

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.



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

Déclaration de Maladie

N° W21-779519

150484

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11666 Société : ROYAL AIR MAROC
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : CHEKROUN MOHAMMED
 Date de naissance : 30 MAI 1970
 Adresse : BOX ALAMANE II CITE ALDOUBA ADD 129
 ACN 80000
 Tél. : 067170471 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. EL IDRISSI-BAJA Laïla
 Médecin
 762 Angle Av Mohamed El Fassi
 et Rue Gracil Essalam AGADIR
 Tél. : 05 28 29 22 85
 N°RE : 041184086

Date de consultation : 24/01/23

Nom et prénom du malade : CHEKROUN TAHA

Age : 05ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : grippe + pneumopathie

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 : ACN

Le : 03/02/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-2.5/2019

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

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
04/01/23	Cr		200 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/01/2023	276,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

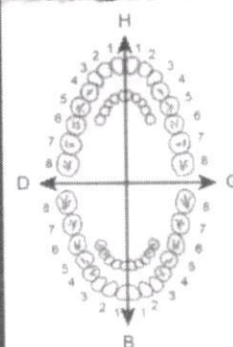
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

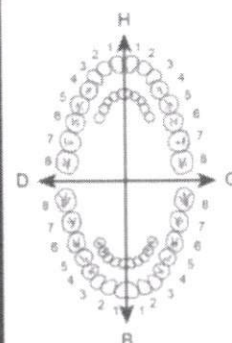
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

Le: 04/01/2023

CHEKEROUN TAHA

65.00 **BIOTIC PLUS 500 MG / 62.5 MG, SACHETS**

1 sachet 2 fois par jour avant le repas pendant 6 jours

19.60 **BRONCHATHIOL ENFANT-NOURRISSON 2 % SIROP**

1 cuillère à café 2 fois par jour avant le repas pendant 8 jours

120.80 **PRORHINEL NEZ BOUCHÉ BÉBÉ ENFANT SPRAY**

1 pulvérisation dans chaque narine 3 à 6 fois par jour pendant 8 jours

17.50 **DOLI PEDIATRIQUE 3 %, SOLUTION BUVABLE**

1 dose de 20.5 toutes les 8 heures si température atteint 38.5

20.00 **DOLIFEN 20 MG/ML SUSPENSION BUVABLE**

1 dose de 20.5 toutes les 8 heures si température atteint à 38.5, à
alterner toutes les 4 heures avec le paracétamol

34.50 **URGO CORIDICE PANSEMENTS**

Appliquer 1 fois par jour le soir au coucher le pansement sur la verrue,
pieds préalablement lavé à l'eau chaude, ne pas déborder sur la peau
saine pendant 8 jours

Dr. EL IDRISSE-RAJA Laïla
Pédiatre
762 Angle Avenue Mohamed El Fassi
et Rue Guercif, Agadir
Tél. : 05 28 29 22 85
INPE : 041184086

Imm. 762 Angle Avenue Mohamed El Fassi et Rue Guercif, Au-dessus de Maroc Telecom
Quartier Essalam, Agadir-

☎ 05 28 29 22 85 ☎ 05 28 29 22 75 Urgence : 06 61 97 02 05

✉ drelidrissi@outlook.fr 🌐 www.pediatre-agadir.ma



URGO

FR

CORICIDE

Protection et Traitement des
œils de perdrix et durillons
Pansements adhésifs en sachet

• Mode d'emploi

Appliquer le pansement une fois par jour, pendant au maximum 8 heures sur un pied chaud, sur la lésion sans déborder sur la peau saine, de préférence.

• Contre-indications

Le pansement ne doit pas être utilisé :

- en cas d'allergie aux salicylés ou à un autre composant.
- en cas de cors infectés.
- chez les enfants de moins de 16 ans.

• Précautions d'emploi

- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ce produit est caustique. Ne pas déborder en dehors de la zone lésionnée.
- Arrêter l'application en cas de survenue de douleurs.
- En cas d'artérite, de diabète ou de neuropathie, consulter votre médecin.
- En cas d'échec du traitement bien conduit ou en cas de récurrence, consulter un médecin. Il peut être utile de rechercher la cause et de la traiter (mesures orthopédiques de correction de l'appui, modification de la chaussure).
- Comme tout produit actif, ce produit peut, chez certaines personnes, provoquer des effets plus ou moins gênants notamment d'irritation de la peau saine, allergie.
- En cas de doute, demander l'avis de votre pharmacien ou médecin.
- En l'absence d'améliorations après 8 jours de traitement, consulter un médecin/podologue.
- La réutilisation d'un produit à usage unique peut provoquer des risques d'infection.

URGO

C € 0459



Recherchez nous sur / Retrouvez nous sur
www.urgo.com



3 401044 601296

BIOTIC PLUS®

Amoxicilline + Acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations



Vous pourriez avoir besoin de la lire.
Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Si vous êtes personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous avez des symptômes graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE Biotic PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic PLUS® ?
3. COMMENT PRENDRE Biotic PLUS® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER Biotic PLUS® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE Biotic PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibiotique à large spectre de la famille des bêta-lactames du groupe des aminopénicillines.

- Acide clavulanique : puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques :

Elles sont limitées aux infections causées par les germes sensibles, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles, en particulier les germes producteurs de bêta-lactamases.

BIOTIC PLUS® est particulièrement conseillé dans les infections suivantes :

- sinusite bactérienne aiguë (diagnostiquée de façon appropriée), angines récidivantes, otite moyenne aiguë, exacerbation de bronchite chronique, pneumonie aiguë communautaire, cystite, pyélonéphrite, infections de la peau et des tissus mous, en particulier cellulite, morsures animales, abcès dentaire sévère avec propagation de cellulite, infections des os et des articulations, en particulier ostéomyélite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic PLUS® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise des médicaments :

Ne prenez jamais Biotic PLUS® dans les cas suivants :

- Si vous avez une allergie ou des antécédents d'allergie aux pénicillines et aux céphalosporines ou une hypersensibilité aux autres composants contenus dans Biotic PLUS®.
- Si vous avez des antécédents d'ictère / si vous souffrez d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline / acide clavulanique poudre pour suspension buvable (tous dosages).
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartam.

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

FAITES ATTENTION AVEC Biotic PLUS® :

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnellement sévères et parfois fatales. Un interrogatoire préalable est nécessaire.
- Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.

- L'utilisation concomitante d'allopurinol pendant le traitement par amoxicilline peut augmenter la probabilité de survenue de réactions cutanées allergiques.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- L'association amoxicilline/acide clavulanique doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant des signes d'insuffisance hépatique.

- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.

- En cas de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller les fonctions hépatique et rénale.

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

BIOTIC PLUS® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations déconseillées : - Méthotrexate : augmentation de effets et de la toxicité hématologique du méthotrexate par inhibition de la sécrétion tubulaire rénale par les pénicillines.

Associations à prendre en compte :

- Allopurinol : risque accru de réactions cutanées.

- Anticoagulants oraux : surveiller avec attention le temps de Quick et l'INR.

- Probenécide : L'utilisation concomitante de probénécide peut conduire à une augmentation prolongée de la concentration sanguine d'amoxicilline, mais pas de l'acide clavulanique.

Interactions avec les aliments et les boissons : sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : sans objet

Grossesse et allaitement :

Grossesse : l'association amoxicilline-acide clavulanique peut être prescrite pendant la grossesse si besoin.

Prendre conseil auprès de son médecin ou bien de son pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement : Le passage de l'association amoxicilline-acide clavulanique dans le lait maternel est faible et les quantités ingérées sont inférieures aux doses thérapeutiques. En conséquence l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique.

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

BIOTIC PLUS® peut provoquer des effets indésirables (par ex. réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de réduire la capacité à conduire.

- Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- Biotic PLUS® enfant et nourrisson contient de l'aspartam, qui est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE Biotic PLUS® ?

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

POSOLOGIE (Expprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normorénal (poids > 40 kg) :

• 2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en 2 prises dans les indications suivantes :

- Sinusites maxillaires aiguës ;

- Angines récidivantes, amygdalites chroniques ;

- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;

- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;

- Parodontites.

• 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g) en 3 prises dans les indications suivantes :

- Autres formes de sinusites ;

- Otites moyennes aiguës ;

- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles ;

- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae ;

- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites ;

- Pneumopathies aiguës du patient à risque notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de la déglutition ;

- Traitement de relais de la voie injectable.

Adulte insuffisant rénal (poids > 40 kg) :

Clairance de la créatinine : > 30 ml/min : Pas d'adaptation nécessaire entre 10 et 30 ml/min : 2 comprimés, 2 sachets à 500 mg ou 1 sachet toutes les 12 à 24 heures.

< 10 ml/min : Pour les patients traités ou non par hémodialyse, les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Sujet âgé : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est < 30 ml/min.

Sachets 500 mg Enfant, Suspension 100 mg Enfant et Suspension 100 mg Nourrisson :

• Adultes et enfants de 40 kg ou plus : Ces sachets et suspensions ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus.

• Enfants pesant moins de 40 kg : Toutes les doses sont établies

FLUIDIFIANT des voies respiratoires

ENFANT Solution Buvable

BRONCHATHIOL® ENFANT

Carbocistéine 2%

Solution Buvable

125 ml



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres, même en cas de symptômes identiques.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un autre effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMULE

Carbocistéine..... 2,00 g

Excipients : Saccharinate de sodium, hydroxyde de sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, glycérol, rouge cochenille A, arôme framboise q.s.p..... 100 ml

Flacon de 125 ml.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, sodium, rouge cochenille A.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUE.

(R: Système respiratoire)

INDICATIONS

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës : bronchite aiguë et épisode aigu des broncho-pneumopathies chroniques.

POSOLOGIE USUELLE : Voie orale

- Enfant de plus de 5 ans :

1 cuillère à café 3 fois par jour

- Enfant de 2 à 5 ans :

1 cuillère à café 2 fois par jour

Durée de traitement doit être brève de 8 à 10 jour.

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédent d'hypersensibilité à l'un des constituants (notamment au parahydroxybenzoate de méthyle, de propyle et autres sels de parahydroxybenzoates).

- Nourrisson (moins de 2 ans).

EFFETS INDESIRABLES

- Risque de surencombrement bronchique chez le nourrisson ;

- Réactions cutanées allergiques telles que prurit, éruption érythémateuse, urticaire et angioedème ;

- Possibilité de phénomènes d'intolérance digestive (gastralgies, nausées, diarrhées).

Il est alors conseillé de réduire la dose.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Faites attention avec BRONCHATHIOL® ENFANTS, solution buvable :

Mises en garde spéciales

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Les mucolytiques peuvent induire un surencombrement bronchique chez le nourrisson.

En effet, ses capacités de drainage du mucus bronchique sont limitées, en raison des particularités physiologiques de son arbre respiratoire. Ils ne doivent donc pas être utilisés chez le nourrisson.

Le traitement devra être réévalué en cas de persistance ou d'aggravation des symptômes ou de la pathologie.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 13 mg sodium par 5 ml de solution buvable. A prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et de propyle (E216) et un agent colorant azoïque (rouge cochenille A (E124)) ; ils peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de traitement par ce médicament.

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

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de BRONCHATHIOL® ENFANTS, solution buvable que vous n'auriez dû : En cas de surdosage massif ou accidentel, ARRÊTER LE TRAITEMENT ET CONSULTER RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN.

Fabriqué par bottu s.a.

Sous licence MELISANA PHARMA

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

ADJR 06/19
101014

ProRhinel

SPRAY

ZENITH Pharma

PPC : 120,80 DH

ProRhinel

SPRAY

Nourrissons - Jeunes Enfants

Lavage nasal
en cas de Rhume
et Rhinopharyngite
Spray nasal sous pression



Il est recommandé d'utiliser ProRhinel Spray.
Pour plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.



Comment faire un bon lavage nasal ?

La muqueuse nasale agressive par les virus réagit en développant une réaction inflammatoire des voies nasales. Cela se manifeste par un nez bouché ou un nez qui coule.

Particulièrement importante chez le tout-petit que celui-ci ne sait pas, ou mal, respirer par la bouche ou se

Désobstruer les fosses nasales en cas de rhume et de rhinopharyngite est nécessaire pour aider à restaurer la respiration nasale.

2. Dans quels cas ProRhinel Spray peut-il être utilisé ?

ProRhinel Spray contient un fluidifiant; il peut être utilisé en cas de rhume et de rhinopharyngite lorsque le nez est bouché ou lorsque le nez coule.

Un lavage nasal avec **ProRhinel Spray**:

- facilite l'évacuation des mucosités et des agents infectieux,
- diminue l'obstruction nasale,
- libère le nez pour une meilleure respiration.

ProRhinel Spray Nourrissons-Jeunes Enfants et **ProRhinel Spray Enfants-Adultes** sont également recommandés pour l'humidification des fosses nasales.

3. Quels sont les avantages de ProRhinel Spray ?

- Le conditionnement en flacon pressurisé du **ProRhinel Spray** permet de préserver la solution, rendant impossible l'entrée des mucosités à l'intérieur du flacon, le protégeant ainsi de toute contamination.
- **ProRhinel Spray** peut être utilisé quelle que soit la position du flacon, pour une plus grande facilité d'emploi.

4. Quel ProRhinel Spray choisir ?

- **ProRhinel Spray Nourrissons-Jeunes Enfants** est particulièrement adapté aux tout-petits : Son embout nasal a une forme adaptée au nez des tout-petits jusqu'à 6 ans. En outre, la pulvérisation fine et non agressive de la solution permet un lavage tout en douceur. Ce spray peut aussi être utilisé pour l'humidification des fosses nasales.

Doli®

PEDIATRIQUE

Doli®

PEDIATRIQUE

PARACETAMOL

17,50

PPV 17DH50
PER 03/25
LOT L956

arine sodique, acide sorbique (E 200),
oxybenzoate de propyle sodé (E 217),
vable.

NT?

é en cas de **douleur et/ou fièvre**

telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 30 kg (environ de la naissance à 10 ans); **lire attentivement la rubrique «Posologie»**. Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

ATTENTION!

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

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

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

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 maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur le système doseur.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

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

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

Sucre (saccharose) : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur la seringue par administration orale).



Ibuprofène

correspondant au poids de l'enfant.

Note d'Honoraires

Agadir, le : 04/01/2023

Nom / Prénom du patient : CHEKE ROU N TANA

- Consultation : 200 Dh
- Nébulisation : Dh
- Kinésithérapie respiratoire : Dh
- Vaccination : Dh
- ECG : Dh
- Echographie : Dh

Dr. EL IDRISSE-RAJA Laïla
Pédiatre
762 Angle Av Mohamed El Fassi
et Rue Guécif essalam AGADIR
Tél. : 05 28 29 22 85
INPE 141184086

Imm. 762 Angle Avenue Mohamed El Fassi et Rue Guécif, Au-dessus de Maroc Telecom
Quartier Essalam, Agadir-

☎ 05 28 29 22 85 ☎ 05 28 29 22 75 Urgence : 06 61 97 02 05

● drelidrissi@outlook.fr ● www.pediatre-agadir.ma