

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
N° P19-0033378

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 05351 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite 163371
Nom & Prénom : BENNANI Otmane
Date de naissance : 19/02/1955
Adresse : 6, Rue Azza - Quartier Palmier - CASA
Tél. : 0661324611 Total des frais engagés : 300 + 484,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelhak BELGAS
11, Rue Mohammed VI - Casablanca
Tél. : 05 22 20 52 52 - GSM : 06 61 42 45 88

Date de consultation : 29/05/2023

Nom et prénom du malade : BENNANI Otmane Age : 68

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

Nature de la maladie : Tumeur Spino-épineuse - Sarcome

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, le médecin conseil de la Mutuelle doit être informé par un 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 : CASA Le : 29/05/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature] ACCUEIL

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
29 MAR 2023			300	Dr. Abdelhak BELGAS DENTISTE Enfant - Adulte - Urgence - Soins au Nié 11, Rue Abdelhak Belgas - Casablanca Tél: 03 22 86 52 52 - GSM: 06 01 42 45 88

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

29 MAR 2023
INPE
092022045

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

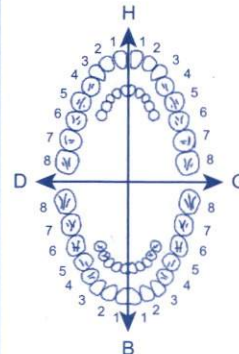
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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	

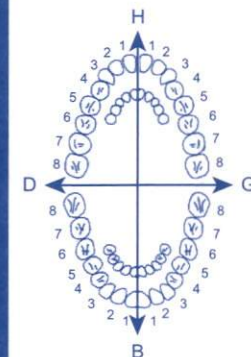
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdellah BELGAS

Pédiatre

Spécialiste des maladies de l'Enfant,

• Nourrisson et Nouveau-Né



الدكتور عبد الله بالكاس

طبيب الأطفال

إختصاصي في أمراض الطفل و الرضيع

Casablanca, le

29.05.2023

الدار البيضاء، في

Enfant BENNANI Hiba

Age : 8 ans 9 mois

Poids : 35,00 Kg

1 AMOXIL 500 MG SIROP

Donner 1 cuillère mesure 3 fois par jour pendant 8 jours.

2 BRONCATHIOL ENFANT sol buv : Fl/125ml

1 cuillerée à café 3 fois par jour pendant 4 à 6 jours

3 LORODES SOLUTION BUvable

Donner 1 cuillère mesure par jour pendant 1 mois

4 SINGULAIR 5 mg cp à croquer : Plq/28

Donner 1 comprimé par jour pendant 1 mois

5 SYSTRAL CREME

Mettre 1 application 2 fois par jour

6 DOLIPRANE 500 mg cp efferv : 2T/8

Donner 1 comprimé toutes les 6 heures SI FIEVRE

7 BRUFEN SIROP

Donner 2 cuillere-mesure toutes les 6 heures SI FIEVRE

Dr Abdellah BELGAS

إقامة كنزي - 11, Rue Abou hassan askari - 1^{er} Etage - Casablanca - Tél : 05 22 86 32 62

Résidence kenzi - 11, Rue Abou hassan askari - 1^{er} Etage - Casablanca - Tél : 05 22 86 32 62

المحمول : 06 61 42 45 88 - البريد الإلكتروني : drbelgaspediatre@gmail.com

SIANT

piratoires

T

vable

ce avant de prendre ce médicament.
la relire.
doute, demandez plus d'informations

crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
ela pourrait lui être nocif.
ous remarquez un effet indésirable non
decin ou à votre pharmacien.

..... 2,00 g
de sodium, parahydroxybenzoate de
l, rouge cochenille A, arôme framboise
.....100 ml

benzoate de propyle, sodium, rouge

e, notamment au cours des affections
e aigu des broncho-pneumopathies

s (notamment au parahydroxybenzoate
xybenzoates).

nourrisson ;
, éruption érythémateuse, urticaire et
e (gastralgies, nausées, diarrhées).

ionnés dans cette notice, ou si certains
en informer votre médecin ou votre

TS, solution buvable:

ément fondamental de la défense
ec des antitussifs et/ou des substances
nelle.

ement bronchique chez le nourrisson.
onchique sont limitées, en raison des
ire. Ils ne doivent donc pas être utilisés

ance ou d'aggravation des symptômes

oints d'ulcères gastroduodénaux.
ent contient 13 mg sodium par 5 ml de
ents suivant un régime hyposodé strict.
de méthyle (E218) et de propyle (E216)
A (E124)); ils peuvent provoquer des

votre médecin ou de votre pharmacien.

que sur les conseils de votre médecin.
le traitement, consultez votre médecin
ivre.

ement par ce médicament.
pharmacien avant de prendre tout

TS, solution buvable que vous n'auriez dû:
ER LE TRAITEMENT ET CONSULTER

يرجى قر
العلاج.
يرجى الا
إذا كان
لقد وصف
يعانون *

الشكل
كربوسيم
المكونات
باراهيدر
كمية كاف
قارورة

مكون له
مثيل بار

التصنيف
حال للبلا
(R: الجها

دواعي الا
علاج اذ
التهاب الا

الجرعة الا
الأطفال
1 ملعقة

الأطفال
1 ملعقة
وينبغي أ

موانع الا
إذا -
باراهيدر

- للرضع
التأثيرات
خطرا -

- ردود
- إمكانية
وبالتالي

إذا لاحظ
خطيرة، و

تحذيرات
يجب توج

تحذيرات
يجب مرا

إن الجمع
(الأثروبيا
محلل لل

صرف م
يجب إعط
الاحتياط

ينصح ال
يحتوي
الفم. يجب

يحتوي
بأصباغ
إذا كنت

الحمل وال
ينبغي اس
- إذا اكت

مواصلة
- ومن ال
إسأل طبي

جرعة زائ
إذا كنت
عليك:

في حالة



كاربوسيم

2% كاربوسيمتين

BRONCHATHIOL®

CARBOCISTÉINE 2%

PPV 18DH60
PER 12/259
LOT L4199

ENFANT



cochenille A.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE
MUCOLYTIQUE.

(R: Système respiratoire)

INDICATIONS

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique
bronchiques aiguës : bronchite aiguë et épisodes
chroniques.

POSOLOGIE USUELLE : Voie orale

- Enfant de plus de 5 ans :

1 cuillère à café 3 fois par jour

- Enfant de 2 à 5 ans :

1 cuillère à café 2 fois par jour

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

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédent d'hypersensibilité à l'un des constituants
de méthyle, de propyle et autres sels de parahydroxy

- Nourrisson (moins de 2 ans).

EFFETS INDESIRABLES

- Risque de surencombrement bronchique chez le

- Réactions cutanées allergiques telles que prurit
angioedème ;

- Possibilité de phénomènes d'intolérance digestive

Il est alors conseillé de réduire la dose.

Si vous remarquez des effets indésirables non men
effets indésirables deviennent graves, veuillez
pharmacien.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec BRONCHATHIOL® ENFANT

Mises en garde spéciales

Les toux productives, qui représentent un é
broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques av
asséchant les sécrétions (atropiniques) est irration

Les mucolytiques peuvent induire un surencombre

En effet, ses capacités de drainage du mucus br

particularités physiologiques de son arbre respirato
chez le nourrisson.

Le traitement devra être réévalué en cas de persist
ou de la pathologie.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets att

Ce médicament contient du sodium. Ce médicame

solution buvable. A prendre en compte chez les pat

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate d

et un agent colorant azoïque (rouge cochenille A

réactions allergiques (éventuellement retardées).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant

car lui seul peut juger de la nécessité de le poursui

Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de trait

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

médicament.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de BRONCHATHIOL® ENFANT

En cas de surdosage massif ou accidentel, ARRÊTE

RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN.



b

Fabriqué par b

Sous licence MELIS

82, Allée des Casuarinas - A

S. Bachouchi - Pharma

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SINGULAIR® 5 mg, comprimé à croquer Montelukast



SINGULAIR® 5 mg
28 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 – BOUSKOURA
P.P.V: 303,00 DH
AMM 204 DMP/21/NCI

Prenez la notice avant que ce médicament car il est important pour

vous ne devez pas avoir besoin de la

notice. Interrogez votre

médecin ou votre pharmacien.

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

Quand SINGULAIR doit-il être utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit SINGULAIR pour le traitement de l'asthme, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

- SINGULAIR est indiqué chez les enfants de 6 à 14 ans insuffisamment contrôlés par leur traitement et qui nécessitent l'ajout d'un traitement complémentaire.
- SINGULAIR peut également être une alternative aux corticoïdes inhalés chez les patients âgés de 6 à 14 ans qui n'ont pas pris récemment de corticoïdes par voie orale pour leur asthme et qui montrent une incapacité à l'utilisation de la voie inhalée pour administrer des corticoïdes.
- SINGULAIR est également indiqué en prévention des symptômes d'asthme déclenchés par l'effort.

Votre médecin déterminera comment SINGULAIR doit être utilisé en fonction des symptômes et de la sévérité de votre asthme ou de celui de votre enfant.

Qu'est-ce que l'asthme ?

L'asthme est une maladie au long cours.

L'asthme comprend :

- une difficulté à respirer en raison du rétrécissement des voies aériennes. Ce rétrécissement des voies aériennes s'aggrave et s'améliore en réaction à différentes circonstances

LORODES® 0.5 mg/ml

Solution buvable

Desloratadine

25,00

3. Comment prendre LORODES® solution buvable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver LORODES® solution buvable ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LORODES® solution buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antihistaminiques anti-H1, code ATC : R06A X27

Indications thérapeutiques :

LORODES® est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de plus de 1 an pour le traitement symptomatique de :

- la rhinite allergique
- l'urticaire

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LORODES® solution buvable ?

Ne prenez jamais LORODES® solution buvable

- si vous êtes allergique à la desloratadine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ou à la loratadine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LORODES® :

- si vous présentez une maladie des reins.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

Autres médicaments et LORODES®

Il n'y a pas d'interactions connues de LORODES® avec d'autres médicaments. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

LORODES® solution buvable avec des aliments, des boissons et de l'alcool

LORODES® peut être pris pendant ou en dehors des repas. La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre

PPV: 33,40 DH
LOT: 650379
PER: 07/2025



Amoxil

250mg/5ml et 500mg/5ml poudre pour suspension
flacon de 60ml

Amoxicilline

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament. 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur causer des effets indésirables ou ne leur être utile.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL 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.

Il 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.

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 ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à l'un des médicaments appartenant au groupe des pénicillines.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

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

Avertissements et précautions :

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

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

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

Tests sanguins et urinaires :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang (pour évaluer le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour surveiller le développement normal).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL, car il peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, car ils pourraient interagir avec AMOXIL.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte), le risque de réaction cutanée allergique est augmenté.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de l'hypercholestérolémie), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (comme la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'un traitement sanguin supplémentaire.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (comme les tétracyclines), AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une toxicité.

• Les effets indésirables les plus fréquents sont les troubles digestifs (nausées, vomissements, diarrhées, constipation) et les réactions allergiques (éruption cutanée, urticaire, œdème, anaphylaxie).
• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.
- Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

• Les effets indésirables graves sont les réactions allergiques sévères (anaphylaxie) et les troubles hépatiques.

N200868-01



PPV: 33,40 DH
LOT: 649818
PER: 05/2025



Amoxil 250mg/5ml et 500mg/5ml poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxicilline

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament. 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur causer des effets indésirables.
- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à 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 et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amoxil ?
3. Comment prendre Amoxil ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Amoxil ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL 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, 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 avec d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

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

Ne prenez jamais AMOXIL :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un médicament, à une éruption cutanée ou un gonflement du visage.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations suivantes. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

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

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

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

Tests sanguins et urinaires :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang (pour vérifier le fonctionnement de votre foie, le dosage d'estriol (utilisé pendant la grossesse pour surveiller le développement du fœtus))
- un dosage d'estriol (utilisé pendant la grossesse pour surveiller le développement du fœtus)

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez AMOXIL. AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments. Vous pourriez avoir besoin de surveiller votre traitement.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte), le risque de réaction cutanée allergique est augmenté.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de l'hypercholestérolémie), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la formation de caillots (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin de surveiller votre traitement.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines), AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement du psoriasis sévère), AMOXIL peut provoquer une aggravation de votre traitement.

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

Amoxil
250mg/5ml
et 500mg/5ml
poudre pour su
flacon de 60ml

N200868-01



Doliprane
500 mg comprimé effervescent

PARACÉTAMOL

500 mg, chlorure sodique, laurilsulfate de sodium, povidone, sodium anhydride, leucine pour un comprimé

080000
45637
12/25
PPV150H80

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
ANALGÉSIQUE (N. système nerveux central)

Le médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans). Lire attentivement la rubrique "Posologie". Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,

- maladie grave du foie.

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

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).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

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

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

En cas de 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 DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS
Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

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

GROSSESSE - ALLAITEMENT

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

UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS :
EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT

L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT



Doliprane
500 mg comprimé effervescent

PARACÉTAMOL

500 mg, chlorure sodique, laurilsulfate de sodium, povidone, sodium anhydride, leucine pour un comprimé

080000
45637
12/25
PPV150H80

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Le médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans). Lire attentivement la rubrique "Posologie". Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :
- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
En cas de 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 DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

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



Information importante à lire attentivement !

Systral® Crème

Systral® Crème

**Agent antiallergique et antihistaminique
rafraîchissante et calmante rapide**

Composition :

1g de Crème contient :

Chlorphénoxamine chlorhydrate
dans une émulsion H / E dermo-affine

Propriétés et indications :

L'application locale du Systral s'est révélée particulièrement utile dans les affections cutanées d'origine allergique accompagnées de démangeaisons telles que l'urticaire, éczéma aigu, brûlures légères, érythème solaire, brûlures de méduse, piqûres d'insectes et engelures.

Assure le soulagement rapide et prolongé des symptômes pénibles.

Systral Crème présente une excellente tolérance locale même au niveau de la peau sensible.

Systral Crème peut être réparti facilement, pénètre vite et assouplit la peau gercée.

Administration et posologie :

Systral Crème peut être appliquée plusieurs fois par jour sur la région cutanée à traiter.

Systral Crème est miscible à l'eau et facile à enlever.

Le traitement externe peut être complété par l'administration de Systral dragées.

Effets secondaires : n'existent pas pour l'emploi approprié.

Incompatibilités et risques : n'existent pas pour l'emploi approprié.

Remarque :

A ne pas appliquer sur de larges surfaces (p. ex. en cas de brûlures et d'échaudures) chez les nourrissons et petits enfants ; il est alors recommandé de consulter immédiatement le médecin.

Présentation :

Systral Crème : Tube de 20 g

PPV 16DH60
EXP 02/2027
LOT 220421

**Médicaments à conserver avec précaution. A ne pas mettre
à portée des enfants**

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **MEDA**

030602F08204P110311

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous présentez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Ibuprofène

Excipients : Parahydroxybenzoate de Méthyle, Parahydroxybenzoate de sodium, Gélule, Glycérine, Soluté aqueux, Jaune orangé (E110), Aromatisant à l'orange.

Liste des excipients à effet notoire : Saccharose, sorbitol, parahydroxybenzoate de propyle.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Produits anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens (AINS)

3. Indications thérapeutiques

Il est indiqué chez le nourrisson et l'enfant dans :
- Le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de gorge, otite, arthrite chronique juvénile.

4. Posologie

Prenez TOUJOURS Brufen suspension pédiatrique exactement à la dose prescrite, vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien. Prenez-le pendant ou après les repas.

Brufen suspension pédiatrique ne doit pas être pris par les enfants souffrant de fièvre, la suspension pédiatrique ne doit pas être utilisée à long terme. La posologie habituelle est de 20mg par kg de poids corporel par jour, à diviser en 3 prises.

• 1-2 ans : Une dose de 2,5 ml (50 mg) équivalente à une cuillère à café trois/quatre fois par jour.

• 3-7 ans : Une dose de 5 ml (100 mg) équivalente à une cuillère à café trois/quatre fois par jour.

• 8-12 ans : Deux doses de 5 ml (100 mg) équivalente à deux cuillères à café trois/quatre fois par jour.

Le médecin peut décider d'augmenter cette dose chez les enfants atteints d'arthrite rhumatoïde juvénile. Cette dose ne doit pas dépasser 40mg/kg de poids corporel quotidiennement en doses fractionnées.

Vous devez éviter l'usage excessif des analgésiques. Si vous prenez souvent des analgésiques, en particulier des associations de divers analgésiques, vos reins peuvent être endommagés. Informez votre médecin que vous prenez déjà un autre analgésique avant la prise de ce médicament, et votre médecin décidera si vous devez prendre ce médicament. Ce risque peut s'accroître si vous êtes déshydraté.

Mode d'emploi :

Voie orale.

Bien agiter le flacon avant emploi.

NE PAS OUBLIER LES CAS RESPECTER STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou si elle s'aggrave ou en cas de survenue d'un autre trouble, en informer votre médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de donner BRUFEN suspension pédiatrique : ne donnez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de donner.

5. Contre-indications

Ne pas donner BRUFEN suspension pédiatrique dans les cas suivants :

• Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée).

• Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine.

• Antécédents d'allergie aux autres constituants de la suspension.

• Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution.

• Atteintes hépatiques, rénales ou cardiaques.

• Locus érythémateux disséminé.

6. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Si la réponse à l'une des questions suivantes est 'OUI', veuillez en parler à votre médecin ou pharmacien AVANT de prendre BRUFEN suspension pédiatrique :

• Est-ce que vous êtes enceinte ou planifiez une grossesse ou vous allaitez ? BRUFEN suspension pédiatrique rend la fertilité plus difficile. Vous devez informer votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des problèmes de fertilité.

• Est-ce que vous êtes allergique à l'un des composants de la suspension pédiatrique ? Ils sont mentionnés dans la Rubrique 1. Certaines personnes sont sensibles au colorant « Jaune Orangé E110 », à l'hydroxybenzoate de méthyle, à l'hydroxybenzoate de propyle ou au benzoate sodique, et si vous développez une éruption soudaine, une douleur aux yeux, à la bouche, ou des difficultés à respirer pendant la prise de ce médicament, arrêtez de le prendre et demandez conseil à votre médecin.

• Vous avez ou avez précédemment eu un ulcère d'estomac ou autre problème gastrique ? Ne prenez pas BRUFEN suspension pédiatrique si vous souffrez actuellement d'un ulcère gastroduodénal (ulcère dans l'estomac ou le duodénum) ou d'un saignement dans l'estomac, ou avez eu deux crises ou plus d'ulcère gastroduodénal, de saignement gastrique ou de perforation par le passé.

• Vous avez une affection qui augmente votre tendance aux saignements ?

• Vous souffrez d'asthme ou vous avez déjà eu une réaction allergique ou présente une respiration sifflante après la prise de l'ibuprofène, de l'aspirine ou d'autres analgésiques anti-inflammatoires ?

• Vous souffrez d'enflure et d'irritation dans le nez ?

• Vous souffrez d'une maladie hépatique ou rénale ?

• Vous souffrez d'une maladie cardiaque ?

Les médicaments tels que BRUFEN suspension pédiatrique peuvent être associés à un faible risque accru de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'AVC. Tout risque augmente par de fortes doses et par un traitement prolongé. Ne pas dépasser la posologie recommandée ni la durée du traitement. Vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre Brufen suspension pédiatrique si vous :

• Avez des problèmes cardiaques dont l'insuffisance cardiaque, l'angine de poitrine (douleur thoracique) ou vous avez eu une crise cardiaque, une opération de pontage ou une maladie artérielle périphérique (mauvaise

PPV (DH) :

Lot N° :

UT. AV :

22/10
BRUFEN®

100 mg/5 ml Ibuprofène

**Suspension
pédiatrique**

et/ou d'effets indésirables graves, notamment éruption cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson).

symptômes d'une réaction allergique).

• Jaunissement des yeux et/ou de la peau (ictère).

• Maux de gorge sévères avec forte fièvre (peuvent être un

• Vision trouble ou perturbée (déficience visuelle) ou voir

• Rétention d'eau par ex. chevilles gonflées (peut être un

• Eruption cutanée diffuse (syndrome de Stevens-Johnson

éruption cutanée sévère, boursoufflement de la peau, y compris

l'exfoliation de la peau pouvant être accompagnée de douleurs

Dans des médicaments comme BRUFEN suspension pédiatrique

cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'AVC.

Dans des cas exceptionnels, des médicaments comme

problèmes cutanés sévères pour les patients atteints de

Des troubles sanguins, des problèmes rénaux, des problèmes

avec l'ibuprofène.

Très rarement, BRUFEN suspension pédiatrique peut

membrane protectrice du cerveau).

Il a été également démontré que Brufen aggrave parfois la

sensation de brûlure dans la gorge ou la bouche peut apparaître

Autres effets indésirables

Fréquents (affectent jusqu'à 1 sur 10 personnes) :

• Eruption

• sensation de vertige ou de fatigue

• douleur de l'estomac, indigestion, diarrhée, nausée, vom

• alopécie - si cela se produit pendant la prise de ce

médicaments pour soulager la douleur

• selles noires goudronneuses

• sang dans les excréments (selles/crampes)

• vomissement de sang

Peu fréquents (affectent jusqu'à 1 sur 100 personnes) :

• somnolence

• anxiété

• picotements ou fourmillements

• difficulté à dormir

• urticaire, démangeaison

• sensibilité de la peau à la lumière

• troubles visuels, problèmes auditifs

• hépatite, jaunissement de la peau ou des yeux, fonction

• fonction rénale diminuée, inflammation des reins, insuffi

• éternuement, encombrement ou démangeaison ou écoule

• ulcère gastrique ou intestinal, perforation de la paroi d

• inflammation des parois de l'estomac

• petites échymoses sur la peau ou dans la bouche, le nez

• difficulté à respirer, respiration sifflante ou toux, asthme

• bourdonnement dans les oreilles (acouphène)

• sensation d'engourdissement ou de tournis (vertige)

• aphtes

• réaction allergique grave qui entraîne le gonflement du

Rares (affectent jusqu'à 1 sur 1000 personnes) :

• dépression ou confusion

• rétention d'eau (œdème)

• infection cérébrale appelée « méningite non bactérienne »

• perte de la vue

• changements de la formule sanguine - les premiers

symptômes grippaux, sensation de grande fatigue, saign