

# 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

- 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'Hayat  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



**MUPRAS**

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

## Déclaration de Maladie

N° W21-782546

164223

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02006 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraitée

Nom & Prénom : AOULA NAJIA

Date de naissance : 15/12/1956

Adresse : LOT ATTADAMOUNE RUE 6 N°73 OULFA

Tél. : 0660764026 Total des frais engagés : 711,20 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/05/2023

Nom et prénom du malade : AOULA NAJIA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Entrevue demandeur

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 : CASA

Le : 05/05/2023

Signature de l'adhérent(e) : JES



# 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

Cachet et signature du Pharmacien ou du Préposé	Date	Montant de la Facture
	08/05/23	511,20 DH

# 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	PC	IM	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 canalaux, 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																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td><td></td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td><td></td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td>B</td></tr> </table>			H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B		B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B		B																						
	[Création, remont, adjonction]			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

79,70

Casablanca, le : 08-05-2023 في الدار البيضاء،

66,80 x 3

19,70 x 2


49,80

99,100


14,30 x 3

511,20 DIT


Amik 

Flamurazone 

Flazide 

Flasylo 

Dodofel 

Rhinofel 

x 3 tubes

x 2 btes

x 3 btes

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM  
Siham GUERRAOU  
Docteur en Pharmacie  
4, Résidence Annaim - Oulfa  
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

الدكتور سعيد الغزولي  
خبير لدى المحاكم  
طبيب محلف  
60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca  
Tél: 05 22 90 70 88 - الهاتف: 2 90 97 88

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca  
Tél: 05 22 90 70 88 - الهاتف: 2 90 97 88 - E-mail: drgzsa@gmail.com



# Azix®

Azithromycine

PPV 79DH / 0  
PER 01 / 25  
LOT 1362

ermes sensibles telles que :  
otite moyenne, sinusite, angine et

**Azix®** 500 mg

Azithromycine

3 Comprimés sécables



6 118000 040941

passées (y compris bronchite et pneumonie);  
biologiques;

ous;  
on gonococciques (chlamydia trachomatis).

S :  
à l'azithromycine et aux macrolides.  
sévère.

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

#### PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :  
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

#### EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

#### POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

#### MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

#### TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# FLAMMAZINE® 1%

Crème  
Tube de 50 g  
Sulfadiazine Argentique

**Veillez lire attentivement l'ensemble de cette notice avant de prendre ce médicament.**



LOT / BATCH: 18141  
FAB / MFR: 08-2022  
EXP / 07-2025

50 g e

ppv: 66,80 DH

Indication pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjuvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie.  
Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie.  
Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
  2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.
- Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant

de prendre ce médicament, vous devez avoir besoin de la lire. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Le médicament est uniquement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes bénins. Si vous avez un effet grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

T  
t  
ive

1g  
00 g

Lors d'un traitement de longue durée ou si la surface traitée est grande, un contrôle régulier par votre médecin est souhaitable. Un contrôle régulier par votre médecin s'impose en cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou du foie. Une hypersensibilité croisée avec les autres sulfamidés pourrait se produire.

La prudence est de rigueur chez les patients avec une déficience en glucose - 6 - phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée, étant donné qu'une hémolyse (= une destruction des globules rouges) pourra se développer. Si la crème appliquée est éliminée à la suite d'un bain, d'une douche ou de toute autre activité, nettoyez à nouveau soigneusement la plaie et procédez à une nouvelle application.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

### INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

**SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

### Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible. Comme tous les sulfonamides peuvent causer un icterus nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

### Allaitement :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

**IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE**

# FLAMMAZINE® 1%

Crème  
Tube de 50 g  
Sulfadiazine Argentique

**Veillez lire attentivement l'ensemble de cette notice avant de prendre ce médicament.**



LOT / BATCH: 18141  
FAB / MFR: 08-2022  
EXP / 07-2025

50 g e

ppv: 66,80 DH

Indication pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjuvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie.  
Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie.  
Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.

Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant

de prendre ce médicament, vous devez avoir besoin de la lire.  
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ce médicament est uniquement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes bénins.  
Consultez votre médecin si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, ou si vous avez un effet indésirable grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

T  
t  
ive

1g

00 g

Lors d'un traitement de longue durée ou si la surface traitée est grande, un contrôle régulier par votre médecin est souhaitable. Un contrôle régulier par votre médecin s'impose en cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou du foie. Une hypersensibilité croisée avec les autres sulfamidés pourrait se produire.

La prudence est de rigueur chez les patients avec une déficience en glucose - 6 - phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée, étant donné qu'une hémolyse (= une destruction des globules rouges) pourra se développer. Si la crème appliquée est éliminée à la suite d'un bain, d'une douche ou de toute autre activité, nettoyez à nouveau soigneusement la plaie et procédez à une nouvelle application.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

### INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

**SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

### Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible. Comme tous les sulfonamides peuvent causer un icterus nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

### Allaitement :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

**IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.**

# FLAMMAZINE® 1%

Crème  
Tube de 50 g  
Sulfadiazine Argentique

**Veillez lire attentivement l'ensemble de cette notice avant de prendre ce médicament.**



LOT / BATCH: 18141  
FAB / MFR: 08-2022  
EXP / 07-2025

50 g e

ppv: 66,80 DH

Indication pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjuvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie.  
Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie.  
Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.

Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant

de prendre ce médicament.

Il n'est pas nécessaire d'avoir besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Le médicament est uniquement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes similaires.

Consultez votre médecin si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, ou si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

T  
itive

1g

00 g

Lors d'un traitement de longue durée ou si la surface traitée est grande, un contrôle régulier par votre médecin est souhaitable. Un contrôle régulier par votre médecin s'impose en cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou du foie. Une hypersensibilité croisée avec les autres sulfamidés pourrait se produire.

La prudence est de rigueur chez les patients avec une déficience en glucose - 6 - phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée, étant donné qu'une hémolyse (= une destruction des globules rouges) pourra se développer. Si la crème appliquée est éliminée à la suite d'un bain, d'une douche ou de toute autre activité, nettoyez à nouveau soigneusement la plaie et procédez à une nouvelle application.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

### INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

**SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

### Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible. Comme tous les sulfonamides peuvent causer un icterus nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

### Allaitement :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

**IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.**

ATTENTION : NE PAS UTILISER



# APAZIDE®

Nifuroxazide

Vaccin

PVV: 19DH70

PER: 12/24

LOT: K3593



Attention avant d'utiliser ce médicament car il

Il est recommandé de lire attentivement les informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait nuire à votre santé. Consultez votre médecin en cas d'effets indésirables non mentionnés dans la notice.

## FORMES ET PRESENTATIONS:

Gélules à 200 mg (jaune) : Boite de 16 gélules.

## COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI)

p. gélule  
200 mg

p. boite  
3.2 g

Excipient à effet notoire : Saccharose

## INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne en l'absence de suspicion de phénomènes invasifs (altération de l'état général, fièvre, signes toxi-infectieux...)

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

L'importance de la réhydratation par soluté de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées...)

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale. Avalez les gélules à l'aide d'un verre d'eau.

Réservé à L'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Adultes : 4 gélules (800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 10 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

## CONTRE-INDICATIONS :

• Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Chez l'enfant de moins de 10 ans.

## MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

• En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement, en cas d'apparition de fièvre, de vomissement.

• En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.

• En cas de soif intense, de sensation de langue sèche.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

• Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.

• S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés; en privilégiant les viandes grillées, le riz.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

## EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin :

Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique.

Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Idemco

101004 - 12/19



# APAZIDE®

Nifuroxazide

**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,



## INDICATIONS :

**APAZIDE® 200 mg**

Nifuroxazide

16 gélules



## CONTRE-INDICATIONS :

- Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Chez l'enfant de moins de 10 ans.

## MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement, en cas d'apparition de fièvre, de vomissement.
- En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.
- En cas soif intense, de sensation de langue sèche.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.
- S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés, en privilégiant les viandes grillées, le riz.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

## EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin : Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique.

Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)

**b**

battu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

101004  
Imp. Ajdir 12/21

# FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI



## 1. QU'EST-CE QUE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques antibactériens anti-parasitaires de la famille des nitro-5-imidazole - code ATC : J01XD01 - P01AB01

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

### N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au métronidazole, à un médicament de la famille des imidazole (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten), • si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans (voir Avertissements et précautions).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé.

### Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser FLAGYL, prévenez votre médecin si vous présentez :

- des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, • des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par FLAGYL :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?) : prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre le traitement et de consulter immédiatement votre médecin. (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?)

Des troubles du comportement à risque pour le patient peuvent survenir dès les premières prises du traitement, notamment en cas de troubles psychiatriques antérieurs. Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?).

En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez ce médicament si vous devez subir un examen de laboratoire : la prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) en positivant faussement un test (test de Nelson).

Des cas de toxicité hépatique sévère/insuffisance hépatique aiguë, y compris des cas entraînant une issue fatale, chez des patients atteints du syndrome de Cockayne ont été rapportés avec des produits contenant du métronidazole.

Si vous êtes atteint(e) du syndrome de Cockayne, votre médecin doit également surveiller votre fonction hépatique fréquemment pendant votre traitement par métronidazole et après le traitement.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre le métronidazole si vous présentez les symptômes suivants :

- maux de ventre, anorexie, nausées, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, jaunisse, urines foncées, selles de couleur mastic ou démaigrissions.

### Enfants

La prise de comprimé est contre-indiquée chez les enfants âgés de moins de 6 ans car il peut avaler le comprimé de travers et s'étouffer. Il existe d'autres présentations pharmaceutiques avec cet antibiotique adaptées au jeune enfant.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg.

### Autres médicaments et FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

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

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez :

- des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque,
- du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la préparation à la greffe de moelle),
- du disulfirame (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de l'alcoolodépendance).

### FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Éviter la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

### Grossesse et allaitement

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

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il convient d'éviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, confusion, hallucinations, convulsions ou troubles de la vision attachés à l'emploi de ce médicament.

### FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé contient du gluten.

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas d'une maladie cœliaque.

Un comprimé ne contient pas plus de 16,43 microgrammes de gluten.

Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé »).

### 3. COMMENT PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

A titre indicatif, la posologie usuelle est :

# RHINOFEERAL®

Gélule, boîte de 20

Paracétamol/ Maléate de chlorphénamine/Acide ascorbique

- Veuillez 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.

LOT : 221060  
EXP : 09/2025  
PPV : 14,30DH

LOT N° : (HD) VDD

## 6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE RHINOFEERAL gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : ANTALGIQUE

ANTIPYRETIQUE / ANTIHISTAMINIQUE INHIBITEUR DES RECEPTEURS H1 - N (Système nerveux central) / R (Système respiratoire)

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient du paracétamol, un antihistaminique, la chlorphénamine et de la vitamine C. Il est indiqué pour le traitement symptomatique de l'écoulement nasal lors d'un rhume avec maux de tête et/ou fièvre chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RHINOFEERAL gélule ?

Ne prenez jamais RHINOFEERAL gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol, au maléate de chlorphénamine, à l'acide ascorbique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique : Informations supplémentaires

- En cas de maladies associées à la rétention de fer, telles que l'hémochromatose, la thalassémie et l'anémie sidéroblastique,

- En cas d'insuffisance rénale sévère ou hémodialyse,

- Si vous avez une maladie grave du foie,

- Si vous avez une difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.

- Si vous avez un glaucome.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ pendant l'allaitement.

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

### Avertissements et précautions

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

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

La prise concomitante de ce médicament en association avec l'alcool ou tous les médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir RHINOFEERAL gélule avec de l'alcool).

Ce médicament contient du paracétamol, du maléate de chlorphénamine, et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie).

En cas de survenue d'écoulement nasal purulent comme en cas d'aggravation ou en l'absence d'amélioration de votre état au bout de 5 jours de traitement (persistance de la fièvre...), CONSULTEZ UN MÉDECIN.

Il existe des médicaments plus adaptés pour les enfants de moins de 12 ans. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous ou votre enfant avez une maladie héréditaire rare appelée « déficit en glucose-6-phosphate-déshydrogénase », demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous souffrez d'une maladie du foie, consultez un médecin avant de prendre ce médicament.

Des réactions cutanées graves ont été signalées très rarement chez des patients recevant du paracétamol. Par conséquent, arrêtez d'utiliser RHINOFEERAL gélule et contactez immédiatement votre médecin dès l'apparition d'une éruption cutanée ou tout autre signe d'hypersensibilité (tels que de la fièvre, des rougeurs ou de nombreuses petites pustules).

Demandez à un médecin avant utilisation en cas d'antécédents de calculs rénaux. L'acide ascorbique ne doit pas être administré à des doses supérieures à 1 gramme (1000 mg) aux patients atteints de lithase rénale.

Si vous souffrez de glaucome (augmentation de la pression de l'œil), si vous avez du mal à uriner

d'origine prostatique, consultez un médecin avant d'utiliser ce médicament. Si vous souffrez d'une affection respiratoire chronique, un asthme bronchique ou lorsque la consultation d'un médecin avant d'utiliser ce médicament. Demandez à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament si vous êtes sous traitement par des dépresseurs du système nerveux central. La chlorphénamine peut entraîner une somnolence marquée. En cas de persistance de fièvre ou de douleur et/ou d'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Des précautions sont nécessaires chez les personnes prédisposées aux constipations chroniques, aux vertiges, à la déshydratation, à la prise de médicaments à action prolongée. En cas de maladie grave du foie ou des reins, prudence.

Ce médicament peut entraîner une somnolence marquée. Il ne peut être préféré de commencer le traitement. - Et d'éviter les médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement. Si les symptômes persistent ou s'aggravent, ou si vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter un médecin. EN CAS DE DOUTE N'HÉSITEZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

### Enfants

Sans objet.

### Prises d'autres médicaments et RHINOFEERAL

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, ne prenez pas de médicaments contenant des anti-allergiques ou des médicaments contenant des anti-allergiques ou des médicaments contenant des anti-allergiques ou des médicaments contenant des anti-allergiques. Ceci est particulièrement important si vous prenez des morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur) (médicaments utilisés pour traiter la douleur) (médicaments utilisés pour traiter la douleur). La prise de ce médicament doit être évitée avec l'alcool, ainsi qu'avec des médicaments comprenant de l'alcool. Signalez que vous prenez ce médicament si vous avez une maladie du foie ou de sucre dans le sang.

### RHINOFEERAL gélule avec de l'alcool

Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec l'alcool. Les patients alcooliques chroniques doivent éviter de prendre ce médicament ou d'autres analgésiques ou antipyrétiques.

### Grossesse

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Du fait de la présence de maléate de chlorphénamine, la prise de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse sauf avis contraire du médecin.

### Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Ne donnez pas de RHINOFEERAL en cas d'allaitement.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs des véhicules, sur les possibilités de somnolence attachées à l'usage de ce médicament. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées le soir.

Ce médicament est à utiliser avec prudence en cas de conduite de véhicules.

### 3. COMMENT PRENDRE RHINOFEERAL gélule ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez la dose.

Ce médicament est réservé À L'ADULTE ET À L'ENFANT de plus de 12 ans.

### Posologie

La dose recommandée est de 1 gélule par prise, à raison de 3 gélules par jour.

### Mode et voie d'administration

#### VOIE ORALE

Les gélules sont à avaler telles quelles avec une boisson.

#### Fréquence d'administration

Les prises de ce médicament doivent être espacées d'au moins 8 heures. En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale), la prise doit être réduite.

Compte tenu de l'effet sédatif de ce médicament, il est déconseillé de conduire un véhicule ou de faire un travail nécessitant une attention particulière.

#### Durée du traitement



# PRODEFEN\*

Complément alimentaire

## I- Qu'est-ce que PRODEFEN ?

Prodefen est un complément alimentaire.

**PRODEFEN**  
Complément alimentaire

Lot :

Date de Fab : 123724

Date de Pér : 02.2022

PPC : 99 Dhs 01.2024

appelée *Bifidobacterium infantis*, qui se trouvent naturellement dans le système digestif.

Prodefen aide à rétablir l'équilibre de la flore intestinale, puisque les bactéries bénéfiques de l'organisme peuvent être affectées par des changements environnementaux et de régime alimentaire.

## II- Composition :

**Ingrédients :** Fructooligosaccharides 958.2 mg/sachet, Souches Probiotiques\*  $1 \times 10^9$  UFC/sachet (voir la liste ci-dessous) :

### Souches probiotiques

*Lactobacillus casei* PXN® 37™

*Lactobacillus rhamnosus* PXN® 54™

*Streptococcus thermophilus* PXN® 66™

*Lactobacillus acidophilus* PXN® 35™

*Bifidobacterium breve* PXN® 25™

*Bifidobacterium infantis* PXN® 27™

*Lactobacillus bulgaricus* PXN® 39™

\* Il contient du soja, du lait et ses dérivés utilisés dans le processus de fermentation. La teneur en lait n'affecte pas les personnes intolérantes au lactose.  
Sans gluten.

PXN est une marque déposée d'ADM (Protexin). Tous droits réservés.



# RHINOFEBRAL®

Gélule, boîte de 20

Paracétamol/ Maléate de chlorphénamine/Acide ascorbique

- Veuillez 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 remarquez des effets indésirables pendant ou après l'utilisation de ce médicament, informez-en votre médecin ou votre pharmacien.

pharmacien ou

on ou si vous

AL, gélule?

LOT : 221055  
EXP : 09/2025  
PPV : 14,30DH

UTAV : LQTN : PPV (DH) :

**RHINOFEBRAL®**

20 GÉLULES

Paracétamol, Maléate de  
chlorphénamine  
Acide ascorbique/gélule



6 118000 080497

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTALGIQUE

BITEUR DES RECEPTEURS H1 - N (Système nerveux

antihistaminique, la chlorphénamine et de la vitamine C.  
de l'écoulement nasal lors d'un rhume avec maux de  
de 12 ans.

## IL FAUT LIRE AVANT DE PRENDRE RHINOFEBRAL gélule?

Paracétamol, au maléate de chlorphénamine, à l'acide  
ascorbique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la  
rubrique : Informations supplémentaires.

- En cas de maladies associées à la rétention de fer, telles que l'hémochromatose, la thalassémie et  
l'anémie sidéroblastique.

- En cas d'insuffisance rénale sévère ou hémodialyse,

- Si vous avez une maladie grave du foie,

- Si vous avez une difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- Si vous avez un glaucome.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ pendant l'allaitement.

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

## Avertissements et précautions

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

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

La prise concomitante de ce médicament en association avec l'alcool ou tous les médicaments  
comportant de l'alcool est déconseillée (voir RHINOFEBRAL gélule avec de l'alcool).

Ce médicament contient du paracétamol, du maléate de chlorphénamine, et de la vitamine C.  
D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les  
doses maximales conseillées (voir Posologie).

En cas de survenue d'écoulement nasal purulent comme en cas d'aggravation ou en l'absence  
d'amélioration de votre état au bout de 5 jours de traitement (persistance de la fièvre...), CONSULTEZ  
UN MÉDECIN.

Il existe des médicaments plus adaptés pour les enfants de moins de 12 ans. Demandez conseil à  
votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous ou votre enfant avez une maladie héréditaire rare appelée « déficit en glucose-6-phosphate-  
déhydrogénase », demandez l'avis de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.  
Si vous souffrez d'une maladie du foie, consultez un médecin avant de prendre ce médicament.

Des réactions cutanées graves ont été signalées très rarement chez des patients recevant du  
paracétamol. Par conséquent, arrêtez d'utiliser RHINOFEBRAL gélule et contactez immédiatement  
votre médecin dès l'apparition d'une éruption cutanée ou tout autre signe d'hypersensibilité (tels que  
de la fièvre, des rougeurs ou de nombreuses petites pustules).

Demandez à un médecin avant utilisation en cas d'antécédents de calculs rénaux. L'acide ascorbique  
ne doit pas être administré à des doses supérieures à 1 gramme (1000 mg) aux patients atteints de  
lithiase rénale.

Si vous souffrez de glaucome (augmentation de la pression de l'œil), si vous avez du mal à uriner

d'origine prostatique, consultez un médecin avant.  
Si vous souffrez d'une affection respiratoire  
chronique, un asthme bronchique ou lorsque  
consultez un médecin avant d'utiliser ce médicament.  
Demandez à votre médecin ou pharmacien avant  
de prescrire des médicaments du système nerveux central. La  
dépression du système nerveux central, y compris  
En cas de persistance de fièvre ou de douleur et  
l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Des précautions sont nécessaires chez les personnes  
prédisposées aux constipations chroniques, aux  
En cas de maladie grave du foie ou des reins

posologie.

Ce médicament peut entraîner une somnolence

- Il peut être préférable de commencer le traitement

- Et d'éviter les médicaments contenant de l'alcool

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, ou si

doivent arrêter de prendre ce médicament et consulter

EN CAS DE DOUTE N'HÉSITEZ PAS À DEMANDER

PHARMACIEN.

## Enfants

Sans objet.

## Prises d'autres médicaments et RHINOFEBRAL

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez  
autre médicament.

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, ne

médicaments contenant des anti-allergiques ou

HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN

Ceci est particulièrement important si vous prenez

morphiniques (médicaments utilisés pour traiter

(médicament immunosuppresseur utilisé pour diminuer

La prise de ce médicament doit être évitée avec l'alcool

ainsi qu'avec des médicaments comportant de l'alcool

Signalez que vous prenez ce médicament si votre urine

urique ou de sucre dans le sang.

## RHINOFEBRAL gélule avec de l'alcool

Ce médicament DOIT ÊTRE ÉVITÉ en association

Les patients alcooliques chroniques doivent d'abord

paracétamol ou d'autres analgésiques ou antipyrétiques

## Grossesse

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous

demandez conseil à votre médecin ou pharmacien

Du fait de la présence de maléate de chlorphénamine

déconseillée pendant la grossesse sauf avis contraire

## Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

RHINOFEBRAL en cas d'allaitement.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs

les possibilités de somnolence attachées à l'usage

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons

traitement le soir.

Ce médicament est à utiliser avec prudence en cas

## 3. COMMENT PRENDRE RHINOFEBRAL gélule

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant

indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez

de doute.

Ce médicament est réservé À L'ADULTE ET À L'ENFANT

## Posologie

La dose recommandée est de 1 gélule par prise, sans

pas dépasser 5 gélules par jour.

## Mode et voie d'administration

VOIE ORALE.

Les gélules sont à avaler telles quelles avec une

## Fréquence d'administration

Les prises de ce médicament doivent être espacées

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale)

heures minimum.

Compte tenu de l'effet sédatif de ce médicament,


## Durée du traitement

Paracétamol/ Maleate de chlorphénamine/Acide ascorbique

LOT : 221063  
EXP : 10/2025  
PPV : 14,30 DH

QUEST-CE QUE RHINOFEBRAL, gélule et dans quels cas est-il utilisé?

gélules  
Pocastamol, Maltate de  
chlorophénamine  
Acide ascorbique /gélule



de plus de 12 ans.

un antihistaminique, la chlorophénamine et de la vitamine C,  
chaque de l'écoulement nasal lors d'un rhume avec maux de

LA CONNÂTRE AVANT DE PRENDRE RHINOFEBRAL gélules 2

6118000080497

En cas de maux de gorge, toux, nez qui coule, rhume, grippe, fièvre, l'antibiotique ne vous sera pas prescrit.

En cas d'insuffisance rénale sévère ou hémodialyse, l'antibiotique sera prescrit avec précaution.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous avez une difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre.

Si vous avez un glaucome.

Le médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ pendant l'allaitement.

En cas de doute, il est INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**Avertissements et précautions**  
Adresser-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RHINOFEERAL, gélule.  
En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, prévenir immédiatement un médecin.  
La prise concomitante de ce médicament en association avec l'alcool ou tous les médicaments comprenant de l'alcool est déconseillée (voir RHINOFEERAL, gélule avec de l'alcool).  
Ce médicament contient du paracétamol, du méfène de chlorophéramine, et de la vitamine C. Les autres médicaments en contenant. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie).  
En cas de survenue d'écoulement nasal purulent comme en cas d'aravation ou en l'absence

l'administration de votre état au bout de 5 jours de traitement (persistance de la fièvre...), CONSULTEZ UN MÉDECIN.

Il existe des médicaments plus adaptés pour les enfants de moins de 12 ans. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous ou votre enfant avez une maladie hépatique ou une maladie rénale (déficit en glucose-6-phosphate-dépendant), demandez l'avis de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous souffrez d'une maladie du foie, consultez un médecin avant de prendre ce médicament.

Des réactions cutanées graves ont été signalées très rarement chez des patients recevant du paracétamol. Par conséquent, arrêtez d'utiliser RHINORAL, géliez et contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien si vous présentez l'un quelconque des symptômes suivants :

Si vous souffrez de glaucome (augmentation de la pression de l'œil), si vous avez du mal à uriner ou si vous souffrez d'insuffisance rénale, ne prenez pas de l'aspirine sans avis médical. L'aspirine peut aggraver ces problèmes.

[illegible]