

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 ALÇ :

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0005393

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1525 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NOUR FATIHA 157246

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 89, Rue 100 Hay My Alh Ain Chock - CASABLANCA Tél : 022.50.02.55

Date de consultation : 09 MARS 2023

Nom et prénom du malade : NOUR FATIHA 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) :

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Omariva Casablanca Rue 49 Les Ombres - Casablanca Hay Inara, Ain Chock - Casablanca Tél : 05 22 52 36 29	3/03/23	51,00
Pharmacie Omariva Casablanca Rue 49 Les Ombres - Casablanca Hay Inara, Ain Chock - Casablanca Tél : 05 22 52 36 29	03/03/23	58,20
		149,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

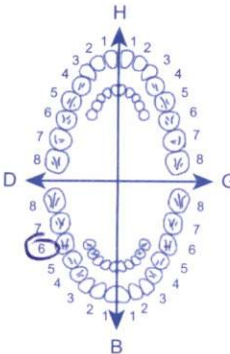
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient						
		C	Dr	COEFFICIENT DES TRAVAUX <div>95</div>					
	46	E	M		D	MONTANTS DES SOINS <div>600,-</div>			
							DEBUT D'EXECUTION <div>3/3/23</div>		
								FIN D'EXECUTION <div>09 MARS 2023</div>	

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

CHIRURGIEN DENTISTE
ORTHODONTIE
89, Rue 100 Hay My Abdellah
Ain Chock - CASABLANCA
Tél : 022-50.02.55

Dr Jalal HARCHAOUI
Chirurgien dentiste
Orthodontiste

Casablanca le : 9/3/93

FACTURE N° : 95/93

Nom et prénom du patient :
Soins réalisés :

NOUR F. M. V. M.
C + Extrait (26)

Montant global des soins :

600,00 Mo

Arrêter la présente facture à la somme de

Six cent

vingt

Adresse : No 89, rue 100, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock, Casablanca. Tel: 05 22 50 02 55
PATENTE: 34041395 ICE: 001943344000019 IF: 5090974

DR HARCHAOUI JALAL
CHIRURGIEN DENTISTE
ORTHODONTISTE
89 Rue 100 Hay Moulay Abdellah
Ain Chock - CASABLANCA
Tél : 05 22 50 02 55

Docteur Jalal HARCHAOUI

Chirurgien Dentiste

Orthodontie de l'Enfant et d l'Adulte

Ex. Chirurgien Dentiste des F.A.R.

الدكتور جلال حرشاوي

طبيب جراحي للأسنان

تقويم إعوجاج الأسنان

طبيب سابق لدى
القوات المسلحة الملكية



09 MARS 2023

Casablanca, le : _____

M. Nour Farid

36,00

1-

Auger 2er 1er

1S

21 4 21 4 21 4

22,20

2- Codex

1S

58,20

21 4 21 4

Pharmacie Omariya Casablanca
Rue 49 Lr. Omariya - Casablanca
Hay Inara, Hay Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 35 28

DR HARCHAOUI JALAL
DENTISTE
Tél: 05 22 52 35 28
Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 35 28

89, زنقة 100 شارع تازة - حي مولاي عبد الله - عين الشق - الدار البيضاء

89, Rue 100 Bd. TAZA, Hay Moulay Abdellah - Ain Chock - Casablanca

Google maps : dr Harchaoui Jalal

الهاتف : 0522 50 02 55

GROSSESSE - ALLAITEMENT

GROSSESSE.

Il est possible de prendre ce médicament pendant votre grossesse, à condition que cela soit pendant un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codeïne peut entraîner un effet néfaste chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose préconisée.

ALLAITEMENT

Ce médicament passe dans le lait maternel. De trop fortes doses de codeïne administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses de tonus du nourrisson. En cas d'allaitement la prise de ce médicament est contre-indiquée.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur la possibilité de somnolence attachée à l'usage de ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises. Il peut être utile de commencer le traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

SPORTIFS

Sportifs, attention, cette spécialité contient une substance pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

CODOLIPRANE EST RESERVE A L'ADULTE

1 comprimé, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 à 6 heures, éventuellement 2 comprimés en cas de douleur sévère, sans dépasser 6 comprimés par jour.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE. IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS. NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les prises doivent être espacées de 6 heures, et 4 heures au minimum. En cas de douleur persistante, les prises systématiques permettent d'éviter les pics de douleur. En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures au minimum.

DUREE DU TRAITEMENT

Si la douleur persiste plus de 4 à 5 jours, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Prévenir un médecin rapidement.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

- Liés à la présence de codeïne : constipation, nausées, vomissements, somnolence, vertiges, gêne respiratoire, réactions cutanées.

- Liés à la présence de paracétamol : dans certains cas rares, il est possible que survienne une réaction allergique avec une éruption sur la peau : il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- Exceptionnellement taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes), pouvant se manifester par des saignements du nez ou des gencives.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER 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.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Cesabianca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol.....	400,00 mg
Phosphate de codeine hémihydraté.....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base).....	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE utilise par le médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches, d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance hépatique, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament en cas de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTION

AFIN D'EVITER

Notamment avec

SYSTEMATIQUES

VOTRE PHARMACIEN

Ce médicament

Ne les associez

Codoliprane®

Paracétamol / Codeïne

400 mg / 20 mg

16 Comprimés
sécables



6 118000 040217

PPV:22DH20
PER:01/25
LOT:M149



CONTRAINDICATIONS

AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS,

ne, IL FAUT SIGNALER

A VOTRE MEDECIN OU A

autres médicaments en contiennent.
à éviter (cf. posologie).

des cardiovasculaires.

Le risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) est d'autant plus important que les doses utilisées dépassent les doses recommandées ni la durée de

risque de troubles du rythme cardiaque (fibrillation

médicin ou les urgences médicales :

Après avoir pris ce médicament. Ceci peut être le

des sur le peau, des démangeaisons, un brusque

allergie à ce médicament.

des sang dans les selles ou si vos selles sont colorées

de sang dans l'estomac et/ou votre intestin (hémorragie digestive).

des sur votre peau ou vos muqueuses (yeux, bouche,

des bulles, des cloques ou un décollement de la peau.

infection urinaire.

fièvre (notamment en cas de fièvre).

Après de faire une prise de sang pour surveiller le

numéro.

peuvent être plus adaptés.

Acide : l'acide tiaprofénique.

Acide : d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non

stéroïdiens (aspirine) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Après de vous prescrire afin de vous assurer de l'absence

Après si vous prenez ou avez pris récemment un autre

médicament. Ordonnance car il y a certains médicaments qui

peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils

Après de prendre ACIGAM® en même temps que :

Après de prendre l'aspirine (anticoagulant par voie orale

Après de prendre le digabitrane, les inhibiteurs directs du facteur

Après de prendre les anti-inflammatoires, l'héparine injectable,

Après de prendre les médicaments à l'origine d'un risque accru de saignements,

Après de prendre l'aspirine, anti-inflammatoire non stéroïdien, anti

Après de prendre la fièvre et/ou pour calmer la douleur,

Après de prendre l'aspirine, un diurétique, un bêta bloquant ou un

Après de prendre la capture de la sérotonine) du pemetrexed alors que

Après de prendre les boissons :

Après de prendre être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

Après de prendre le médicament.

300 mg par jour).

Fréquence d'administration :

Prenez le(s) comprimé(s) en 2 ou 3 prises conformément à la prescription de votre médecin.

Dans tous les cas, suivez strictement l'ordonnance prescrite.

Mode et voie d'administration :

• Ce médicament est utilisé par voie orale.

• Les comprimés doivent être avalés avec un grand verre d'eau ou dissous dans un grand verre d'eau.

• Les comprimés sont sécables. Le comprimé peut être divisé en deux parties égales (en 2 parts égales).

Durée du traitement :

Votre médecin vous précisera la durée de traitement nécessaire.

Si vous avez pris plus d'ACIGAM® 200 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Arrêtez et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ACIGAM 200 mg comprimé sécable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les médicaments tels que ACIGAM®, pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'attaque cérébrale (accident vasculaire cérébral). Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Vous devez immédiatement arrêter le traitement et consulter votre médecin en cas de :

• réaction allergique :

• au niveau de la peau : éruptions de boutons ou plaques, démangeaisons, urticaire ou aggravation de l'urticaire chronique, petites taches rouges, problème de peau grave pouvant affecter la bouche et d'autres parties du corps : petits boutons rouges, souvent accompagnés de démangeaisons et se transforment en cloques,

• au niveau respiratoire : crise d'asthme notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,

• au niveau général, malaise général avec hypotension artérielle, brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (oedème de Quincke) et pouvant aller jusqu'à malaise brutal avec baisse importante de la tension artérielle (choc anaphylactique),

• saignement digestif (rejet de sang par la bouche ou présence de sang dans les selles (coloration des selles en noir), d'autant plus fréquent que la posologie utilisée est élevée et la durée de traitement prolongée.

• exceptionnellement : réaction exagérée de la peau après exposition au soleil ou aux UV,

• très rare : éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell)

• rarement : des troubles urinaires (douleurs et gêne à uriner, envie fréquente d'uriner, infection urinaire, présence de sang dans les urines). Ces signes disparaissent une fois le traitement arrêté,

• une infection grave de la peau chez les personnes qui souffrent déjà de la varicelle.

Vous devez avertir votre médecin si l'un des effets suivants survient :

• troubles digestifs tels que :

• douleurs dans le ventre,

• nausées, vomissements,

• diarrhée, constipation, flatulence,

• ulcère de l'estomac,

• inflammation de l'estomac qui peut causer des douleurs, nausées, vomissement (gastrite),

• perforation du tube digestif,

• aggravation d'une inflammation de l'intestin, d'une maladie de Crohn,

• difficulté pour digérer,

• inflammation dans la bouche (stomatite),

• gonflements dus à une rétention hydrosodée (oedème),

• vertiges,

• bourdonnements d'oreille (acouphènes),

• taux anormalement bas de plaquettes pouvant se traduire par un saignement du nez ou des gencives, anémie due à un saignement

• hyperkaliémie, trouble du fonctionnement des reins et/ou du foie,

• tension artérielle élevée, défaillance du cœur.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ACIGAM® 200 MG ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30 ° C

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES ?

La substance active est :

Acide tiaprofénique 200 mg

Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont :

Amidon de maïs, Poloxamère (Pluronic F68), Stéarate de magnésium ; Talc.

- Condition de prescription et de délivrance : Tableau C (liste II)



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebbah - Maroc - Casablanca

S. Bachouch - Pharmacien Responsable

ACIGAM 200 mg

Acide tiaprofénique

Comprimés sécables. Boîte de 20 comprimés.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

1. QU'EST-CE QUE ACIGAM® 200 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMAL, NON STEROÏDIEN

ACIGAM® contient de l'acide tiaprofénique.

Ce médicament appartient à une famille appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens. Ces médicaments sont utilisés notamment pour diminuer l'inflammation et calmer le douleur. ACIGAM® est destiné à l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg (soit environ 6 ans).

ACIGAM® est utilisé pour soulager les symptômes :

- En traitement long :
- dans les rhumatismes inflammatoires chroniques (inflammations des articulations), dans certaines arthroses douloureuses et invalidantes (usure du cartilage entraînant des douleurs dans les articulations et gênant les mouvements).
- En traitement court dans les crises douloureuses :
- qui touchent les articulations (en cas d'arthroses), le bas du dos (lombalgies), dans certains cas, après un traumatisme (douleurs et gonflements).
- Lors de règles douloureuses.
- En traitement de certaines douleurs provoquées par des inflammations et localisées au niveau de la gorge, des oreilles, de la bouche et/ou du nez.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ACIGAM® 200 MG ?

Ne prenez jamais ACIGAM® 200 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide tiaprofénique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ou à un médicament de la même famille (y compris l'aspirine).
- Si vous avez déjà eu une crise d'asthme déclenchée ou non par la prise d'acide tiaprofénique ou par d'autres médicaments de la même famille que ACIGAM® (l'aspirine, les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- Si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, des saignements digestifs à répétition.
- Si vous avez ou avez déjà eu des saignements ou une perforation du tube digestif déclenchée par un précédent traitement de la même famille que ACIGAM®.
- Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin.
- Si vous avez une hémorragie gastro-intestinale, cérébrale ou une autre hémorragie.
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie (insuffisance hépatique sévère), des reins (insuffisance rénale sévère) ou du cœur (insuffisance cardiaque sévère).
- A partir du début du 6ème mois de grossesse.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ACIGAM® n'est pas contre indiquée (Voir le paragraphe "Autres médicaments et ACIGAM® 200 mg, comprimé sécable").
- Chez l'enfant pesant moins de 20 kg (soit environ 6 ans) car ce dosage n'est pas adopté dans ce cas.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ACIGAM® 200 mg, comprimé sécable.

Vous devez prévenir votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- Vous avez déjà eu des problèmes digestifs (comme un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, des saignements digestifs, une recto colite hémorragique, une maladie de Crohn, une hernie hiatale).
- Vous souffrez d'une maladie du foie ou des reins.
- Vous êtes diabétique.
- Vous souffrez de troubles de la coagulation.
- Vous êtes actuellement traités ou avez été traités par des médicaments susceptibles d'entraîner des manifestations de saignement.
- Si vous avez eu des saignements graves de nez.
- Vous avez des sinus (rhinite) notamment si vous prenez un traitement à base de corticoïdes.
- Vous souffrez d'asthme.
- Vous souffrez de troubles de la vision.
- Vous devez donc être surveillé de près.
- Personnes âgées.
- Vous devez porter une surveillance particulière.
- Vous avez déjà eu des saignements.
- Vous avez déjà eu des saignements.

ant plaquettaire. Ce mé

en raison d'exceptionne

inflammation au niveau
nt peut entraîner une cr
(aspirine) ou à un anti
primé sécable).

peut altérer votre ferti
un enfant, si vous présentez
tion sont en cours.

ans l'une des situations suivantes :

).

• Ou vous pensez avoir des facteurs de risques de mo
les médicaments tels que ACIGAM® pourraient au
myocardiel) ou d'accident vasculaire cérébral. Le risq
sont élevées et la durée de traitement prolongée. Ne
traitement.

L'utilisation d'ACIGAM® peut également augmenter le
auriculaire).

Pendant le traitement :

- Arrêtez le traitement et consultez immédiatement un
- Si une crise d'asthme ou une difficulté à respirer surv
signe d'une allergie à ce médicament.
- Si vous avez une éruption de boutons ou des pla
gonflement du visage et du cou. Il peut alors s'agir d'u
- Si vous rejetez du sang par la bouche, si vous avez d'u
en noir. Il peut alors s'agir de saignements localisés dans d
- Si vous avez des signes qui ressemblent à des brûlur
moqueuse (gênante) tels qu'une rougeur de la peau avec
- Arrêtez le traitement en cas de troubles urinaires ou d
- Prévenez votre médecin si vous pensez avoir une inf
Dans certains cas, votre médecin pourra vous dem
fonctionnement de vos reins et de votre taux de potass
Ce médicament existe sous forme d'autres dosages qu

Autres médicaments et ACIGAM® 200 mg, comprimé

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non sté
Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament
stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo o
Lisez attentivement les notices des autres médicaments
d'anti-inflammatoire non stéroïdien et/ou d'aspirine.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharm
médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu
ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuv
sont pris ensemble.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pe
• des médicaments qui empêchent la formation de caill
comme la warfarine, les inhibiteurs de la thrombine ca
Xa comme l'apixaban, le rivaroxaban et l'édoxaban, le
- Si la prise ou l'utilisation concomitante de l'un de ce
devra vous surveiller étroitement en raiso

- des médicaments de la même famille que ACIGAM®
COX 2) qui sont utilisés pour diminuer l'inflammation
- un corticostéroïde,
- un médicament contenant du lithium,
- du méthotrexate à une dose supérieure à 20 mg/se
- un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'ang
antagoniste de l'angiotensine II,
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la re
vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale).

ACIGAM® 200 mg, comprimé sécable avec des aliments
Sans objet.

Grossesse et allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pense
conseil à votre médecin ou pharmacien avant de pren

Grossesse

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharm

Jusqu'à 2 mois et demi de grossesse (précisément ju
avant le 1er jour de vos dernières règles). L'utilisation d'A
Entre 2 mois et demi et la fin du 5ème mois de g
(d'aménorrhée), ACIGAM® ne sera utilisé que sur les ca

ne faut donc pas consommer d'autres médicaments
même mois de grossesse, vous n'avez pas forcément
avec une seule prise.
ment alors que vous êtes enceinte.
afin qu'une surveillance adap

ACIGAM 200 mg

20 Comprimés sécables



6 118000 041986

médicin ou à votre pharm
le lait maternel. Par mesu

et utilisation de machines.

Di...
ou d'utiliser de machines si vous ressentez l'un de ces d

3. COMMENT PRENDRE ACIGAM® 200 MG ?

Posologie

La dose varie selon l'indication. Votre médecin vous in

Titre d'information :

Chez l'adulte : La dose habituelle est de 1,5 à 3 compr

Chez l'enfant : le dosage varie selon le poids. Il est de

• Pour un enfant qui pèse entre 20 kg et 30 kg (environ

(soit 20 à 300 mg par jour).

• Pour un enfant qui pèse plus de 30 kg (environ à pos



Amoxil 500mg et Amoxil 1g comprimés dispersibles
Boîte de 12 et 24 comprimés dispersibles.
Amoxicilline



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, à vous ou 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 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 AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique (code ATC : J01CA04).

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.
AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL 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 AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'avez pas récemment...

...votre médecin ou votre pharmacien avant de

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 votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartam :

Ce médicament contient 20 mg d'aspartam par comprimé. L'aspartam (E951) est 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.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

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.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avez immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :


Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères :** 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires :** 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- **Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) :** érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- **Ulcère de l'estomac :** 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- **Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie.** La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.

AMOXIL 1g 
12 comprimés dispersibles



6 118000 160038

(tels que la warfarine, vous pouvez avoir des saignements supplémentaires).

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) à la fois efficaces.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

PPV : 55,00 DH
LOT : 651314
PER : 11/24

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

Docteur Jalal HARCHAOU

Chirurgien Dentiste

Orthodontie de l'Enfant et d l'Adulte

Ex. Chirurgien Dentiste des F.A.R.



الدكتور جلال حرشايوي

طبيب جراحي للأسنان

تقويم اعوجاج الاسنان

طبيب سابق لدى

القوات المسلحة الملكية

03 MARS 2023

Casablanca, le :

M. Nour FATHA

5500

1- Amoxicil 500 mg



2- 6p

3600

9- Aoyan 900 mg



31 4p

= 91,00

DR HARCHAOU JALAL
CHIRURGIEN DENTISTE
89 - Rue 100 Bd. TAZA, Hay Moulay Abdellah
Ain Chock - CASABLANCA
Tél : 022.50.02.55

Pharmacie Oumayya Casablanca
Rue 45 Lx. Oumayya Casablanca
Hay Moulay Abdellah
Tél : 05 22 52 36 29

89, زنقة 100 شارع تازة - حي مولاي عبد الله - عين الشق - الدار البيضاء
89, Rue 100 Bd. TAZA, Hay Moulay Abdellah - Ain Chock - Casablanca

Google maps : dr Harchaoui Jalal

الهاتف : 0522 50 02 55

sciable : l'acide tiaprofénique.
d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non
génés 2) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).
que vous prenez afin de vous assurer de l'absence

en si vous prenez ou avez pris récemment un autre
sans ordonnance car il y a certains médicaments qui
ont nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils

prendre ACIGAM® en même temps que :
ts et fluidifier le sang (anticoagulant par voie orale
comme le dabigatran, les inhibiteurs direct du facteur
à antiagrégants plaquettaires, l'héparine injectable).
médicaments s'averait nécessaire, votre médecin
an d'un risque accru de saignements,
n (aspirine, anti-inflammatoire non stéroïdien, anti
la fièvre et/ou pour calmer la douleur,

aine,
tensine, un diurétique, un bêta bloquant ou un
capture de la sérotonine) du pemetrexed alors que

ts et boissons :

être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez
ce médicament.

rien avant de prendre tout médicament.
qu'à 12 semaines d'aménorrhée soit 12 semaines
IGAM® est déconseillé.

grossesse (précisément entre 12 et 24 semaines
seils de votre médecin et en prise brève. L'utilisation

devez en aucun cas prendre ce médicament.
tes graves, notamment sur son cœur, ses poumons
ante de plus de cinq mois révolus, parlez-en à votre
se soit assurée.

rien avant de prendre tout médicament.
re de précaution, vous devez éviter de le prendre

ner des vertiges. Il est conseillé de ne pas conduire
Fets.

quera combien de comprimés vous devez prendre.

és par jour (soit 300 à 600 mg maximum par jour).
0 mg par kg par jour :
de 6 à 10 ans) : 1/2 comprimés, 2 à 3 fois par jour,
r de 10 ans) : 1/2 comprimé, 3 fois par jour, (soit

l'uricaire chronique, petites taches rouges, problème de peau grave pouvant affecter la bouche et
d'autres parties du corps : petits boutons rouges, souvent accompagnés de démangeaisons et se
transformant en cloques,
- ou niveau respiratoire : crise d'asthme notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres
anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- ou niveau général, malaise général avec hypotension artérielle, brusque gonflement du visage et du
cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke) et pouvant aller jusqu'au malaise
brutal avec baisse importante de la tension artérielle (choc anaphylactique),
* saignement digestif (rejet de sang par la bouche ou présence de sang dans les selles (coloration des
selles en noir), d'autant plus fréquent que la posologie utilisée est élevée et la durée de traitement prolongée.
* exceptionnellement : réaction exagérée de la peau après exposition au soleil ou aux UV,
* très rare : éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps
et mettre en danger le patient (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell),
* rarement : des troubles urinaires (douleurs et gêne à uriner, envie fréquente d'uriner, infection
urinaire, présence de sang dans les urines). Ces signes disparaissent une fois le traitement arrêté,
* une infection grave de la peau chez les personnes qui souffrent déjà de la varicelle.

Vous devez avertir votre médecin si l'un des effets suivants survient :

- * troubles digestifs tels que :
 - douleurs dans le ventre,
 - nausées, vomissements,
 - diarrhée, constipation, flatulence,
 - ulcère de l'estomac,
- * inflammation de l'estomac qui peut causer des douleurs, nausées, vomissement (gastrite),
- * perforation du tube digestif,
- * aggravation d'une inflammation de l'intestin, d'une maladie de Crohn,
- * difficulté pour digérer,
- * inflammation dans la bouche (stomatite),
- * gonflements dus à une rétention hydrosodée (œdème),
- * vertiges,
- * bourdonnements d'oreille (acouphènes),
- * taux anormalement bas de plaquettes pouvant se traduire par un saignement du nez ou des gencives,
- * anémie due à un saignement,
- * hyperkaliémie, trouble du fonctionnement des reins et/ou du foie,
- * tension artérielle élevée, défaillance du cœur.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ACIGAM® 200 MG ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.
La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
A conserver à une température ne dépassant pas 30 ° C

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES ?

La substance active est :200 mg

Acide tiaprofénique

Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont :

Amidon de maïs, Poloxamère (Pluronic F68), Stéarate de magnésium, Talc.

* Conditions de prescription et de délivrance : Tableau C (liste II)



battu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebbâ - Maroc - Casablanca
S.Bachouchi - Pharmacien Responsable
