

## 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

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0040031

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4249 Société : RAM 173271  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : FAKIR ABID  
Date de naissance : 1.1.1950  
Adresse : 13 Mohamed ABDARI Bougouye  
Tél. : 0665.17.98.27 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/08/2023

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Erysipèle

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) :



# 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
05/08/2023		69,00		Dr. K. BALINE Dermatologue-Vénérologue

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
Pharmacie El Aoud 2171/1717 Fax: 05 22 26 10 18 092010982	05/08/23	692,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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 border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



وصفة  
ORDONNANCE



le 05/08/2023

Darar Fouzia.

222,00 + 126,30



1/- Augmentin 1g

47,80 15x3 1/2 pot 1g

2/- Doxycycline cp.

1 cp x 2 1/2

3 - Oculos 20 mg. gell

52,80 1gell 1/2 le matin pot 1g

83,00

4 - Seolestend - contraceptif

66,80 se laver avec le pied

5 - Flammazine pommode

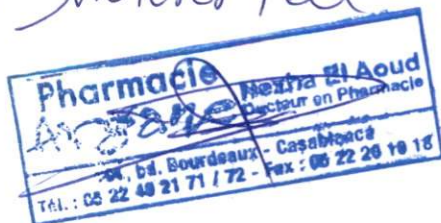
1 app 1/2 sur le pied.

87,30

6- Dermofix - crème



1a1 en interortel



~~DR. K. BALINE~~  
~~Dermatologue-Vénérologue~~

RW le 16-08-2023

à 14h pour  
contrôle

---

total = 692,00





LOT / BATCH: 18496  
FAB / MFR: 10-2022  
EXP: 09-2025

## FLAMMAZINE® 1%

Crème

Tube de 50 g

Sulfadiazine Argentique

50 g e

PPV: 66,80 DH

**Veillez 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 plus d'informations.
- 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.

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### Composition qualitative et quantitative

Sulfadiazine Argentique (DCI)	1 g
-------------------------------	-----

Excipients ..... Q.S.P. .... 100 g

#### EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Alcool cétylique et propylène glycol.

#### Forme 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

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 SYSTEMATIQUÉMENT 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 icteré 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.

# ***SEDASTERIL+***

## ***CREME LAVANTE ANTI-BACTÉRIEN\****

SD36 0326  
LOT PER  
Prix 89-00

imidopropyl bétaine, Lauryl  
chlorphenesin, Salicylic Acid,  
chloride And Nitrate), Sodium  
isothiazolinone.

enfant à partir de 3 ans et de  
allaitantes).

- Nettoyage quotidien du visage et du corps.

\* Contient un agent anti-bactérien, efficacité testée en laboratoire sur *Pseudomonas aeruginosa*,  
*staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

### **MÔDE D'EMPLOI :**

Utiliser quotidiennement la crème lavante sur le visage et le corps. En  
usage externe, une à deux fois par jour. Utiliser sur la peau et les  
muqueuses préalablement mouillées, faire mousser, puis rincer à l'eau.  
Éviter tout contact avec les yeux. En cas de contact, rincer abondam-  
ment.

### **PRESENTATION :**

- Flacon de 125 ml
- Flacon de 250 ml

LABORATOIRES JUVA SANTE  
8, Rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS  
FRANCE





# DASEN® 10000 UI

## Comprimé Enrobé Gastro-résistant

### Boîte de 40 comprimés

### Serrapeptase

**Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :**  
« Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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

PPV :

EXP :

Lot N° :

47,80

**Sportifs**

Sans objet

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet

**Contra-indications et effets notoire**

une orange S.

**DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

usage :

**voie d'administration, fréquence**

**de traitement**

ir.

**Administration :**

un verre d'eau.

quelques jours de traitement. Si les troubles persistent, consultez votre médecin.

**Précaution à tenir en cas de surdosage**

contactez immédiatement votre médecin qui vous indiquera l'antidote le plus proche.

**Précaution à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs**

**doses**

Sans objet.

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

## 1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique**

Enzymothérapie à visée Anti-œdémateuse et Fluidifiante.

(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitement d'appoint des œdèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Contre-indications**

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi**

- Réservé à l'adulte.

- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.

- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter

- L'association de muco-modificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

- Grossesse : en l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

- Allaitement : par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

**Interactions avec d'autres médicaments**

Sans objet

**Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse :**

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

**Allaitement :**

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et œdème de Quincke.

- Manifestations cutanées à type d'éruptions érythémateuses, érythématopulvales d'origine allergique ou non.

## 5. COMMENT CONSERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte de DASEN® 10000UI Comprimé. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Les médicaments ne doivent pas être éliminés dans les jetons dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

**QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

**Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**

Serrapeptase.....10000 unités\*

**Composition qualitative en excipients :**

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté, Acétophtalate de cellulose, Jaune orange S, Oxyde de titane (E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

\*1 Unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1mg de Serrapeptase.

**Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

Laboratoires SYNTHEMEDIC  
20-22, Rue Zoubeir binou Al Aouam  
Roches noires  
20300 Casablanca, Maroc.

**Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc**

Sans objet.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**  
09/2019.

**Conditions de prescription et de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.



#### الأثار الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

- الإسهال (عند الكبار).

#### الأثار الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السلاق (عدوى ناتجة عن الفطريات التي تسمى المبيضات، وتظهر على شكل بقع بيضاء، لاسيما عند تناول جرعات مرتفعة).
- التهابات في الفم أو على طغلك هذه الأثار الجانبية، فاصلي على أخذ أوغمنتين.

PPV: 222,00 DH  
LOT: 651619  
PER: 02/25



Augmentin est une marque déposée  
des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

#### الأثار الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند تناول الدم:

- انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء (التهاب).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

#### أثار جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر أثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (إلا أن ترددها نادر):

- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).
- التهاب القشعر الحاد الذي يحد من تناول (التهاب السحايا العظمي).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه تورمات الجلد، لاسيما حول الفم والأنف والعينين.
- سقيش جلد (حساسية)، وشكل من الطفح جلد يتسبب في انفصال جلد جلد.
- الجذري: متلازمة ليليل.
- طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تورمات صغيرة تحتوي على فيح (التهاب).
- طفح حشوي أحمر يصاحبه تورمات تحت الجلد وتورمات (بثور عميقة).
- متلازمة الأورام الشبيهة بالإنفلونزا مع طفح جلدي وحصى وتضخم في الغدة.
- طبيعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط العدلات) وإزيمات الكبد).
- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصلي طبيبك على الفور.
- التهاب الكبد.
- اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة يلتصقها الكبد).
- للبشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.
- التهاب الكلى.
- استسالة منة نخر الدم.
- فرط النشاط.
- تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوغمنتين أو يمد).
- اللسان الأسود (الشعر اللسان).
- تورم الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

#### الأثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي).
- بولرات في البول.

#### التصريح بالأثار الجانبية:

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، العرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك بصفة خاصة على الأطفال. يمكنك أيضا الإبلاغ عن الأثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ عن الأدوية GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشدي وشارع أبو خديجة الدار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني vigilance.na@gsk.com

#### 5. كيف يمكن حفظ أوغمنتين:

- يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول
- تاريخ انتهاء الصلاحية
- لا ينبغي استخدام أوغمنتين إذا كان
- على العبوة.
- شروط الحفظ

يحفظ بعيدا عن الرطوبة وفي

#### تحذيرات خاصة:

لا ينبغي رمي الأدوية في شبكات الصرف الصحي. استشر الصيدلي عن



**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour

buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, com

Amoxicilline/acide clavulanique

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant) car vous ou votre enfant souffrez d'une maladie dont les symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, et de bêta-lactames

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de nombreuses infections. Il est composé de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Ces deux molécules appartiennent à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », dont certaines sont actives (dites « actives ») et d'autres sont inactives (dites « inactives »). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) agit en empêchant les bactéries de résister à l'action de l'antibiotique.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections des os et des articulations.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, ne prenez pas AUGMENTIN.

#### Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (dites « réaction allergique ») à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement de la gorge.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une éruption cutanée (une réaction allergique) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'un des cas ci-dessus.**

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

#### Avertissements et précautions

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

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

#### Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer de nouvelles réactions, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une insuffisance rénale.

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains effets indésirables. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

#### Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose, de l'urée, de la créatinine) vous devez prévenir votre médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. En fonction des résultats de ces types de tests.

#### Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, la réaction allergique est plus élevée.

#### الأثر الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

- الإسهال (عند الكبار).

#### الأثر الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السلاق (عدوى ناتجة عن الفطريات التي تسمى المبيضات، وتظهر على شكل بقع بيضاء، لاسيما عند تناول جرعات مرتفعة).
- التهابات في الفم أو على طغلك هذه الأثر الجانبية، فاصلي على أخذ أوغمنتين.

PPV: 222,00 DH  
LOT: 651619  
PER: 02/25

Augmentin est une marque déposée  
des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

#### الأثر الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند تناول الدم:

- انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء (الخلايا البيضاء).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

#### أثر جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر آثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (إلا أن ترددها نادر):

- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).
- التهاب القشعرير الحاد الذي يحد من تناول (التهاب السحايا العظمي).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه تورمات الجلد، لاسيما حول الفم والأنف والعينين.
- سقيش جلد (حساسية)، وشكل من الطفح أكثر حدة يتسبب في انفصال جلد الجلد.
- طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تورمات صغيرة تحتوي على فيح (التهاب).
- طفح حشوي أحمر متصاحب تورمات تحت الجلد وتورمات (بثور عميقة).
- متلازمة الأورام الشبيهة بالإنفلونزا مع طفح جلدي وحصى وتضخم في الغدة.
- طفح (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط العدلات) وإزيمات الكبد).
- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص طبيبك على الفور.

- التهاب الكبد.
- اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهو مادة يلتصقها الكبد).
- للبشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.
- التهاب الكلى.
- استسالة منة نخر الدم.
- فرط النشاط.

- تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوغمنتين أو يه).
- اللسان الأسود (الشعر اللسان).
- تورم الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

#### الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي).
- بولورات في البول.

#### التصريح بالأثر الجانبية:

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، العرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك بصفة خاصة على الأطفال. يمكنكم أيضا الإبلاغ عن الأثر الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ عن الأدوية GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشدي وشارع أبو خديجة الدار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني vigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أوغمنتين؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام أوغمنتين إذا

على العبوة.

شروط الحفظ

يحفظ بعيدا عن الرطوبة وفي

تحذيرات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في شب

المزانية. استشر الصيدلي عن



**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre p

buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, com

Amoxicilline/acide clavulanique

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant) car vous ou votre enfant souffrez d'une maladie dont les symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, et de bêta-lactames

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de nombreuses infections. Il est composé de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Ces deux molécules appartiennent à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », dont certaines sont actives (dites « actives ») et d'autres sont inactives (dites « inactives »). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) agit en inhibant l'action de certaines enzymes bactériennes.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections des os et des articulations.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, ne prenez pas AUGMENTIN. Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin.

**Ne prenez jamais AUGMENTIN :**

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (dites « réaction allergique grave ») à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement de la gorge.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une éruption cutanée (une éruption cutanée) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'un des cas ci-dessus.**

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

#### Avvertissements et précautions

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

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de celui indiqué dans la notice.

#### Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer de nouvelles. Il est important de surveiller les réactions allergiques, les convulsions et une infection des reins.

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains effets indésirables. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

#### Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose, de l'urée, de la créatinine), informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AUGMENTIN. En effet, ces analyses peuvent être influencées par la prise d'AUGMENTIN.

#### Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, la réaction allergique est plus élevée.



87,30

# DERMOFIX® Crème

## Sertaconazole

.....2 g  
 (que) .....100 g

ycosique à usage topique. Son spectre d'activité s'avère très large :  
 picans, *C. tropicalis*, *C. spp.*, *Pityrosporum orbiculaires*)  
 Epidermophyton et Microsporum)  
 menteux (*Aspergillus*)  
 anti-mycosiques  
 ques et Streptocoques)

Tinea : Dermatoses superficielles de la peau telles que dermatophytoses : Tinea pedis (pied d'athlète), Tinea corporis (Eczéma marginé de Hebra), Tinea capitis (Herpès circiné), Tinea barbae (Sycosis), et Tinea manus, Candidoses (Minilose) et Pityriasis versicolore (*Pityrosporum orbiculare*).

### Effets indésirables :

Le Sertaconazole présente une innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de réaction de photosensibilité n'a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications n'entraînant jamais la suspension du traitement.

### Conditions particulières d'emploi :

Dermofix ne convient pas à l'usage ophtalmique.

Après l'application dermique de grandes quantités, on ne détecte pas de niveaux plasmatiques. Malgré cela, son innocuité n'a pas été démontrée chez le nouveau-né et chez la femme enceinte ou allaitante.

### Posologie usuelle, voie et mode d'administration :

Voie topique.

Appliquer la crème une fois par jour (de préférence le soir) ou deux fois (matin et soir), doucement et uniformément, en essayant de couvrir 1 cm de peau saine (environ) autour de la zone à traiter.

La durée du traitement varie d'un patient à l'autre en fonction de l'agent étiologique et de la localisation de l'infection.

En général, on recommande quatre semaines de traitement afin d'assurer une guérison clinique et microbiologique complète et d'éviter ainsi toute récurrence, cette guérison clinico-microbiologique peut apparaître entre deux et quatre semaines de traitement.

Pityriasis versicolor : 2 semaines

Dermatophytose : 2 à 4 semaines

Candidose : 2 à 4 semaines

### Formes et autres présentations :

Dermofix® crème 2% tube de 30 g

Dermofix® poudre flacon de 30 g

Dermofix® Solution 2% flacon de 30 ml

Dermofix® Gel 2% flacon de 50 g

Dermofix® Gel 2% flacon de 100 g

Gyno-dermofix® 300 mg boîte de 1 ovule.

### Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.  
 Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
 S/L FERRER INTERNATIONAL