

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Relevé des Actes
14/12/22		1	4051,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

14/12/22 4051,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

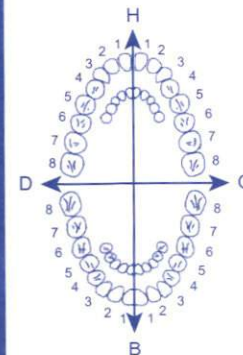
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

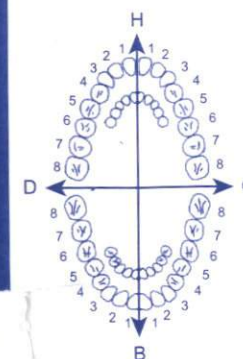
H 25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CLINIQUE DES PRINCES

Docteur :

Casablanca Le :

14.12.20

Dr. TAJRI Med
Anesthésie - Réanimation
Clinique des Princes
14, Rue Omar Slaoui - Casablanca
Tél: 0522 27 52 50 - INNR: 091132837

Abou Shilou.

L87
Lymeo
34,60 x 3

Able

20 gelix

26kg

116/60 x 5

6 - 10 m 2 AN

5 kg

140,00 x 2

me Bo

26kg

85/100 x 2

I m su let

26kg

141,20 x 6

4051,00

316 - Linat

6 kg

196 - 150 x 6

Se Plan

Dr. TAJRI Med
Anesthésie - Réanimation
Clinique des Princes
14, Rue Omar Slaoui - Casablanca
Tél: 0522 27 52 50 - INNR: 091132837

صيدلية الزيتون
Pharmacie ZAITOUNE
Docteur FAIROUZ OUIDDAR
Lot Zaitoune U2 N° 38
C. Echallalate - Mohammadia
Tél : 06 64 38 49 47

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

www.cliniquedesprinces@menara.ma

MEBO Pommade

Traitement des plaies infectées et des brûlures

Introduction

Le traitement des brûlures exposées à l'humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératynocytes, l'angiogénèse ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

MEBO (Moist Exposed Burn Ointment ou Pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

Composition

MEBO est originaire de plantes naturelles comestibles. Elle est composée de 0.25% de β -Sitostérol comme étant le principe actif majeur. La base de la pommade est constituée d'huile de Sésame et de la Cire d'abeille.

Mode d'action

MEBO agit en:

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoquant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Créant une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.

Le produit agit en :

140,00
- Protégeant les extrémités nerveuses exposées et pendant un effet analgésique.

- Assurant une nutrition locale pour les cellules de fond

- Éliminant les nécrotiques.

- Permettant les plaies du milieu ambiant mais en même temps un drainage ainsi qu'un échange gazeux

NOVOPHARMA

LOT

UT.AV

P.P.V

140,00

MEBO Pommade

Traitement des plaies infectées et des brûlures

Introduction

Le traitement des brûlures exposées à l'humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératynocytes, l'angiogénèse ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

MEBO (Moist Exposed Burn Ointment ou Pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

Composition

MEBO est originaire de plantes naturelles comestibles. Elle est composée de 0.25% de β -Sitostérol comme étant le principe actif majeur. La base de la pommade est constituée d'huile de Sésame et de la Cire d'abeille.

Mode d'action

MEBO agit en:

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoquant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Créant une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.

Le produit agit en :

140,00
- Protégeant les extrémités nerveuses exposées et pendant un effet analgésique.

- Assurant une nutrition locale pour les cellules de fond

- Éliminant les nécrotiques.

- Permettant les plaies du milieu ambiant mais en même temps un drainage ainsi qu'un échange gazeux

NOVOPHARMA

LOT

UT.AV

P.P.V

140,00



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

de l'alcool :

l'insuline pourrait varier. La prise d'alcool à l'occasion de vos hypoglycémies.

Avantage d'exercice que d'habitude :

l'insuline diminue généralement si vous faites de l'exercice physique.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Avant de partir en voyage à l'étranger :

de vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin ou infirmier. Le décalage des heures vous contraindra à modifier vos heures de prise par rapport à vos heures habituelles.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Suivez attentivement les conseils de votre médecin et/ou équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure d'administration de votre insuline, la surveillance de la glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation saine : Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Utiliser deux types d'insuline : Insuline à action rapide dans la matinée et l'après-midi. Insuline à action lente pour la nuit.

Eviter la contamination du flacon par la main. L'insuline d'action plus longue. Il est conseillé de mélanger immédiatement après le mélange.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSE

Si vous avez injecté une dose trop importante vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie sont : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'anxiété, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, sensation de faim excessive, troubles visuels, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque anormal.

Conduite : En l'absence de traitement, l'hypoglycémie peut être grave.

Il convient dans ce cas de faire le traitement ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie : Prenez du sucre (sauf en cas de perte de conscience). Ceci vous permettra fréquemment de faire une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de glucagon intraveineuse de 1 mg devra être réalisée et un traitement hospitalier pourra être nécessaire. Demandez à votre médecin des renseignements sur le glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, elle peut entraîner des complications sérieuses telles que perte de conscience, coma voire même décès. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

OT 19 065 1
85,00
P 04 2027
85,00
سوتيثما
SOTHEMA
Fabriqué par / Manufactured by
Laboratoires SOTHEMA
P.O. Box N° 1, 20180 Boukoura - Morocco



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

de l'alcool :

l'insuline pourrait varier. La prise d'alcool à l'occasion de vos hypoglycémies.

Avantage d'exercice que d'habitude :

l'insuline diminue généralement si vous faites de l'exercice physique.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Avant de partir en voyage à l'étranger :

de vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin ou infirmier. Le décalage des heures vous contraindra à modifier vos heures de prise par rapport à vos heures habituelles.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Suivez attentivement les conseils de votre médecin et/ou équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure d'administration de votre insuline, la surveillance de la glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation saine : Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Utiliser deux types d'insuline : Insuline à action rapide dans la matinée et l'après-midi. Insuline à action lente pour la nuit.

Eviter la contamination du flacon par la main. L'insuline d'action plus longue. Il est conseillé de mélanger immédiatement après le mélange.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Il est possible d'utiliser des seringues distinctes pour l'insuline E et d'INSULET® NPH pour administrer la dose de chaque préparation.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSE

Si vous avez injecté une dose trop importante vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie sont : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'anxiété, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, sensation de faim excessive, troubles visuels, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque anormal.

Conduite : En l'absence de traitement, l'hypoglycémie peut être grave.

Il convient dans ce cas de faire le traitement ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie : Prenez du sucre (sauf en cas de perte de conscience). Ceci vous permettra fréquemment de faire une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de glucagon intraveineuse de 1 mg devra être réalisée et un traitement hospitalier pourra être nécessaire. Demandez à votre médecin des renseignements sur le glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, elle peut entraîner des complications sérieuses telles que perte de conscience, coma voire même décès. Ayez toujours un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun danger à avaler du sucre.

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, vous risquez de faire une hypoglycémie. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

OT 19 065 1
85,00
P 04 2027
85,00
سوتيثما
SOTHEMA
Fabriqué par / Manufactured by
Laboratoires SOTHEMA
P.O. Box N° 1, 20180 Boukoura - Morocco



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

de l'alcool :

l'insuline pourrait varier. La prise d'alcool à l'occasion de vos hypoglycémies.

Avantage d'exercice que d'habitude :

l'insuline diminue généralement si vous faites de l'exercice physique.

Le médecin des mesures à prendre en cas de diabète.

Avant de partir en voyage à l'étranger :

de vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin ou infirmier. Le décalage horaire peut vous contraindre à modifier vos heures de prise de médicaments.

pas par rapport à vos heures habituelles.

ALLAITEMENT

Si vous allaitez ou prévoyez de l'être, vous devez consulter votre médecin pour discuter de vos besoins en insuline.

Un traitement par insuline n'expose votre bébé à aucun risque de diabète.

Si vous allaitez, il est important de surveiller l'équilibre glycémique de votre bébé.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation saine : Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce que l'insuline prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Si vous utilisez deux types d'insuline : l'insuline à action rapide dans la matinée et l'insuline à action prolongée le soir.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Suivez attentivement les conseils de votre médecin et/ou équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure d'administration de votre insuline, la surveillance de la glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation saine : Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce que l'insuline prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des floculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Si vous utilisez deux types d'insuline : l'insuline à action rapide dans la matinée et l'insuline à action prolongée le soir.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action rapide, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Si vous utilisez une seule insuline à action prolongée, vous devez vous assurer que la dose est suffisante pour couvrir l'ensemble de la journée.

Les points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'acidose.

Les injections ultérieures : N'utiliser les aiguilles qu'une fois. Jeter les aiguilles à la poubelle.

Les flacons ne doivent pas être partagés. Les flacons peuvent être utilisés jusqu'à ce qu'ils soient vides, puis jetés.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, vision floue, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier.

Si vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

OT 19 065 1
85,00
P 04 2027
85,00
سوتيثما
SOTHEMA
Fabriqué par / Manufactured by
Laboratoires SOTHEMA
P.O. Box N° 1, 20180 Boukoura - Morocco

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 :

1. Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. 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 aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique

nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
Iaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et
par les médicaments appelés « anticoagulants oraux »
ent la formation de nouveaux caillots sanguins et la
déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que
l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour
vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous
es anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de

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

IONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

Lyrica



Notice : Information de l'utilisateur

Lyrica 25 mg gélules

Lyrica 75 mg gélules

Lyrica 150 mg gélules

Lyrica 300 mg gélules

prégabaline

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin 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 ?

1. Qu'est-ce que Lyrica et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lyrica
3. Comment prendre Lyrica
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lyrica
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Lyrica et dans quels cas est-il utilisé?

Lyrica appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

Douleurs neuropathiques

risques et centrales : Lyrica est utilisé pour sées par des lésions des nerfs. Différentes zona peuvent induire des douleurs manifestations douloureuses peuvent être s de chaleur, de brûlure, de douleur e poignard, de douleur fulgurante, de crampe, d'engourdissement, de pincements et de pathiques périphériques et centrales peuvent

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
P.P.V: 487DH00



6 118001 170678

PA050711

aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
 Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
 - douleurs lombaires,
 - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
 - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
 - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
 - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
 - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
 - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
 - possibilités des troubles digestifs,
 - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
 - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
 - poussées
 - rétention
 - radiologique
 - peut être
- ...ante de la tension artérielle),
 ...énale, cirrhotique (rétention de sel),
 ...avage « wash out » au LASILIX,

ATTENTION

Dans quel

Ce médicament

les cas suivants :



CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hypotension artérielle.

LOT N° :

116,60

EXP :

PPV :

30 ml/mn).

ints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

UTION:

gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypovolémie et/ou une dépression sodique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hypotension sévère.

LOT N° :

116,60

EXP :

PPV :

30 ml/mn).

ints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

UTION:

gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypotension et/ou une dépression sodique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hypotension.

LOT N° :

116,60

EXP :

PPV :

30 ml/mn).

ints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

UTION:

gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypovolémie et/ou une dépression sodique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hypotension sévère.

LOT N° :

116,60

EXP :

PPV :

30 ml/mn).

ints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

UTION:

gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypotension et/ou une dépression sodique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hypotension sévère.

LOT N° :

116,60

EXP :

PPV :

30 ml/mn).

ints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

UTION:

gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypotension et/ou une dépression sodique dues à un traitement diurétique intensif, un

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième
il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe
à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième
il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe
à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

Zinnat® comprimés et suspension buvable



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.



la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de deuxième il est une prodrogue orale de la céfuroxime, antibiotique bactéricide de la classe à la plupart des bêta-lactamases et active sur une large gamme des infections

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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

Adultes:

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

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les 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® :

Adressez-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 ciprofloxacine risque de vous occasionner une

faiblesse

présente un

rofloxacine

d'un gros

d'un gros

avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure)

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 vous prescrire une amélioration des symptômes pendant la prise de SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès l'apparition d'une réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des douleurs ou des tendons affectés, consultez votre médecin.

• Des douleurs ou des tendons affectés peuvent produire occasionnellement des tendons peuvent se rompre pendant le traitement ou jusqu'à 6 semaines après la fin du traitement. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

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

• Des réactions peuvent se produire pendant la prise de SEPCEN®.

• Si vous présentez des symptômes de brûlure, arrêtez de prendre SEPCEN®.

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

• Vous pouvez ressentir des symptômes de démangeaisons, ou des symptômes de démangeaisons, ou des symptômes de démangeaisons, ou des symptômes de démangeaisons.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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

Adultes:

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

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les 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® :

Adressez-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 ciprofloxacine risque de vous occasionner une

faiblesse
présente un
rofloxacine
d'un gros
d'un gros

avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure)

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 vous prescrire une amélioration des symptômes pendant la prise de SEPCEN®. Prévenez immédiatement votre médecin pendant que vous prenez SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès l'apparition d'une réaction allergique (oppression dans la gorge, lors du passage en aval), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des effets indésirables affectés, consultez :

• Des douleurs ou une gêne occasionnelle dans les tendons peuvent survenir pendant le traitement ou jusqu'à 6 semaines après la fin du traitement. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale (trouble du système circulatoire affectant le système nerveux), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions peuvent survenir pendant le traitement. Si vous présentez des symptômes pouvant être dus à une infection, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Vous pouvez présenter une sensation de brûlure ou de picotement pendant le traitement, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des cas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop bas) ont été rapportés chez les personnes atteintes de diabète, principalement chez les personnes prenant des médicaments pour le diabète.

• Vous pouvez ressentir des effets indésirables pendant le traitement. Si vous remarquez des effets indésirables, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez le personnel du laboratoire de l'analyse de votre sang.

• Si vous avez des symptômes de SEPCEN® (démangeaisons, ou symptômes tels que des douleurs dans les articulations), consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• Si vous ressentez

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

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

* 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.

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 ?

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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

Adultes:

- 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 être prescrit en complément de **SEPCEN®**.

Chez l'enfant et l'adolescent:

- 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®.

Adressez-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 ciprofloxacine risque de vous occasionner une

e faiblesse

musc 196150

présente un

rofloxacine

peut
• Si

d'un em

d'un gros
d'un gros

...un gros

avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

... et de la crise économique et financière mondiale (une économie

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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

Adultes:

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

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les 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® :

Adressez-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 ciprofloxacine risque de vous occasionner une

faiblesse
présente un
rofloxacine
d'un gros
d'un gros

avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure)

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 vous prescrire une amélioration des symptômes pendant la prise de SEPCEN®. Prévenez immédiatement votre médecin pendant que vous prenez SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès l'apparition d'une réaction allergique (oppression dans la gorge, lors du passage en aval), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des effets indésirables affectés, consultez :

• Des douleurs ou une gêne occasionnelle dans les tendons peuvent survenir pendant le traitement ou jusqu'à 6 semaines après la fin du traitement. Au premier signe, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale (trouble du système circulatoire affectant le système nerveux), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions peuvent survenir pendant le traitement. Si vous présentez des symptômes pouvant être dus à une réaction allergique, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Vous pouvez présenter une sensation de brûlure ou de picotement dans la zone de traitement, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des cas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop bas) ont été rapportés chez les personnes atteintes de diabète, principalement chez les personnes prenant des médicaments pour le diabète.

• Vous pouvez ressentir des effets indésirables pendant le traitement. Si vous remarquez des effets indésirables, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez le personnel du laboratoire.

• Si vous avez des symptômes de SEPCEN® (voir rubrique 2: Symptômes), arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut provoquer des symptômes tels que des démangeaisons, ou des éruptions cutanées.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à d'autres médicaments (agranulocytose). Si vous présentez des symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Prévenez votre médecin si vous présentez un déficit avéré en glucose (hypoglycémie) ou si vous risquez de présenter un déficit en glucose.

• Votre peau peut devenir sensible à la lumière du soleil ou à des rayons UV. Évitez l'exposition prolongée au soleil ou à des rayons UV.

• Si vous ressentez

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

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

Adultes:

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

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

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

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les 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® :

Adressez-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 ciprofloxacine risque de vous occasionner une

faiblesse
présente un
rofloxacine
d'un gros
d'un gros

avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure)

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 vous prescrire une amélioration des symptômes pendant la prise de SEPCEN®. Prévenez immédiatement votre médecin pendant que vous prenez SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès l'apparition d'une réaction allergique (oppression dans la gorge, lors du passage en aval), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des effets indésirables affectés, consultez :

• Des douleurs ou une gêne occasionnelle dans les tendons peuvent survenir pendant le traitement ou jusqu'à 6 semaines après la fin du traitement. Au premier signe de douleur, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale (trouble du système circulatoire affectant le système nerveux), arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions peuvent survenir pendant le traitement. Si vous présentez des symptômes pouvant être dus à une infection, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Vous pouvez présenter une sensation de brûlure ou de picotement pendant le traitement, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des cas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop bas) ont été rapportés chez les personnes atteintes de diabète, principalement chez les personnes prenant des médicaments pour le diabète.

• Vous pouvez ressentir des effets secondaires pendant le traitement. Si vous remarquez des effets indésirables, arrêtez de prendre SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez le personnel du laboratoire de l'analyse de votre sang.

• Si vous avez des symptômes de SEPCEN® (démangeaisons, ou symptômes tels que des douleurs dans les articulations), consultez votre médecin.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut réduire votre résistance à l'insuline. Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

• Si vous ressentez