

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

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-786066

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327

Société : RAN

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : A22 AB Oshamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : BD Hachimi Filali, les Jardins de Baï 2 Imr 4 Apt 8 Casablanca

Tél. : 0666493849

Total des frais engagés : 612,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/04/22

Nom et prénom du malade : A22 AB Oshamed

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : 6876

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 : Casablanca

Le : 04/04/22

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
04 04 27		CV	2500	INF [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [Signature] Ministre de l'Intérieur Circulaire n° 96-1388 U46425

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie "BAB - TADDART" Abdelhay EL-OKACHI Pharmacien Biologiste 193, Route Taddart - Casablanca Tél. : 05 22 89 49 14	04 04 23	362,60 Pharmacie "BAB - TADDART" Abdelhay EL-OKACHI Pharmacien Biologiste 193, Route Taddart - Casablanca Tél. : 05 22 89 49 14

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

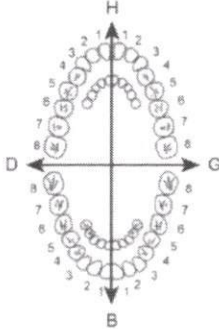
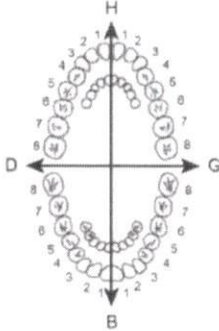
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	IM	IV	

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412 21433552            00000000 00000000  <b>D</b> </div> <div style="text-align: center;"> <b>G</b>            00000000 00000000            35533411 11433553  <b>B</b> </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Cabinet de Pédiatrie

## Dr EL ALAMI

**Docteur EL ALAMI Abdellatif**

Spécialiste Pédiatre

Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine  
de Casablanca

Fibroscopie Digestive Biopsie Jejunaie

Sur Rendez-vous

الدكتور العلمي عبد اللطيف

اختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

بالموعد

Casablanca, le 04 04 2019 الدار البيضاء في

AZZAR. Kenta

19.00 Moudal S.V. x 27

24.40 Vivalone S.V. x 16

20.20 Vivalone S.V. x 18

صيدلية باب تادارت  
Pharmacie BAB TADDART  
Abdelhay EL OKACHI  
Pharmacien Biologiste  
Casablanca  
193, Route de Taddart  
Tél : 05 22 31 95 00

87, شارع 11 يناير (بجانب سينما كوليزي) الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 31 95 00  
87, Bd. 11 Janvier (à coté du cinéma colisée) - Casablanca - Tél : 05 22 31 95 00

En cas d'Urgence, Contacter GSM : 06 61 13 83 40

$$119,30 \times 2 = 238,60$$

onokau



60100

Futurobannina



T = 362,20

*[Large signature]*

Dr. EL ALAMI Abdelhay  
Spécialiste Pédiatre  
87, Boulevard Mohammed VI - Casablanca  
Tél : 05 22 80 49 14

صيدلية "باب - تدارت"  
Pharmacie "BAB - TADDART"  
Abdelhay EL-OKACHI  
Pharmacien Biologiste  
193, Route Taddart - Casablanca  
Tél : 05 22 80 49 14

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Oroken® Nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**Oroken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Céfixime

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE OKROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération, groupe proche de celui des pénicillines.

- Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :
- Certaines infections urinaires.
  - Infections bronchiques et pulmonaires.
  - Oites moyennes aigues.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OKROKEN

#### Contre-indications

**Ne prenez jamais Oroken :**

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

##### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il pourrait aussi être allergique à ce traitement ;
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement ;

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin ;
- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons ;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) ;
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

#### En cas d'examen de laboratoire

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

#### Autres médicaments et Oroken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

#### Grossesse

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. 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.

#### Allaitement

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection provoquée par un champignon appelé Candida) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de troubles d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 3 et 4).

#### Oroken contient :

- Le colorant E124 (rouge cochenille A) qui peut provoquer des réactions allergiques.

Après première ouverture, la durée de conservation de la suspension reconstituée est de 10 jours.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Ce que contient Oroken nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**La substance active est :**

Céfixime trihydraté

Quantité correspondant à céfixime anhydre ..... 0,12 g pour 40 ml de suspension reconstituée

**Les autres composants sont :**

Gomme xanthane, rouge cochenille A (E124), arôme de fraise, benzoate de sodium, silice colloïdale anhydre, saccharose

5 ml de suspension OKROKEN 40 mg/5 ml (soit 1 unité de prise pour 10 kg) contiennent 1,56 g de sucre environ.

**Ce que contient Oroken enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**La substance active est :**

Céfixime trihydraté

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat R.P.1

Ain Sebaï 20250 Casablanca

**OKROKEN 100MG/5ML GR P RP FL40ML**

**P.P.V. : 119DHS30**



6 118001 080052

CLB04316

Lot/Batch:

08 2022

Fab./Mfg.:

07 2024

EXP:

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Oroken® Nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**Oroken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Céfixime

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE OKROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération, groupe proche de celui des pénicillines.

- Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :
- Certaines infections urinaires.
  - Infections bronchiques et pulmonaires.
  - Otites moyennes aigües.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OKROKEN

#### Contre-indications

**Ne prenez jamais Oroken :**

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

##### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il pourrait aussi être allergique à ce traitement ;
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement ;

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin ;
- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons ;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) ;
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

#### En cas d'examen de laboratoire

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

#### Autres médicaments et Oroken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

#### Grossesse

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. 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.

#### Allaitement

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection provoquée par un champignon appelé Candida) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de troubles d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 3 et 4).

#### Oroken contient :

- Le colorant E124 (rouge cochenille A) qui peut provoquer des réactions allergiques.

Après première ouverture, la durée de conservation de la suspension reconstituée est de 10 jours.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Ce que contient Oroken nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**La substance active est :**

Céfixime trihydraté

Quantité correspondant à céfixime anhydre ..... 0,12 g  
pour 40 ml de suspension reconstituée

**Les autres composants sont :**

Gomme xanthane, rouge cochenille A (E124), arôme de fraise, benzoate de sodium, silice colloïdale anhydre, saccharose

5 ml de suspension OKROKEN 40 mg/5 ml (soit 1 unité de prise pour 10 kg) contiennent 1,56 g de sucre environ.

**Ce que contient Oroken enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**La substance active est :**

Céfixime trihydraté

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat R.P.1

Ain Sebaï 20250 Casablanca

**OKROKEN 100MG/5ML GR P RP FL40ML**

**P.P.V. : 119DHS30**



6 118001 080052

CLB04316

Lot/Batch:

08 2022

Fab./Mfg.:

07 2024

EXP:

# pivalone 1%

tixocortol

## Suspension nasale

### Composition

Tixocortol pivalate ..... 1,000g

Excipient : alcool benzylique, chlorure de sodium, phosphate

Monosodique dihydraté, soluté officinal d'hydroxyde de sodium,

Eau purifiée q.s.p ..... 100g

Conservateur : Chlorure de N-Cétylpyridinium

### FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension nasale, flacon de 10ml

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

### (TYPE D'ACTIVITE)

Corticoïde pour usage nasal (système respiratoire)

### DANS QUEL CAS NE PAS U

### (CONTRE INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS

-d'antécédents allergiques au

-d'épistaxis (saignements du

-d'existence en cours de trait

fongiques de surinfection loc

EN CAS DE DOUTE, IL EST

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

A utiliser après mouchage ou nettoyage soigneux du nez.

-Consulter votre médecin en cas d'aggravation des troubles.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES

PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL

SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AU

À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au

l'allaitement de toujours demander l

votre pharmacien avant de prendre l

Ne pas laisser  
à la portée des enfants

pivalone 1%



Suspension nasale



6 118000 250784

LOT:

GR2305

10 2025

PER:

24 40

PPV:

# Nurodol®

20mg/ml

enfants & nourrissons  
Suspension buvable en flacon

## 1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Suspension buvable pédiatrique à 2 % : flacon de 200 ml

### b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Ibuprofène.....

Excipients.....

### c - LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sorbitol, glycérol, rouge cochenille A

### d - CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE:

Anti-inflammatoire non stéroïdien, doué d'activité analgésique

## 2- Indications thérapeutiques :

Traitement de la fièvre et ou des douleurs telle que : maux de gorge, otite, etc.

## 3. ATTENTION !

### a) CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser ce médicament dans les cas suivants :

- À partir du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenché par le médicament, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Antécédents d'allergie à l'un des constituants de la suspension,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Lupus érythémateux disséminé,

### b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, CONSULTER VOTRE MÉDECIN

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite allergique ou à une allergie du nez. L'administration de cette spécialité peut déclencher une crise d'asthme chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres médicaments,
- lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament,
- de traitement anticoagulant concomitant : Ce médicament peut augmenter le risque d'ulcères/perforations.
- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie gastro-intestinale),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'intolérance au fructose, syndrome de malabsorption du fructose (maladies métaboliques rares). Dans ce cas, le médicament contient du saccharose et de sorbitol.

### AU COURS DU TRAITEMENT :

- en cas de troubles de la vue, PREVENIR VOTRE MÉDECIN
  - en cas d'hémorragie gastro-intestinale, ARRÊTER LE MÉDICAMENT ET CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE
- En cas de diabète ou de régime hypoglycémique, le médicament contient 0,5 g par ml).

### c) CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut provoquer des effets secondaires.

### d) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de commencer un traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale

RESERVÉ AU NOURRISSON ET À L'ENFANT, DE 6 MOIS À 12 ANS (SOIT ENVIRON 40 KG),

Nurodol  
enfants & nourrissons

Flacon 200ml



6 118000 180715

19,00

# OTIPAX®

Phénazone, Chlorhydrate de lidocaïne

**OTIPAX® 1% 4%**

Solution pour instillation auriculaire

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
3. Comment utiliser OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUE LOCAL / ANTI-INFLAMMATOIRE A USAGE OTOLOGIQUE (S : Organe des sens)

### Indications thérapeutiques

Traitement local des douleurs dues à certaines otites à tympan fermé :

- Otite moyenne aiguë congestive,
- Otite grippe dite phlycténulaire,
- Otite barotraumatique.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?

N'utilisez jamais OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire

- Si vous avez une infection de l'oreille ou à l'intérieur du tympan.
- Si vous avez une infection de l'oreille ou à l'intérieur du tympan.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

**OTIPAX®**

Solution pour instillation auriculaire



6 118000 370024

## Avertissements et précautions

### Mises en garde spéciales

Si le tympan est ouvert, ce médicament peut être à l'origine d'effets indésirables au niveau de l'oreille moyenne.

PAR MESURE DE PRECAUTION, avant toute administration, il convient de faire vérifier l'intégrité de votre tympan par UN MEDECIN.

### Précautions d'emploi

La durée de traitement ne doit pas dépasser 10 jours. Si les symptômes persistent, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

### Autres médicaments et OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

### Grossesse et allaitement

Dans les conditions normales d'utilisation, ce médicament peut, en cas de besoin, être administré au cours de la grossesse ou en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Lot. 3714

Per.: 01 2026

BIOCODEX MARSEILLE

## Si vous arrêtez de prendre Enterogermina

Aucun effet particulier n'a été signalé, en dehors de l'absence d'effet thérapeutique.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

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

Des cas de réactions allergiques (hypersensibilité), notamment rougeur de la peau, urticaire et angioedème, ont été rapportés.

## Déclaration des effets secondaires

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.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER ENTEROGERMINA

TENIR CE MEDICAMENT HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « Exp. ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Cette date de péremption n'est valable que si le produit est correctement conservé dans son conditionnement intact.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient Enterogermina

### Flacons

- La substance active est : spores de *Bacillus clausii* polyanthibio-résistantes. Chaque flacon contient 2 milliards de spores de *Bacillus clausii* polyanthibio-résistantes.
- L'autre composant est l'eau purifiée.

### Gélules

- La substance active est : spores de *Bacillus clausii* polyanthibio-résistantes. Chaque gélule contient 2 milliards de spores de *Bacillus clausii* polyanthibio-résistantes.
- Les autres composants sont : kaolin lourd, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, gélatine, dioxyde de titane (E171), eau purifiée.

## Qu'est-ce que Enterogermina et contenu de l'emballage extérieur

### Flacons

Enterogermina se présente sous forme de suspension buvable.

Boîte de 10 ou 20 flacons de 5 millilitres.

### Gélules

Enterogermina se présente sous forme de gélule.

Boîte de 12 ou 24 gélules.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

## Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Sanofi S.p.A.  
Viale L. Bodio, 37/b  
20158 Milan, Italie

### Fabricant

Sanofi S.p.A.  
Viale Europa, 11  
21040 Origgio (Va), Italie

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est décembre 2015.

## PACKAGE LEAFLET : INFORMATION FOR THE USER

## Enterogermina® 2 billion/5 ml, oral suspension

## Enterogermina® 2 billion, hard capsules

Spores of polyanthibiotic-resistant *Bacillus clausii* – oral use

Read this leaflet carefully before you start taking this medicine as it contains important information for you.

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you would like more information or advice, ask your doctor or pharmacist.
- If you experience any of the undesirable effects, including effects not listed in this leaflet, speak to your doctor or pharmacist. See section 4.
- Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

### What is in this leaflet :

- What Enterogermina is and what it is used for
- What you need to know before you take Enterogermina
- How to take Enterogermina
- Possible side effects
- How to store Enterogermina
- Further information

### 1. WHAT ENTEROGERMINA IS AND WHAT IT IS USED FOR

Enterogermina is a medicine consisting of a spore suspension of *Bacillus clausii*, normally present in the intestine, without disease causing capacity (without pathogenic ability).

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of the alteration of the normal balance of intestinal flora (gut microbiota) and vitamin deficiencies in the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous avitaminosis);
- coadjutant treatment to restore intestinal microbial flora altered during treatment with antibiotics or chemotherapy;
- the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants caused by poisoning or alteration of the normal balance of intestinal flora (intestinal dysmicrobism) or vitamin deficiencies in the organism (avitaminosis).

### Health education notices

The intestinal bacterial flora constitutes a real defensive barrier against harmful bacteria. Its balance can be upset by intestinal infections, poisoning, food disorders, changes in diet or use of antibiotics. This imbalance manifests itself as diarrhoea, abdominal pain and an increase in air in the intestine.

Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

### 2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA

#### Contra-indications :

#### Do not take Enterogermina

- Fabricant / Manufacturer / المصنع  
Sanofi S.p.A.  
Viale Europa, 11  
21040 Origgio (Va) - ITALIE / ITALY

App  
Wa  
talk  
This  
sever  
Dun  
If you  
impa

Other  
Inform  
the ca  
No di

Ne pas injecter  
Do not inject  
يجب عدم الحقن

sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1-  
Ain Sebaa 20250 - Casablanca  
ENTEROGERMINA 2 milliards du 5ml,  
Susp oral 5x10 (5 ml)  
P.P.V. : 60DH00

