

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 19-19 Société : RAM 173271

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : FAKIR ABID

Date de naissance : 1.1.1950

Adresse : 13 Mohammed Abderrahman Bougaghe

Tél. : 0665.17.98.27 Total des frais engagés : 1000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/08/2023

Nom et prénom du malade :

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) :



RELEVE 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
25/08/2023	69,00			dr. K. BALINI Dermatologue-Vénérologue

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien Dr. K. BALINI Médecin et Chirurgien Docteur en Pharmacie Bordeaux - Casablanca 05 21 71 11 11 Fax: 05 22 26 10 18 092010982	Date	Montant de la Facture
	05/08/23	692,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaire, 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
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESSES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفيه
ORDONNANCE



الزيراوي
ZIRAOUI

le 05/08/2023

Darras Fouzia.
222,00 + 126,30



1/- Augmentin 1g
47,80 15x3/5 ptt 10g.



2/- Dosen ep.
1 cp x 2/5



3 - Oclus 20 mg. gell
52,80 1gell 1 le motm ptt 10g
83,00

4 - Seebest Kral - ondiséptique
66,80 se laver avec le pied



5 - Flammaxine nommose
1 app 1 sur le pied.



87,30

6 Dermo fix - crème

1x1 en interstital



DR. K. BALINE
Dermatologue Vétologue

RW le 16-08-2023

à 14^h 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

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

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 :

Veuillez 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 sulfamides 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 DOUCE 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 ictere

nuclease, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

Allaitemant :

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 Morphenesin, Salicylic Acid, hloride And Nitrate), Sodium isothiazolinone.

nfant à partir de 3 ans et de aitantes).

- Nettoyage quotidien du visage et du corps.

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

MODE 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 abondamment.

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.

Envisageants à effets notoires

une orange S.

DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

usage :

voie d'administration, fréquence et de traitement

ir.

stration :

un verre d'eau.

ques jours de traitement. Si les troubles persistent, contactez immédiatement votre médecin.

Vite à tenir en cas de surdosage

contactez immédiatement votre médecin ou l'antipoison le plus proche.

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

Sans objet.

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

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et œdème de Quincke.

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

5. COMMENT CONERVER 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 en les jetant 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, Acétophthalate 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 SYNTHAMEDIC

20-22, Rue Zoubeir bnou 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.

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.

الأثر الجانبي الشائع جداً:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:
• الإسهال (عذ الفكل).

الأثر الجانبي الشائع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:
• السُّلائل (غير نتيجة عن الطريق التي تسمى الميغيلات، وينتشر على سطح الجلد، لا سيما عند التأول جر عات مرقمة).
• الغثيان، لا سيما عند الكريات البولينام.

• انتفاخات في المعدة أو على طبلة هذه الأثار الجانبية، فاعمل على إتخاذ اجراء

PPV : 222,00 DH

LOT : 651619

PER : 02/25



Augmentin est une marque déposée
des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

وكل

الأثر الجانبي النادر الذي يمكن أن تظهر عند تناول الماء (تحليل الدم):

- التهاب عد العدويات التي تسامم في نفخ الدم (الصفراء).
- التهاب عد الكريات البولينام.

الأثر الجانبي النادر:

- يمكن أن تظهر الأثر الجانبي لأخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (لا ترددوا في طلب تحليل الدم).
- ردود فعل تحسسية (نظر أعلاه).

• التهاب الأمعاء الغليظة (نظر أعلاه).

- التهاب القشاء الحادى الذي يحيط بالساناخ (التهاب السحايا العصبية).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:

• ملتحم شنر يصاحبه تجدادات متوقفة، لاتتما حول الماء والأتف والعنق.
ستيفنونسون)، وشكل من الملتحم أكثر حدة يتسبب في الفحص جلدي حاد.

• ملتحم جذري أحمر منتشر تصاحبته تجدادات صغيرة تنتهي على قبع (التهاب الجلد: متلازمة نورمان لوك).

• ملتحم جذري أحمر تصاحبته كل تجداد تجدادات (ذئبة العصب).

• متلازمة الأعراض الشديدة بالاقتران مع ملتحم جذري حمر وتصضم في المرض (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (ارتفاع الميغيلات) وإلزيمات الـ).

• إن ظهر عليك أحد هذه الأمراض، فاتصل بطبيبك على الفور.

• التهاب الكبد،

• البرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيبرين في الدم (وهي مادة ينتجها

• البشرة وفي المنطقة اليعسوس من العين).

• التهاب الكلية

• استقلالية نفخ الدم

• فرط التشاطط

• تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جر عات مرتفعة من أو خففان أو بهم).

• اللسان الأسود (تشعرر اللسان):

• تون الأستان (لدى الأطفال)، ويفتني عموماً عند فرش الأسنان.

• الأثر الجانبي الذي يمكن أن تظهر عند إبراء تحليل الدم أو البول:

• التهاب عد الكريات البولينام

• التهاب عد الكريات الحمراء (أقرن الدم الانتعاشي):

• بلورات في البول.

التصریح بالآثار الجانبیة:

إن شعرت بأثر غير متسبباً، المرجح بخبر الطبيب أو الصيدلي. يطبق ذلك

ذكر بهذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الأثر الجانبي مباشرةً عبر نظام الإبلاغ

GlaxoSmithKline Maroc 42-44

دار البيضاء 10000. أو على البريد الإلكتروني: vigilance.na@gsk.com

5. **كيف يمكن حفظ أو حفظ**

يحفظ بعيداً عن مرآى ومتطرلاً

تاريخنتهاء الصلاحية

لا ينفي استخدام أو هفتنان به

على العلبة

شروطحفظ

يحفظ بعيداً عن الرطوبة وفهي

تحذيرات خاصة

لا ينفي رسم الأدوية في شد

الملاية. استقر الصيدلي عن

N200884-01
Augmentin



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre p

buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, com

Amoxicilline/acide clavulanique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce 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 à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été donné pas à d'autres personnes). Il pourrait leur être nocif.
- Les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, 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, y compris la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique, appartenant à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) inhibe l'inactivation.

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

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

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations 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 vous souffrez de mononucléose infectieuse,
- si vous êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- si vous 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 adapté ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer de la douleur dans les muscles et les os, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation des articulations. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges et fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose par le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. Ensuite, demandez à votre pharmacien de faire ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou allez prendre tout autre médicament.

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

الأثر الجانبي الشائع جداً:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:
• الإسهال (عذ الفكل).

الأثر الجانبي الشائع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:
• السُّلائل (غير نتيجة عن الطريق التي تسمى الميغيلات، وينتشر على سطح الجلد، لا سيما عند التأول جر عات مرقمة).
• الغثيان، لا سيما عند الكريات البولينام.

• انتفاخات في المعدة أو على طبلة هذه الأثار الجانبية، فاعمل على إتخاذ اجراء

PPV : 222,00 DH

LOT : 651619

PER : 02/25



Augmentin est une marque déposée
des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

وكل

الأثر الجانبي النادر الذي يمكن أن تظهر عند تناول الماء (تحليل الدم):

- التهاب عد العدويات التي تسامم في نفخ الدم (الصفراء).
- التهاب عد الكريات البولينام.

الأثر الجانبي النادر:

- يمكن أن تظهر الأثر الجانبي لأخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (لا ترددوا في طلب تحليل الدم).
- ردود فعل تحسسية (نظر أعلاه).

التهاب الأمعاء الغليظة (نظر أعلاه):

- التهاب القشاء الحاد الذي يحيط بالسانخ (التهاب السحايا العصبية).
- ردود فعل الجلدية الحادة.

• ملتحم شرقي يصاحبه تحدبات وقوف العصب، لاتهموا حول الماء والأتف والعلف.
ستيفنونسون)، وشكل من الملتحم أكثر حدة يتسبب في الفحص جلدي حاد.

• ملتحم جندي أحمر منتشر تصاحبه تحدبات صفراء تنتهي على قبع (التهاب الجلد: متلازمة نهر لندن).

• ملتحم جندي أحمر تصاحبه كل تحدب العصب (ذئب العصب).

• متلازمة الأعراض الشديدة بالإلتقرن مع ملتحم جندي حمر وتصضم في المرض (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (ارتفاع الميغيلات) وإلزيمات العصب).

• إن ظهر عليك أحد هذه الأمراض، فاتصل بطبيبك على الفور.

← التهاب الكبد.

• البرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيبرين في الدم (وهي مادة ينتجها البشرة وفي المنطقة اليعسوس من العين).

• التهاب الكلية.

• اسفلطة ند نفخ الدم.

• فرط التشاطط.

• تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جر عات مرتفعة من أو خففان أو بهم).

• اللسان الأسود (تشعر السنان).

• تون الأسنان (لدى الأطفال)، ويفتني عموماً عند فرش الأسنان.

• الأثر الجانبي الذي يمكن أن تظهر عند إبراء تحليل الدم أو البول:

• التهاب عد الكريات البولينام.

• التهاب عد الكريات الحمراء (أثر الماء العادي).

• بلورات في البول.

التصریح بالآثار الجانبیة:

إن شعرت بأثر غير متسبباً، المرجح بخبر الطبيب أو الصيدلي. يتحقق ذلك ذكره بهذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الأثر الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ GlaxoSmithKline Maroc 42-44 الدار البيضاء 10000. أو على البريد الإلكتروني vigilance.na@gsk.com

5. **كيف يمكن حفظ أو حفظ**

يحفظ بعيداً عن مرآى ومتطرلاً.

تاريخنتهاء الصلاحية

لا ينفي استخدام أو هفتنان به على العلبة.

شروط النقل

يحفظ بعيداً عن الرطوبة وفي تحفظات خاصة

لا ينفي رسم الأدوية في شهادة

المزايا: استقرار 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

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été donné pas à d'autres personnes). Il pourrait leur être nocif si maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect dans cette notice, parlez-en au pharmacien ou au médecin.

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, y compris la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique, appartenant à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) inhibe l'inactivation.

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre pharmacien vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, demandez conseil à votre pharmacien ou votre médecin.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

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

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus.

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

Avertissements et précautions

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

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

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

Dans certains cas, votre pharmacien pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage adapté.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer de nouvelles réactions allergiques, des convulsions et une inflammation de la peau.

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

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose par le pharmacien ou l'infirmière) que vous prenez AUGMENTIN. Ensuite, demandez à votre pharmacien ou à votre pharmacien les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre pharmacien ou votre pharmacien si vous prenez, ou allez prendre tout autre médicament.

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

N200884-01



87,30

DERMOFIX® Crème Sertaconazole

..... 2 g
..... 100 g

Ycosique à usage topique. Son spectre d'activité s'avère très large :
picans, C. tropicalis, C. spp., Pithyrosporum orbiculaires)
Épidermophyton et Microsporum)
mentoux (Aspergillus)
anti-mycosiques
ques et Streptocoques)

1. Maladies superficielles de la peau telles que dermatophytoses : Tinea pedis (pied d'athlète), Tinea cruris (céma marginé de Hebra), Tinea corporis (Herpès circiné), Tinea barbae (Sycosis), et Tinea manus, Candidoses (Minillose) et Pityriasis versicolor (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 récidive, 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