

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



Déclaration de Maladie

M23-009368

N° 6 2078

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 208 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : TAHRI Fatima Zahra Epouse Hssou

Date de naissance : 24/07/1982

Adresse : 172705

Tél. : 06 77 97 38 53 Total des frais engagés : 361,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : infection aigüe aigüe

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

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

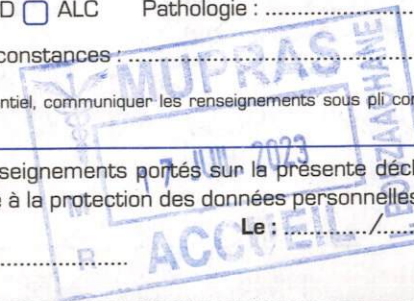
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/02/2023			80.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/02/2023	281.80

INPE: 062015870

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

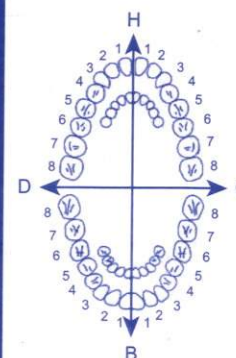
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

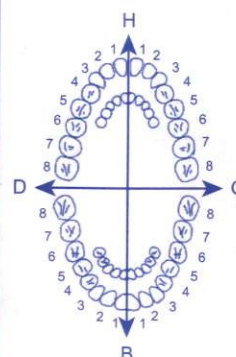
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(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

وصفة
ORDONNANCE

05 23 32 47 61/60/62
Tél.: 05 37 74 35 33
Docteur en Pharmacie
NASSIK Hassan
Pharmacie Bir Anzarane
طريقة بئر انزاران

le 10/07/2023
TANRI Fatma Zebra

95.00 x 2 Biotec plus 18 (75) elhorty
18 chet x 3, 1 x 7
x Polip 1000 7 (75)
14.00 1 up x 3 1/2 x 03
41.10 Na de cassal p 86 (75)
1 app x 2
36.70 Nyloferme 17.00
1 app x 2
201.80

DR. SAHIA
Médecine Générale
Polyclinique CNSS
Mohammédia
Tél.: 06 10 1 60 88



N° IPP : 315253	N° SEJOUR : 230014491	FACTURE N° 2305006095		DATE D'ENTREE : 10/07/2023		DATE DE SORTIE : 10/07/2023					
ASSURE :		UF: 5002 URGENCES N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :		DESTINATAIRE : TAHRI, Fatima Zahra							
MALADE : TAHRI, Fatima Zahra											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 :											
TIERS PAYANT 2 :											
REF. PC 1 :		REF. PC 2 :									
NATURE DE PRESTATION		LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
CONSULTATION DE MEDECIN. CONSULTATION DE GENERALISTE		C	1.00	80.00	80.00					0.00 80.00	

Intervenant : V085 DR SAHLI ALI		TOTAUX :		80.00						80.00			
Arrêtée la présente facture à la somme de : QUATRE-VINGT DHS				PLAFOND PC :						ACOMPTE:			
				REMISE :		0.00		REGLE :		80.00		AVOIR :	
				RESTE DU:		0.00							
DATE FACTURE : 10/07/2023		EDITEE LE : 10/07/2023		PAR: R8392		ACCIDENT DE TRAVAIL :							
VISA				N° DE POLICE :		DATE AT :							
				Règlement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - MOHAMMEDIA							
				BANQUE :		BMCE-CENTRE D'AFFAIRES-MOHAMMEDIA							
				N° compte bancaire :		011.787.0000152100060443.40							

BIOTIC PLUS®

Amoxicilline + Acide clavulanique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIOTIC PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIOTIC PLUS® ?
3. COMMENT PRENDRE BIOTIC PLUS® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIOTIC PLUS® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIOTIC PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

- Amoxicilline : Antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

- Acide clavulanique : puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

Elles sont limitées aux infections causées par les germes sensibles, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles, en particulier les germes producteurs de bêta-lactamases.

BIOTIC PLUS® est particulièrement conseillé dans les infections suivantes :

- sinusite bactérienne aiguë (diagnostiquée de façon appropriée), angines récidivantes, otite moyenne aiguë, exacerbation de bronchite chronique, pneumonie aiguë communautaire, cystite, pyélonéphrite, infections de la peau et des tissus mous, en particulier cellulite, morsures animales, abcès dentaire sévère avec propagation de cellulite, infections des os et des articulations, en particulier ostéomyélite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIOTIC PLUS® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise des médicaments

Ne prenez jamais BIOTIC PLUS® dans les cas suivants :

- Si vous avez une allergie ou des antécédents d'allergie aux pénicillines et aux céphalosporines, ou une hypersensibilité aux autres composants contenus dans BIOTIC PLUS®.
- Si vous avez des antécédents d'ictère / si vous souffrez d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline / acide clavulanique poudre pour suspension buvable (tous dosages).
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartame.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Faites attention avec BIOTIC PLUS® :

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnelles sévères et parfois fatales. Un interrogatoire préalable est nécessaire.
- Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.
- L'utilisation concomitante d'allopurinol pendant le traitement par amoxicilline peut augmenter la probabilité de survenue de réactions cutanées allergiques.
- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
- L'association amoxicilline/acide clavulanique doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant des signes d'insuffisance hépatique.
- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.
- En cas de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller les fonctions hépatique et rénale.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

BIOTIC PLUS® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou

compris un médicament

Association de

- Allopurinol

- Anticoagulant

ou l'INRA

- Prob

cond

santé

Inte

g

pharm

Allaitement

clavulanique

très inférieures

l'allaitement est possible

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

BIOTIC PLUS® peut provoquer des effets indésirables (par ex., réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- BIOTIC PLUS® enfant et nourrisson contient de l'aspartame, qui est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE BIOTIC PLUS® ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

POSOLOGIE (Exprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normorénal (poids > 40 kg) :

- 2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en 2 prises dans les indications suivantes :
- Sinusites maxillaires aiguës ;
- Angines récidivantes, amygdalites chroniques ;
- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;
- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;
- Parodontites ;
- 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g) en 3 prises dans les indications suivantes :
- Autres formes de sinusites ;
- Otites moyennes aiguës ;
- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles ;
- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae ;
- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites ;
- Pneumopathies aiguës du patient à risque notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de la déglutition ;
- Traitement de relais de la voie injectable.

Adulte insuffisant rénal (poids > 40 kg) :

Clairance de la créatinine : > 30 ml/min : Pas d'adaptation nécessaire entre 10 et 30 ml/min : 2 comprimés, 2 sachets à 500 mg ou 1 sachet toutes les 12 à 24 heures.

< 10 ml/min : Pour les patients traités ou non par hémodialyse, les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Sujet âgé : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est < 30 ml/min.

Sachets 500 mg Enfant, Suspension 100 mg Enfant et Suspension 100 mg Nourrisson :

• Adultes et enfants de 40 kg ou plus : Ces sachets et suspensions ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus.

• Enfants pesant moins de 40 kg : Toutes les doses sont établies



médicament, y

parlez-en à

on des

ate par

es.

ps de Quick

génécié peut

concentration

anique.

ans objet

apie ou thérapies

clavulanique peut être

ecin ou bien de son

ament.

amoxicilline-acide

ble et les quantités ingérées

autiques. En conséquence,

l'allaitement est possible

prise de cet antibiotique.

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

BIOTIC PLUS® peut provoquer des effets indésirables (par ex., réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- BIOTIC PLUS® enfant et nourrisson contient de l'aspartame, qui est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE BIOTIC PLUS® ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

POSOLOGIE (Exprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normorénal (poids > 40 kg) :

• 2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en 2 prises dans les indications suivantes :

- Sinusites maxillaires aiguës ;

- Angines récidivantes, amygdalites chroniques ;

- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;

- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;

- Parodontites ;

• 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g) en 3 prises dans les indications suivantes :

- Autres formes de sinusites ;

- Otites moyennes aiguës ;

- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles ;

- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae ;

- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites ;

- Pneumopathies aiguës du patient à risque notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de la déglutition ;

- Traitement de relais de la voie injectable.

Adulte insuffisant rénal (poids > 40 kg) :

Clairance de la créatinine : > 30 ml/min : Pas d'adaptation nécessaire entre 10 et 30 ml/min : 2 comprimés, 2 sachets à 500 mg ou 1 sachet toutes les 12 à 24 heures.

< 10 ml/min : Pour les patients traités ou non par hémodialyse, les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Sujet âgé : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est < 30 ml/min.

Sachets 500 mg Enfant, Suspension 100 mg Enfant et Suspension 100 mg Nourrisson :

• Adultes et enfants de 40 kg ou plus : Ces sachets et suspensions ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus.

• Enfants pesant moins de 40 kg : Toutes les doses sont établies

BIOTIC PLUS®

Amoxicilline + Acide clavulanique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIOTIC PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIOTIC PLUS® ?
3. COMMENT PRENDRE BIOTIC PLUS® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIOTIC PLUS® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIOTIC PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

- Amoxicilline : Antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

- Acide clavulanique : puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

Elles sont limitées aux infections causées par les germes sensibles, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles, en particulier les germes producteurs de bêta-lactamases.

BIOTIC PLUS® est particulièrement conseillé dans les infections suivantes :

- sinusite bactérienne aiguë (diagnostiquée de façon appropriée), angines récurrentes, otite moyenne aiguë, exacerbation de bronchite chronique, pneumonie aiguë communautaire, cystite, pyélonéphrite, infections de la peau et des tissus mous, en particulier cellulite, morsures animales, abcès dentaire sévère avec propagation de cellulite, infections des os et des articulations, en particulier ostéomyélite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIOTIC PLUS® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise des médicaments

Ne prenez jamais BIOTIC PLUS® dans les cas suivants :

- Si vous avez une allergie ou des antécédents d'allergie aux pénicillines et aux céphalosporines, ou une hypersensibilité aux autres composants contenus dans BIOTIC PLUS®.
- Si vous avez des antécédents d'ictère / si vous souffrez d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline / acide clavulanique poudre pour suspension buvable (tous dosages).
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartame.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Faites attention avec BIOTIC PLUS® :

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnelles sévères et parfois fatales. Un interrogatoire préalable est nécessaire.
- Avant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.
- L'utilisation concomitante d'allopurinol pendant le traitement par amoxicilline peut augmenter la probabilité de survenue de réactions cutanées allergiques.
- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
- L'association amoxicilline/acide clavulanique doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant des signes d'insuffisance hépatique.
- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.
- En cas de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller les fonctions hépatique et rénale.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

BIOTIC PLUS® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise ou utilisation

Si vous prenez ou

compris un médicament

ou votre médecin ou

Associations de

effets et de

inhibition de

Association

- Allopurinol

- Anticoagulant

ou l'INR

- Prob

cond

santé

Inte

g



médicament, y
parlez-en à

on des
ate par
es.

ps de Quick

génécié peut

concentration

anique.

ans objet

apie ou thérapies

clavulanique peut être

ecin ou bien de son

ament.

association amoxicilline-acide

ble et les quantités ingérées

très inférieures

autiques. En conséquence,

l'allaitement est possible.

la prise de cet antibiotique.

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de

survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le

nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des

machines :

BIOTIC PLUS peut provoquer des effets indésirables (par ex.,

réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de

réduire la capacité à conduire.

Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes

suivant un régime hypokaliémiant.

- BIOTIC PLUS® enfant et nourrisson contient de l'aspartame, qui

est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé

avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en

suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime

hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour

sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale,

de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de

déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE BIOTIC PLUS® ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de

votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

POSOLOGIE (Exprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de

votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normorénal (poids > 40 kg) :

• 2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en

2 prises dans les indications suivantes :

- Sinusites maxillaires aiguës ;

- Angines récurrentes, amygdalites chroniques ;

- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque,

notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans,

en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;

- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;

- Parodontites

• 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g)

en 3 prises dans les indications suivantes :

- Autres formes de sinusites ;

- Otites moyennes aiguës ;

- Cystites aiguës récurrentes, cystites non compliquées de la

femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des

germes sensibles ;

- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre

antibiotique actif sur les chlamydiae ;

- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites ;

- Pneumopathies aiguës du patient à risque notamment éthylique

chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des

troubles de la déglutition ;

- Traitement de relais de la voie injectable.

Adulte insuffisant rénal (poids > 40 kg) :

Clairance de la créatinine : > 30 ml/min : Pas d'adaptation nécessaire

entre 10 et 30 ml/min : 2 comprimés, 2 sachets à 500 mg ou 1

sachet toutes les 12 à 24 heures.

< 10 ml/min : Pour les patients traités ou non par hémodialyse, les

conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Sujet âgé : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la

créatinine est < 30 ml/min.

Sachets 500 mg Enfant, Suspension 100 mg Enfant et Suspension

100 mg Nourrisson :

• Adultes et enfants de 40 kg ou plus : Ces sachets et suspensions

ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les

enfants pesant 40 kg ou plus.

• Enfants pesant moins de 40 kg : Toutes les doses sont établies

- sur une **grande** surface de peau
- sur une **peau lésée** (abîmée).
- dans les situations où le phé
- reproduire (par exemple sujet
- mammaire).

Dans ces **cas**, il faut respecter im

et la **posologie** indiquée dans la

facilement dans la peau.

- Vous devez arrêter d'utiliser
- (reconnais
- apparaissent.
- Ne pas appliquer dans l'œil, le n
- es.

- **Candidoses** : il est déconseillé
- favorisant la multiplication du Can
- En raison de la présence d'aci
- provoquer une irritation de la pea
- Ce médicament contient du bi
- des réactions cutanées locales (e
- des muqueuses.

En cas de doute, il est indispen

médecin ou de votre pharmacien

Interactions avec d'autres mé

Interactions avec d'autres médi

- Si vous prenez ou avez pris ré
- compris un médicament obtenu s
- médecin ou à votre pharmacien.

- Prévenez votre médecin si v
- fluidifier le sang (les antivitami
- fluidione, phénindione, ticloamaro

% Crème, peut modifier l'action des

personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment

l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut

également décider de modifier la dose de votre antivitamines K

pendant ou après le traitement **MYCODERME® 1 % Crème**.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies

alternatives

Sans objet.

• **Grossesse et allaitement :**

Compte tenu d'un passage systémique limité après application par

voie topique et du recul clinique, l'utilisation du **MYCODERME® 1 %**

Crème, est envisageable au cours de la grossesse quel qu'en soit le

terme ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

• **Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines :**

Sans objet.

• **Informations importantes concernant certains composants de**

MYCODERME® 1 % Crème :

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butylhydroxyan-

isol (voir le paragraphe "Faites attention avec **MYCODERME® 1 %**

Crème").

3. COMMENT PRENDRE MYCODERME® 1 % Crème ?

MYCODERME® 1 % Crème est à usage local : il s'applique

directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

- Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la
- peau avant l'application.
- Appliquez **MYCODERME® 1 % Crème** sur et autour de la zone

MYCODERME® 1% CREME

Tube de 40 g



6 118000 230151

Topique

MYCODERME® 1 %

LOT : 08022082

PER : 11/2027

PPV : 36,70 DH

MYCODERME® 1 %

Mad

Onguent



Madécassol®
poudre à 2%
Flacon poudreur de 10 g

COMPOSITION :

Onguent

Extrait titré de Centella asiatica*.....

Excipient :

Conserver à l'abri de la chaleur.

Poudre

Extrait titré de Centella asiatica*.....

Excipient :

* Acides madécassique et asiatique

.....1g

.....100g

PER

.....2g

.....100g

PPV

INDICATIONS : utilisé :

- En traitement local d'appoint des

bourgeonnement, après détersion

- En massage dans les cicatrices

- A titre d'appoint dans les plaies c...

.....au stade de

.....due.

CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux composants

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Formes non adaptées à l'usage ophtalmique ;

Onguent : Eviter l'utilisation sur des lésions qui ont tendance à macérer.

Poudre : - Réservee aux lésions suintantes ;

- Ne pas utiliser sur des plaies profondes.

EFFETS INDESIRABLES :

Possibilités de réactions cutanées de sensibilisation (prurit, brûlures, eczéma).

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Détersion et désinfection de la plaie avant application.

Application d'onguent ou de poudre selon les besoins, en général 1 ou 2 fois par jour.

Présentation :

-Onguent à 1% : Tubes de 10g et 30g.

-Poudre à 2% : Flacon de 10g.

58119230

C21005



Bayer S.A.

Bd Sidi Mohamed Ben Abdellah

Casablanca Marina, Tour d'Ivoire 1, Etage 3

Casablanca 20030

Maroc

Dolipran

PARACÉTAMOL

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimés

La substance active est : paracétamol (1111,11 mg), pour un comprimé Les autres composants sont : cellulose, mais préagglutiné, acide stéarique, etc.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® ?

CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, fièvre telles que maux de tête, règles douloureuses. Il peut être utilisé pour soulager les douleurs de l'arthrose.

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

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

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

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

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

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

Mises en garde :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

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

