

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.

Radiologie 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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 061536

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9947 Société : R.A.M.

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 144766

Nom & Prénom : Bencharbi amon

Date de naissance : 15/05/1969

Adresse : Nouaceur

Tél. : 0667194803 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/01/23

Nom et prénom du malade : BENCHARBI Ammon Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant

Nature de la maladie : Affection Longue Durée ALD

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 : 13 JAN 2023 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Bencharbi Ammon

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/11/23	V2 FC	250,5 100,5	350,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08-01-23	233,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

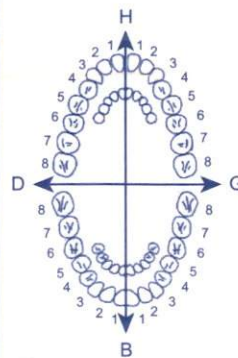
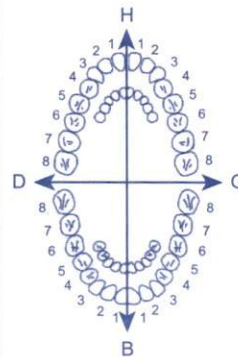
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

أجيال AJIAL



مصحة الطفل و الرضيع
CLINIQUE PEDIATRIQUE

Casablanca, le : 08/1/21

BENCHEKRI

Dr. Azzedine KHALIL
PEDIATRE
Allergologie-Homéopathie
174, Residence Ric - Rue Ez Zouhour-Casa
Tél/Fax : 0522 83 62 89-638 - 0661 31 66 06

LA PHARMACIE REGIONALE
Dr. S. EL MARI
Tél : 05 22 51 47 00
Imm. 94, Lot 14, N. 4, DENOUA

12,80

- Doliprane 300

S.V.

41

79,10

- Apixol

S.V.

100 x 3

70,60 x 2

Chamell (2)

S.V.

150 (19) x 31 x 8

Dr. Azzedine KHALIL
PEDIATRE
Allergologie-Homéopathie
174, Residence Ric - Rue Ez Zouhour-Casa
Tél/Fax : 0522 83 62 89-638 - 0661 31 66 06

233,50

Apixol

Lot: 220613
À consommer avant le: 08/2021
PPC: 79,50 DH

phar

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée ainsi que d'autres actifs naturels, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et à adoucir la gorge, procurant ainsi un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant les défenses naturelles de l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans un délai d'un mois.
- Tenir hors de la portée des enfants.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research - Garbagnate Monastero (LC). - Italie.

Importé et distribué au Maroc par Medipro pharma.

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2

APIXOL® Enfant / 20211312617MAv2/CA/DMP/18

PPV: 70.60 DH
LOT: 649829
PER: 06/2024



CLAVULIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
CLAVULIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
CLAVULIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
Amoxicilline/Acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à un adulte. Il peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
- Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CLAVULIN et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CLAVULIN ?
 3. Comment utiliser CLAVULIN ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver CLAVULIN ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE CLAVULIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
Classe pharmacothérapeutique : Associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamase.
CLAVULIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il est appelé amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant agit en empêchant les bactéries de développer leur résistance à l'antibiotique.
- CLAVULIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :
- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
 - infections des voies respiratoires,
 - infections des voies urinaires,
 - infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
 - infections des os et des articulations.

- 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CLAVULIN ?**
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de commencer le traitement.
- Ne donnez jamais CLAVULIN à votre enfant :**
- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un de ces médicaments, mentionnés dans la rubrique 6,
 - s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut entraîner un gonflement du visage ou de la gorge,
 - s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau et des yeux).
- Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations suivantes :**
En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmier/ère.

Avertissements et précautions
Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier/ère :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser CLAVULIN. Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de CLAVULIN.

Reactions nécessitant une attention particulière
CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves : allergies, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant présente certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaires
Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou analyse des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier/ère. CLAVULIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et CLAVULIN :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris un médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec CLAVULIN, le risque de réaction est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut lui prescrire des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine). Les analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

CLAVULIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter les rhumatismes).

CLAVULIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet d'un organe transplanté).

Grossesse, allaitement et fertilité
Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est enceinte ou allaite, ou si son médecin ou son pharmacien avant de prendre ce médicament.

CLAVULIN contient :
Clavulin 100mg/12.5mg Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml ;
Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml ;

- Ce médicament contient 3.2 mg d'aspartam par ml. L'aspartam contient de l'acide aspartique, un additif alimentaire autorisé par l'Union européenne, mais dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare. L'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 1.7 mg de benzoate de sodium par ml. Le benzoate peut entraîner un ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

الأثر الجانبية قليلة الشووع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم :

• ارتفاع معدل بعض المواد (الأزيمات) التي ينتجها الكبد.

الأثر الجانبية الشائعة :

• يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000 :

• طفح جلدي. يمكن أن تتكون منه جعادات تشبه بقعا صغيرة (نقش سوداء مركزية تحيط بها حماسي عديدة الأشكال).

• إذا ظهرت على طفلك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثر الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم :

• انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات)،

• انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثر جانبي ذات تردد غير معروف :

• لا يمكن تقدير التردد من خلال البيانات المتوفرة :

• ردود فعل تحسسية (حساسية) (الظفر أعلاه).

• التهاب الأمعاء الغليظة (الظفر أعلاه).

• التهاب الغشاء الحامسي الذي يحيط بالأمعاء (التهاب السحايا الغليظة).

• ردود الفعل الجلدية الحادة.

• طفح منتشر يصاحبه جعادات وتورفم الجلد، ألسما حول الفم والأفم والعينين وفي المناطق

وتشكّن من الطفح أكثر عند تنسبب في انفصال جلدي حاد (أكثر من 30 بلمة من السطح)

• طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه جعادات صغيرة تحتوي على قيح (التهاب الجلد القاعوي أو

طفح حارشي أحمر تصاحبه كّل تحت الجلد وجعادات (بثور نمشي).

• متلازمة الأعراض الشبيهة بالإلترانزا أو طفح جلدي وحشي وتضخم في الغدة الليمفاوية و/أو

خللا الدم البيضاء (فرط الحمضات والزيما الكبد) (فرط التحسس من الأدوية).

• إذا ظهر على طفلك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.

• التهاب الكبد.

• اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد)، وتؤدي إلى

من العين.

• التهاب الكلى؛

• استسقاء مئة تخثر الدم؛

• فرط الشرايط.

• اختلاجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من كلافولان أو يعانون من مشا

السنان الأسود (شعر السنان)؛

• تلون الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم أو البول :

• انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء؛

• انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي)؛

• بولاز في البول.

التصحيح بالأثر الجانبية :

• إن شعر بآثار جانبية غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

• ينطبق ذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

• يمكنك أيضا الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان:

GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشيد وشارع أبو حامد الغزالي

الدار البيضاء 20000 أو على البريد الإلكتروني:

pharmacovigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ كلافولان؟

• يحفظ بعيدا عن متناول ومراي الأطفال.

• يرجى عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على العبوة. يرجع تاريخ انته

شروط الحفظ:

• كلافولان 100 ملغ/ 12.5 ملغ : مليونغرام لكل مل، مسحوق لمستعلق قليل الشرب في قنينة

قبل التصدير: يحفظ داخل العبوة في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.

• بعد التصدير: يحفظ المستعلق المحضّر 7 أيام كحد أقصى في درجة حرارة +2 بين +8 و+20

• كلافولان 500 ملغ/ 62.5 ملغ : مليونغرام مسحوق معلق للتناول عن طريق الفم في أكياس

• يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.

• لا ينبغي رمي الأدوية في مسلك الصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية. اطلب المشورة من ال

غير المستخدمة. قد تساعد هذه التوجيهات في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

• ما الذي يحتوي عليه كلافولان 100 ملغ/ 12.5 ملغ لكل مل، مسحوق لمستعلق قليل الشرب

PPV: 70,60 DH
LOT: 649527
PER: 04/2024



CLAVULIN 100mg/12.50mg Nourrisson, poudre
CLAVULIN 100mg/12.50mg Enfant, poudre
CLAVULIN 500mg/62.5mg Adulte, poudre pour suspension
sachet-dose de 12 sachets.
Amoxicilline / Acide clavulanique

الأثر الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقط سوداء) شحوباً، وجولها حلقة داكنة، حماسي عديدة الأشكال).

→ إذا ظهرت على طفلك هذه الأعراض، فلتصل بالطبيب على وجه الاستعجال.

الأثر الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات)،

- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثار جانبية ذات تردد غير معروف:

لا يمكن تحديد التردد من خلال البيانات المتوفرة:

- ردود فعل تحسسية (الطفح الجلدي).
- التهاب الأمعاء (الغثاء).
- التهاب الغشاء الحاملي الذي يحيط بالتمغ (التهاب السحايا المعوي).
- ردود الفعل الجلدية الحادة.
- طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأفم و (متلازمة ستيفن جونسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة يتسبب في تلف الجلد من السطح الجلدي (متلازمة أيبيل).
- طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على قيح (الدم).
- طفح حرشفي أحمر يصاحبه كلال تحت الجلد وتجمعات (بقار نمشي).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنفلونزا مع طفح جلدي وحسي وتضخم في غير طبيعية (أما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط الحمضات وإلتر الأنيوية (DRESS).

→ إذا ظهر على طفلك أحد هذه الأعراض، فلتصل بطبيبك على الفور.

- التهاب الكبد.

- اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد).

- التهاب المثانة.

- استسقاء معدة وتخثر الدم.

- فرط النشاط.

- اختلاجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من كلافولان).

- اللسان الأسود (اشعر اللسان).

- تلون الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموماً عند فرش الأسنان.

الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض قيم في عدد الكريات البيضاء.

- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي).

- بلورات في البول.

التصريح بالأثر الجانبية:

إن شعر طفلك بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

يُنصح بذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة.

يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الأثر الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الوطني أو

عن طريق الاتصال بـ GlaxoSmithKline Maroc 42-44، بطنجة بوليفارد الرشيد وشارع

20000 الدار البيضاء.

5. كيف يمكن حفظ كلافولان؟

يحفظ بعيداً عن متناول ومراي الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية:

يرجى عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على العبوة إلى آخر يوم في ذلك الشهر.

شروط الحفظ:

• كلافولان 100 ميلغرام / 12.50 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمستعلق فموي

قبل التحضير: يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيداً عن الرطوبة

بعد التحضير: يحفظ المستعلق المحضر 7 أيام كحد أقصى في درجة حرارة

• كلافولان 500 ميلغرام / 62.5 ميلغرام مسحوق معقن للتناول عن طريق

يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيداً عن الرطوبة.

لا ينبغي رمي الأدوية في مياه الصرف الصحي أو مع الفضلات المنزلية،

بإستشارة الطبيب.

6. معلومات إضافية:

ما الذي يحتوي عليه كلافولان 100 ميلغرام / 12.5 ميلغرام لكل مل، مسحوق

المواد النشطة هي:

• أموكسيسيلين

على شكل أموكسيسيلين ثلاثي الهيدروجين

• حمض كلافولانيك

على شكل كلافولانات بوتاسيوم

لكل 1 مل من المستعلق المحضر.

المكونات الأخرى هي:

كروميوغيتون، كارباميد، صمغ زنتان، السيليكا الغروية، اللاميليك

السود، نكهة الفانيليا الحمراء (تحتوي بشكل خاص على ملانينيكسرين)،

ما الذي يحتوي عليه كلافولان 500 ميلغرام / 62.5 ميلغرام، مسحوق

أبيض ذات جرعة واحدة؟

• أموكسيسيلين

على شكل أموكسيسيلين

• حمض كلافولانيك

على شكل كلافولانات

لكل 1 كجم.

المكونات الأخرى هي:

كروميوغيتون، سيليكا

والتيمون والقرنول (تحتوي

ملانينيكسرين)، الأسبرين

de cette notice avant de prendre le médicament.

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

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été

le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif

maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez

mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou le pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLAVULIN ?

3. Comment prendre CLAVULIN ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver CLAVULIN ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris

béta-lactamase - code ATC : J01C02.

CLAVULIN est un antibiotique qui agit sur les bactéries responsables

deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique.

appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du

s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère

de la prise d'un antibiotique.

→ Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant s'il est dans l'une

mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

CLAVULIN.

Avvertissements et précautions

Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien avant de prendre

CLAVULIN s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,

- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

- n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien

lui administrer CLAVULIN.

Dans certains cas, le médecin de votre enfant pourra rechercher

responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage

un autre médicament.

Précautions d'emploi

CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des

notamment des réactions allergiques, des convulsions et une

Lorsque votre enfant prend CLAVULIN, vous devez surveiller

réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention

Tests sanguins et urinaux

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du

le médecin ou l'infirmière(ier) qui prend CLAVULIN. En effet, les

résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et CLAVULIN :

Si votre enfant prend ou a récemment pris un autre médicament

ou un médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte)

réaction cutanée allergique est plus élevée.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte)

d'ajuster la dose de CLAVULIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang

pris avec CLAVULIN, des analyses sanguines supplémentaires

CLAVULIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament

cancer ou les maladies rhumatismales).

CLAVULIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (pour

rejet de greffe d'organes).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est enceinte ou

être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

DOLIPRAN

100 mg suppositoires sécables (de 3 à 7 kg)
150 mg suppositoires (de 8 à 12 kg)
200 mg suppositoires (de 12 à 16 kg)
300 mg suppositoires (de 15 à 24 kg)

PPV 120 H 80
PER 12/25
LOT L410V

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

	Pour un suppositoire
Doliprane 100 mg : paracétamol	100 mg
Doliprane 150 mg : paracétamol	150 mg
Doliprane 200 mg : paracétamol	200 mg
Doliprane 300 mg : paracétamol	300 mg

Excipients : glycérides hémi-synthétiques solides

FORME PHARMACEUTIQUE

Doliprane 100 mg suppositoire sécable	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 150 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 200 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 300 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE - ANTIPYRETIQUE

(N: Système nerveux central)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

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

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

- Allergie connue au paracétamol
- Maladie grave du foie
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre «posologie»)

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signaler la prise de Doliprane à votre médecin en cas de prescription de dosage de l'acide urique sanguin ou de la glycémie.

Clinique Pédiatrique Ajial

Casablanca Le : 08/01/2023

Pré-Facture

Etablie par ZAHIRA RECEPTION Page 1/1

Identification

N° Dossier : X3A08560

N° Identifiant : 21042916/21

Nom & Prénom : BENCHARKI OTHMANE

C.I.N. : FF

Date Début : 08/01/2023

Date Fin : 08/01/2023

Adresse :

Traitement : Consultation

Médecin : KHALIL AZZEDINE

Prestations

	Qté	Prix U.	L.C.	Coef	Montant
MEDICAL					
Frais clinique	1	100,00			100,00
Total Rubrique :					100,00
PARTIE CLINIQUE :					100,00
HONORAIRES MEDICAUX					
Dr. KHALIL AZZEDINE (PEDIATRE)	1	250,00			250,00
Total Rubrique :					250,00
PARTIE HONORAIRES ET ACTES EXTERNES:					250,00
TOTAL FACTURE					350,00

Arrêtée la présente Pré-Facture à la somme de :

Trois cent cinquante Dirhams

Cachet et signature

