Comment utiliser **Maxidrol collyre** ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver **Maxidrol collyre** ?
- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE MAXIDROL COLLYRE ET DANS QUOI IL EST PREScrit?

Le collyre Maxidrol est un médicament pour le traitement des infections bactériennes de l'œil. Il doit être utilisé uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MAXIDROL COLLYRE?

Contre-indications :

N'utilisez jamais **MAXIDROL collyre** :

- Lors d'une hypersensibilité (allergie) connue ou suspectée au collyre Maxidrol.
- lors de certaines infections virales et bactériennes de l'œil.

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

LOT J2423
PER 09/22
PPU Z20H20

92/90

400,00 mg
20,00 mg
15,62 mg
mme 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'EVENTUELLES 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®

Lo
Chlorhydrate
Di...
b

PRESENTATION

LOPERIUM : gél.

COMPOSITION

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 PRÉSENTATION

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

COMPOSITION

chlorhydrate d'étiléfrine

PPV:28DH70
PER:04/25
LOT: J1218

pour 100 ml
750 mg

EXCIPIENTS A EFFET N

Parahydroxybenzoate de sodium.

~~oehringer
ngelheim~~

propyle, métabisulfite de

INDICATIONS

Ce médicament est un agoniste de l'adrénaline. Il augmente la pression artérielle.

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'œil),
- 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, phénylénadrine, 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 SPÉCIALES

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.

PRÉCAUTIONS 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 impor-
tantes pour vous et votre thérapeute.
Si vous avez d'autres questions, si-
ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez

en-
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

08' t8V

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 doivent être 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 sinusitis
- 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)

68/50
62.50
03 2023
2006/8

A d P
E X P
L O T