

## 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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 0052077

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0012425

Société : 174029

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : HARWAL Noufissa Ube CHATANI Nohem

Date de naissance : 21.01.1953

Adresse : 23 Res EBAC N°13 Dcfa Casa

Tél. : 0663635349

Total des frais engagés : 1123,40

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. BOUAMAMA sophia  
Hepato-Gastroentérologue et proctologue  
59, Bd. Oued Daoura, Lot. Chahdia  
Oulfa - Casablanca - Tel: 0520 58 73 95

Date de consultation : 26/08/2023

Nom et prénom du malade : Harwal Noufissa

Age : 70

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : 02 Asclé

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° : AA-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
26/08/23	Control gratuit			

**DOUMAMA sophia**  
 Gynécologue et Proctologue  
 50, Bd. Oued Daoura, Lot. Chahdia  
 Casablanca - Tel: 0520 58 73 95

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

26/08/23

1123,40

# 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  
 AM PC IM IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

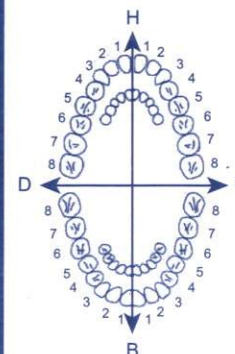
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents  
 Traitées

Nature des  
 Soins

Coefficient



Coefficient  
 DES TRAVAUX

MONTANTS  
 DES SOINS

DEBUT  
 D'EXECUTION

FIN  
 D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

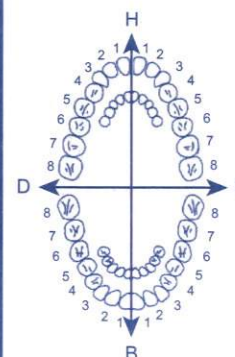
(Création, remont, adjonction)  
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient  
 DES TRAVAUX

MONTANTS  
 DES SOINS

DATE DU  
 DEVIS

DATE DE  
 L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Dr BOUAMAMA Sophia

Spécialiste en Hépatogastro-entérologie

Proctologie médicale et chirurgicale

Endoscopie digestive

Echographie abdominale

Lauréate de la faculté

de médecine - Casablanca

Ancienne médecin au CHU Ibn Rochd



الدكتورة بوعمامة صوفيا

أخصائية في أمراض الجهاز الهضمي والكبد

أمراض وجراحة المخترج

المنظار الداخلي للمعدة والقولون

الفحص بالصدى

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد

## ORDONNANCE

Casablanca, le 26/08/2023

Hamwal Naufise



pdt 14 jours  
Après repas

133,60  
1/ Amoxil 1g cp

132,00 x 2 1cp x 21j

2/ C-bac 500 mg cp

29,00 x 2 1cp x 21j

3/ Zyrtec 500 mg cp

226,00 x 2 1cp x 21j

4/ Esac 40 g cp

55,00 x 2 1cp x 21j

5/ ultraferm gel

123,40 1gel x 21j

pdt 3 semaines

شارع واد الداورة، رقم 35، الطابق الأول، مدار الشهيدة، الألف - الدار البيضاء

Bd. Oued Daoura, Rue 35, N° 59, Etage 1, Rdpt Chahdia, Oulfa - Casablanca

Tél : 05 20 58 73 95 - E-mail : dr.bouamama@gmail.com



ULTRA-LEVURE 250 mg,  
30 gélules



6 118001 310166

**RA-LEVURE® 250mg**  
**CNCM 1-745**

EXP. :  
صالح لغاية:

Fab :  
منع:

Lot :  
مجموعة:

07 2025

07 2022

1082

BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

#### Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéfectifs ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est altéré).

#### Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :

- Température supérieure à 38°C,
- Douleurs fortes au niveau du ventre,
- Présence de sang dans les selles,
- Vomissements associés à la diarrhée,
- Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.

- *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 pourrait donner des résultats faussés lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

#### Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

able

tre ce médicament. Elle contient des informations importantes

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, relire.

tes, adressez-vous à votre pharmacien.

urs, consultez votre médecin, ntés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés cin ou votre pharmacien.

re pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

re ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

poudre pour suspension buvable ?

ou poudre pour suspension buvable ?

oudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 sous forme lyophilisée

le : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* ards de cellules reviviscentes).

sension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise

élopier une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée

ension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les

ation orale.

à votre pharmacien.

prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension

ULTRA-LEVURE 250 mg,  
30 gélules



6 118001 310166

**RA-LEVURE® 250mg**  
**CNCM 1-745**

EXP. :  
صالح لغاية:

Fab :  
منع:

Lot :  
مجموعة:

07 2025

07 2022

1082

BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

#### Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéfectifs ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est altéré).

#### Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :

- Température supérieure à 38°C,
- Douleurs fortes au niveau du ventre,
- Présence de sang dans les selles,
- Vomissements associés à la diarrhée,
- Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.

- *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 pourrait donner des résultats faussés lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

#### Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

able

ndre ce médicament. Elle contient des informations importantes

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, relire.

lles, adressez-vous à votre pharmacien.

urs, consultez votre médecin, ntés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés cin ou votre pharmacien.

re pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

re ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

poudre pour suspension buvable ?

ou poudre pour suspension buvable ?

oudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM 1-745 sous forme lyophilisée

le : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* ards de cellules reviviscentes).

sension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise

élopier une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée

ension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les

ation orale.

à votre pharmacien.

prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension

# ESAC® 40 mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Ésoméprazole ..... 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont le saccharose : q.s.p. 1 gélule gastro-résistante

**Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

**Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?**

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

**Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,

- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

**Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :**

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du glucose, ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

gastro-œsophagien.

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de

appelée Helicob

La dose initiale

clarithromycine

- Traitement de

non stéroïdiens

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans.

Ne suivez pas les instructions de votre médecin et ne prenez pas de médicament sans avis médical.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, n'oubliez pas de prendre la dose suivante.

**Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent après l'arrêt du traitement.

**Effets indésirables fréquents**

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

- Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

**Effets indésirables peu fréquents**

(chez moins de 1 % des patients traités) :

- Sensation vertigineuse, œdème périphérique, parosmésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

**Effets indésirables rares**

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

- Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du poids corporel.

ESAC® 40 mg  
ésoméprazole  
28 gélules  
PROMOPHARM S.A.



326,00



# ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Ésoméprazole ..... 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s p 1 gélule gastro-résistante

**Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

- ESAC est utilisé dans :
- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.
  - Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

**Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?**

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

**Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons.
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

**Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :**

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Grossesse

gastro-duodé

Adultes :

- Traitement

appelée Helic

La dose initial

clarithromycin

- Traitement d

non stéroïdien

La dose habituel

à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodé

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et n'hésitez pas à lui demander conseil.

**Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez**

**Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien**

**Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :**

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement norma

**Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est sus

occasionnellement des effets indésirables chez certaines pe

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et

du traitement.

**Effets indésirables fréquents**

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements,

flatulences.

**Effets indésirables peu fréquents**

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

**Effets indésirables rares**

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie

(engorgement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

226,00

AMOXIL 1g  
24 comprimés dispersibles



PPV : 103,60 DH  
LOT : 651596  
PER : 01/25



## C-BAC® 500 mg

Boîtes de 7 et 14 comprimés enrobés

Clarithromycine

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament ou a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. QU'EST-CE QUE C-BAC 500 mg COMPRIMÉS ENROBÉS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

ANTIBIOTIQUE de la famille des macrolides.

#### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles. Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (douleur ou gastrite).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE C-BAC 500 mg COMPRIMÉS ENROBÉS ?

**Ne pas utiliser C-BAC 500 mg comprimés enrobés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez d'autres médicaments connus pour provoquer des troubles graves du rythme cardiaque.
- En association avec :
  - La colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
  - L'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate),
  - La dapsosine (médicament utilisé dans le traitement de l'acné sévère),
  - L'avazant (médicament dans le traitement de l'impuissance sexuelle).
- La cronicarone (médicament utilisé en cas de troubles du rythme cardiaque)
- L'ergamine, la dihydroergoline, la méthylergoline, le méthysergide (médicaments de la migraine),
- L'yabradine (médicament anti-angoreux),
- L'éprelveine (médicament utilisé dans le traitement de certains cas d'insuffisance cardiaque),
- La mizastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),
- La pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement),
- La quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie),
- La ranolazine (médicament utilisé dans le traitement des

**C-BAC® 500 mg**  
Clarithromycine  
14 comprimés enrobés

**PROMOPHARM S.A.**



132,00

- symptômes de l'angine de poitrine),
- La simvastatine (médicament utilisé pour le cholestérol dans le sang),
- Le cisapride (médicament utilisé en cas d'oesophagie),
- L'astémizole (médicament utilisé en cas d'allergie),
- La tétracycline (médicament utilisé en cas de troubles de la digestion),
- Le ticagrelor (médicament utilisé pour le traitement de l'infarctus du myocarde),
- Le lopimide (médicament donné pour traiter la douleur),
- Le lopimide (médicament donné pour traiter la douleur),
- La dompéridone (médicament utilisé pour vomissements),
- (voir Prise en utilisation d'autres médicaments),
- Si vous avez un allongement de l'intervalle QT,
- Si vous ou une personne de votre famille a l'intervalle QT ou des troubles du rythme de pointe) (voir rubrique « Faites attention aux comprimés enrobés »).
- En cas de baisse du potassium dans le sang,
- Si vous avez à la fois une insuffisance rénale et une insuffisance hépatique.

En cas de doute, il est indispensable de consulter votre médecin ou votre pharmacien.

### Faites attention avec C-BAC 500 mg comprimés enrobés :

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les antibiotiques, pour éviter une possible interaction.

Ce médicament ne doit pas être associé avec :

- La colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
- La simvastatine (médicament utilisé pour le cholestérol dans le sang) en raison du risque d'atteinte musculaire, notamment de myopathie (maladie des cellules musculaires).

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les antibiotiques, pour éviter une possible interaction.

adaptez la prescription pour adapter le traitement à votre situation.

Informez votre médecin en cas :

- De maladie du foie (insuffisance hépatique) ou de maladie des reins (insuffisance rénale). Une adaptation de la dose peut s'avérer nécessaire.
- De maladie des reins (insuffisance rénale). Une adaptation de la dose peut s'avérer nécessaire.
- D'allongement de l'intervalle QT, d'une maladie du cœur, d'une baisse du potassium dans le sang ou de prise d'autres médicaments induisant un allongement de l'intervalle QT.
- De diarrhée en cours ou après votre traitement par C-BAC 500 mg comprimés enrobés en particulier si elle est sévère, persistante ou sanglante (risque de colite pseudomembraneuse).
- De prise concomitante de C-BAC 500 mg comprimés enrobés et d'anticoagulants oraux (warfarine) (risque hémorragique grave). Le contrôle de la coagulation (INR et taux de prothrombine) devra être fréquemment surveillé.
- De taux anormalement bas de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).
- La prise concomitante de clarithromycine est déconseillée avec :
- La tamsulosine (médicament utilisé dans le traitement de l'hypertrophie de la prostate),
- La bromocriptine, la cabergoline, le lisuride et la pergolide (médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson ou pour

## C-BAC® 500 mg

Boîtes de 7 et 14 comprimés enrobés

Clarithromycine

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament ou a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. QU'EST-CE QUE C-BAC 500 mg COMPRIMÉS ENROBÉS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

ANTIBIOTIQUE de la famille des macrolides.

#### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles. Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (douleur ou gastrite).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE C-BAC 500 mg COMPRIMÉS ENROBÉS ?

**Ne pas utiliser C-BAC 500 mg comprimés enrobés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez d'autres médicaments connus pour provoquer des troubles graves du rythme cardiaque.
- En association avec :
  - La colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
  - L'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate),
  - La dapsatine (médicament utilisé dans le traitement de l'écoulement précoce),
  - L'avazant (médicament dans le traitement de l'impuissance sexuelle),
  - La cronicarone (médicament utilisé en cas de troubles du rythme cardiaque)
- L'ergamine, la dihydroergoline, la méthylergoline, le méthysergide (médicaments de la migraine),
- L'warfarine (médicament anti-angoreux),
- L'éprelone (médicament utilisé dans le traitement de certains cas d'insuffisance cardiaque),
- La nicotiane (antispasmodique utilisé dans l'allergie),
- La pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement),
- La quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie),
- La ranolazine (médicament utilisé dans le traitement des

**C-BAC® 500 mg**  
Clarithromycine  
14 comprimés enrobés

**PROMOPHARM S.A.**



6 118000 242178

132,00

- symptômes de l'angine de poitrine),
- La simvastatine (médicament utilisé pour le cholestérol dans le sang),
- Le cisapride (médicament utilisé en cas d'oesophage),
- L'astémizole (médicament utilisé en cas d'allergie),
- La tétracycline (médicament utilisé en cas de troubles de la peau),
- Le ticagrelor (médicament utilisé pour le traitement de l'infarctus du myocarde),
- Le lopimide (médicament donné pour traiter la douleur),
- Le lopimide (médicament donné pour traiter la douleur),
- La dompéridone (médicament utilisé pour vomissements),
- (voir Prise en utilisation d'autres médicaments),
- Si vous avez un allongement de l'intervalle QT,
- Si vous ou une personne de votre famille a un allongement de l'intervalle QT ou des troubles du rythme de pointe) (voir rubrique « Faites attention aux comprimés enrobés »).
- En cas de baisse du potassium dans le sang,
- Si vous avez à la fois une insuffisance rénale et une insuffisance hépatique.

En cas de doute, il est indispensable de consulter votre médecin ou votre pharmacien.

#### Faites attention avec C-BAC 500 mg comprimés enrobés :

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les antibiotiques, pour éviter une possible interaction.

Ce médicament ne doit pas être associé avec :

- La colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),
- La simvastatine (médicament utilisé pour le cholestérol dans le sang) en raison du risque d'atteinte musculaire, notamment de myopathie (atteinte musculaire),
- Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les antibiotiques, pour éviter une possible interaction.

adaptez la prescription pour votre situation.

Informez votre médecin en cas :

- De maladie du foie (insuffisance hépatique),
- De maladie des reins (insuffisance rénale). Une adaptation de la dose peut s'avérer nécessaire.

D'allongement de l'intervalle QT, d'une maladie du cœur,

D'une baisse du potassium dans le sang ou de prise d'autres médicaments induisant un allongement de l'intervalle QT.

De diarrées en cours ou après votre traitement par C-BAC 500 mg.

De symptômes de colite pseudomembraneuse.

De prise concomitante de C-BAC 500 mg, comprimés enrobés et d'anticoagulants oraux (warfarine) (risque hémorragique grave).

Le contrôle de la coagulation (INR et taux de prothrombine) devra être fréquemment surveillé.

De taux anormalement bas de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

La prise concomitante de clarithromycine est déconseillée avec :

La tamsulosine (médicament utilisé dans le traitement de l'hypertrophie de la prostate),

La bromocriptine, la cabergoline, le lisuride et la pergolide (médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson ou pour





6 118000 160038



**Préparation :**

avant de que vous alliez, si vous pensez être enceinte ou planifiez demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, les vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

**AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartam :**

Le médicament contient 20 mg d'aspartam par comprimé. L'aspartam (E951) est

la source de

phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie

ou, une maladie

technique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être

correctement

COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

lez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de

le médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en

de doute.

ne discutez complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien

trier le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avez immédiatement le

éponge.

partissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent

le poids corporel

le jour, à administrer en deux ou trois prises.

se maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids

tel et par jour.

patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

le habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou

de 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.

infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.

Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) :

érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou

rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des

symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à

6 g par jour.

ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec

d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.

Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie

varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être

administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmière pourra

vous donner plus de détails.

La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport

à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AMOXIL ?

Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin

vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont

importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre,

elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent,

consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui

peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent

se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas,

informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser

des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang

fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées,

vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant

celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer

à votre médecin.

**ZYRDOL®**20 comprimés  
pelliculés 500 mg**RDOL®**  
ronidazole)120 ml  
30 ml

Comprimé pelliculé à 250 mg

**ZYRDOL® 500 mg** 20 comprimés  
pelliculés

PPV 29DH00

EXP 12/2025

LOT 29028 4

250 mg

500 mg

2, 500 g

500 mg

- La...
- Traitement curatif des infections opportunistes à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :  
Hypersensibilité aux nitro-imidazoles.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

- Déconseillés :
- Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
- Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.

- Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.

- A prendre en compte :

Fluoro-uracile

- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positiver un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

**CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES**

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

**LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE**

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

**POSOLOGIE USUELLE VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :



**ZYRDOL®**20 comprimés  
pelliculés 500 mg**RDOL®**  
ronidazole)120 ml  
30 ml

Comprimé pelliculé à 250 mg

**ZYRDOL® 500 mg** 20 comprimés  
pelliculés

PPV 29DH00

EXP 12/2025

LOT 29028 4

250 mg

500 mg

2,500 g

500 mg

- La.
- Traitement curatif des infections opportunistes à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :  
Hypersensibilité aux nitro-imidazoles.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

- Déconseillés :
- Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
- Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.
- Nécessitant des précautions d'emploi :
- Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.
- A prendre en compte :
- Fluoro-uracile
- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT**Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.  
D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.**CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES**

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

**LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE**

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

**POSOLOGIE USUELLE VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :