

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : 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

M22- 0018895

152041

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10585 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KSSIBA EL HABIB

Date de naissance : 1963

Adresse : Benachio

Tél. : 0604458836 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03 / 03 / 23

Nom et prénom du malade : Elhabib Kssiba Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Bronchite

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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 Paiement des Actes
03/03/23	CS		150 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

03/03/2023

31880

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

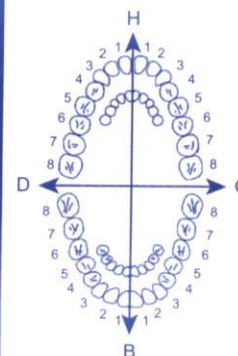
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

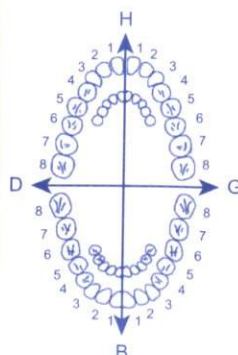
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

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

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام



- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 03/03/23

Elhabilo Kssiba

12630



- Augmentin 4g

1 sch x 2 1/2 hr ptt 06 j.

1940

- Mucocil



1 cas x 3

1850

- Ixor 20



1460

- Doliprane 1g



1460 1/2 x 3

1312

20 شارع محمد الخامس جزمة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID
01. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19

Sarah BELCAIDA
Médecine Générale
Tél: 05 22 33 68 30
INPE: 0611923132

- Coti pred 20 p

34 1/2

alt 058

4000



Pharmacie NASRILLAH
BERRECHID
ot Nasrollah N°27 - Berrechid
Tel.: 05 22 51 67 19

T: 31880

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimés
Amoxicilline/acide clavulanique

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de
prendre le médicament car elle contient des informations importantes :**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 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 au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN 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 DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 4,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- 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 de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certains maux de tête ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(je) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique peut être élevé.

PPU : 126,30 DH
LOT : 650794
PER : 08/24

AUGMENTIN 1 g/125 mg
12 sachets



AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique 3/1) contient de l'aspartame (E951), de l'acide benzoïque, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1 g/125 mg ou 2 comprimés de 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1 g/125 mg ou 2 comprimés de 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Modes d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

AUGMENTIN 1 g/125 mg sachets

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg comprimés :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Mottez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous le pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

IXOR®

- Si vous êtes allergique à un aut (par exemple pantoprazole ésoméprazole).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH).
- Si vous êtes dans une des situa

IXOR® 20 mg 28 comprimés effervescent

DENOMINATION DU

- IXOR® Comprimés eff
- IXOR® Comprimés eff

PPV 118DH50

EXP 09/2024
LOT 26037 3

Veuillez lire attent de prendre ce méd importantes pour

- Gardez cette notie
- Si vous avez d'auti
- à votre médecin ou

- 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 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1- QU'EST-CE QUE IXOR® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IXOR® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

- Ne prenez jamais IXOR® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

IXOR® comprimé effervescent d'autres maladies. Par conséquent à prendre IXOR® comprimé effervescent, vous devez informer l'un des éléments suivants se produisent :

- Vous perdez du poids sans raison.
- Vous avez des douleurs à l'estomac.
- Vous vomissez de la nourriture.
- Vous avez des selles noires (telles que du sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si l'un des éléments suivants se produisent après un traitement avec un médicament qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez faire un examen sanguin. Si vous devez faire un examen sanguin, vous devez faire un examen sanguin supérieur à un an), votre médecin doit vous surveiller de façon régulière. Vous devez surveiller les symptômes et événements nouveaux.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons comprimé effervescent, en particulier, peut entraîner une augmentation de la pression artérielle, du poignet ou des vertèbres. Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous avez une éruption sur la peau, vous devez surveiller le risque d'ostéoporose. Si vous avez une éruption sur la peau, vous devez surveiller le risque d'ostéoporose. Si vous avez une éruption sur la peau, vous devez surveiller le risque d'ostéoporose.

- Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie peuvent nécessiter un traitement à long terme. Ne donnez pas ce médicament à un enfant de moins de 1 an ou <10kg.

- Prises d'autres médicaments (médicaments)

Autres médicaments et IXOR® : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre d'autres médicaments, car cela concerne également les médicaments que vous prenez.

IXOR® comprimé effervescent peut entraîner des effets indésirables et certains effets sur IXOR® comprimé effervescent. Vous ne devez pas prendre IXOR® si vous prenez un médicament contenant l'oméprazole (l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques).
- Digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété ou comme relaxant musculaire).
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie).
- Phénytoïne, une surveillance par votre médecin est recommandée au début et à l'arrêt de l'administration.
- Médicaments anti-coagulants.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Sirop Adulte 5% : flacons de 125 ml et 300 ml.

Sirop Enfant 2% : flacon de 125 ml.

COMPOSITION :

Sirop Adulte :

Carbocistéine (DCI) 5

Excipients (QSP) 10

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose, hydroxyde de

Sirop Enfant :

Carbocistéine (DCI) 2

Excipients (QSP) 1

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose, hy

PROPRIÉTÉS :

Les affections des tissus broncho-pulmonaires et de la sphère O.R.L. s'accompagnent gé

physiologique : sa quantité et sa viscosité augmentent.

L'épaississement des mucoprotéines entrave alors leur élimination, favorisant les risques

MUCOCIL® a une double action :

- Il fluidifie les sécrétions, diminue leur viscosité pathologique facilitant ainsi l'expectoration

- Il favorise également le retour à l'état physiologique normal des sécrétions bronchiques.

INDICATIONS :

Pneumologie :

- Bronchites aiguës et chroniques,

- Emphysèmes,

- Bronchorrhées,

- Prévention des complications respiratoires des maladies infectieuses.

O.R.L. :

- Otitis,

- Catarrhes tubaires,

- Laryngites,

- Sinusites,

- Préparation aux interventions chirurgicales.

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 2 ans ;

- Hypersensibilité à la carbocistéine ou à l'un des constituants notamment les parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mise en garde :

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

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

- MUCOCIL® sirop enfant : en cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des

poumons, procéder à un réexamen de la situation clinique.

- En raison de la présence de saccharose, MUCOCIL® est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose

et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.

- Tenir compte de la présence d'alcool dans ce médicament, chez les sujets alcooliques, les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes

à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Précautions d'emploi :

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

- En cas de régime sans sel ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.

- En cas de diabète ou de régime hypoglycémique, tenir compte de la teneur en saccharose.

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque «jaune orange S» et peut provoquer des réactions allergiques.

GROSSESSE :

Bien que les études effectuées chez l'animal n'aient montré aucun effet malformatif ou fœtotoxique particulier, l'utilisation de la carbocistéine

ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

ALLAITEMENT :

En l'absence de données faisant état de passage de la carbocistéine dans le lait maternel et compte tenu des risques négligeables de toxicité pour

l'enfant, l'allaitement est possible en cas de traitement par MUCOCIL®.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MUCOCIL® est un médicament : ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Possibilité de :

- Troubles digestifs : gastralgies ; nausées ; diarrhées.

- Manifestations allergiques : urticaire ; angio-œdème ; prurit ; éruption érythémateuse ; érythème.

Lié à la présence des esters : peut provoquer des réactions allergiques.

Aviser votre médecin ou votre pharmacien de tout effet indésirable survenu lors du traitement et qui ne serait pas mentionné dans cette

notice.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Pour la posologie et la durée de traitement se conformer à la prescription médicale. En général :

Enfant de plus de 2 ans :

Ne peut pas être administré à l'enfant de moins de 2 ans.

De 2 à 5 ans : 200 à 300 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 cuillerée à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour

De plus de 5 ans : 200 à 600 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 à 2 cuillerées à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour.

La durée de traitement doit être brève (8 à 10 jours).

Adulte de plus de 15 ans :

1 cuillerée à soupe (de 15 ml) 3 fois par jour, de préférence en dehors des repas.

La durée du traitement doit être brève et ne pas dépasser 5 jours.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Liées à la présence d'alcool :

A prendre en compte :

- Disulfirame, céfamandole, céfopérazone, latamoxef (antibactériens - céphalosporines), chloramphénicol (antibactérien - phénicolé), chlorpropa-

mide, glibencamide, glipizide, tolbutamide (antidiabétiques - sulfamides hypoglycémisants), griséofulvine (antifongique), nitro-5-imidazole

(métrondazole, ornidazole, secnidazole, tinidazole, kétoconazole), procabazine (cytostatique) : médicaments provoquant une réaction antabuse avec

l'alcool (chaleur, rougeur, vomissement, tachycardie).

- Dépresseurs du système nerveux central.

CONSERVATION :

Conserver à une température inférieure à 25° C.

- **MUCOCIL sirop adulte** - Flacon de 125 ml : AMM N° : 72/12 DMP/21/NCF.

- **MUCOCIL sirop adulte** - Flacon de 300 ml : AMM N° : 73/12 DMP/21/NCF.

- **MUCOCIL sirop enfant** : AMM N° : 74/12 DMP/21/NCF.

Révision : Janvier 2018

MUCOCIL®

(Carbocistéine)

Sirop Adulte et Enfant

MUCOCIL®

Carbocistéine 5%

Sirop adulte - Flacon de 125 ml

P.P.V. : 19,40 DH



6 118000 190608

إشرب للكبار

قنية 125 ملل



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

ADJ 01/18
NMU2A9VFA01

DOLIPRANE
1000
PARACÉTAMOL

PPV 14DH60
PER 10/25
LOT L2992

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes. Le médicament est disponible sans ordonnance et vous permet de soulager rapidement vos douleurs sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser le médicament avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Lisez attentivement la notice de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations, demandez conseil à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin.

8 comprimés effervescent séables



de l'humidité

NE LAISSEZ
PAS À LA VUE

ALIM N° 41/1

h 82, Allée des Co-

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharose, K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre. Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

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

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lisez attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières

- 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 régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

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").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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



Cotipred® 20 mg

Prednisolone

PPV : 40DH00

PER : 12/25

LOT : L4235

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métrasulfobenzoate sodique)

Excipient q.s.p.

Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles efferves

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UT

- la plupart des infections, - certaines

varicelle, zona), - certains troubles men

- allergie à l'un des constituants.

Ce médicament NE DOIT GENERALEM

médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions)

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bédridil, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT : L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

b

bottu s.a

82, Allée des Cassinides - Ah Sebba - Casablanca
S.Bachouch - Pharmacien Responsable

..... 20 mg
1 comprimé.
sse)

Cotipred® 20 mg

prednisolone

20 comprimés effervescent



6 118000 041016

AMM N° 306 DMP/21/NCdP