

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

- |   |                       |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| <input type="checkbox"/> 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 : 0012425

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HARWAL Noufissa

Ville : CITATION Néham

Date de naissance : 01/01/1953

Adresse : 23 Res ERAC N°13 Dptf case

Tél. : 663635349

Total des frais engagés : 1123,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



05 SEP. 2023

Date de consultation : 26/08/2023

Nom et prénom du malade : Hannal Noufissa

Age : 70

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Dé Asd

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
26/08/2023	Contrôle gratuit			 Dr. UAMAMA sophia Gastroentérologue et proctologue 10, Daoura, Lot. Chanda Tel: 0520 58 73 95

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/08/93	1123,40

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

## 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX [Empty box]
					MONTANTS DES SOINS [Empty box]
					DEBUT D'EXECUTION [Empty box]
					FIN D'EXECUTION [Empty box]
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
		H 25533412 00000000	G 21433552 00000000	B 35533411 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX [Empty box]
		<p><b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS [Empty box]
					DATE DU DEVIS [Empty box]
					DATE DE L'EXECUTION [Empty box]

# Dr BOUAMAMA Sophia

Spécialiste en Hépato-gastro-entérologie  
Proctologie médicale et chirurgicale  
Endoscopie digestive  
Echographie abdominale  
Lauréate de la faculté  
de médecine - Casablanca  
Ancienne médecin au CHU Ibn Rochd



# الدكتورة بوعمامنة صوفيا

أخصائية في أمراض الجهاز الهضمي والكبد  
أمراض وجرحية المخفر  
المنظار الداخلي للمعدة والقولون  
الفحص بالصدى

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد

## ORDONNANCE

Casablanca, le

26/08/2023

1/ Amoxil 1g cp  
132, n°x2 1cp x21/5

2/ C-bac 500mg cp  
29, n°x2 1cp x21/5

3/ Zyrddol 500mg cp  
226, n°x2 1cp x21/5

4/ Esac 400mg cp  
95, n°x2 1cp x21/5

5) ultraferane gel  
1gel x 21/5

Hanaf Nejfi

Pharmacie SALA  
Bd.Oum Rabie El Ouafaa 1/  
Magasin N° 14 rue Hassan  
Tél: 39.51.79 CASA  
BENABDERRAHMANE Salma

pdt 14 jours  
A pos hepas

pdt 1 mois A vert hepas

pdt 3 semaines

SV SV SV SV

ULTRA-LEVURE 250 mg,  
30 gélules



6 118001 310166

# RA-LEVURE® 250mg

*Saccharomyces boulardii CNCGM 1-745*

EXP. : صالح لغاية:

07 2025

Fab. :

07 2022  
BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

Lot :

25000

table

## **Indiquez ce médicament. Elle contient des informations importantes**

Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ils, adressez-vous à votre pharmacien.  
urs, consultez votre médecin.  
més dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés  
ci-dessus 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 ?

Ju poudre pour suspension buvable ?

## **Indiquez pour quelle utilisation de ce médicament**

**Indiquez pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?**  
250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCGM 1-745 sous forme lyophilisée

e : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii*  
ards de cellules reviviscentes).  
tension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise  
éloper une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une récidive de diarrhée  
ension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les  
ation orale.

l votre pharmacien.

## **Indiquez pour quelle utilisation de ce médicament**

### **Indiquez pour suspension buvable**

• Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable  
mentionnés dans la rubrique 6,

• Si vous êtes allergique aux autres levures,  
• Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central.

• Patients immunodéficients ou hospitalisés (en raison d'un état critique où dont le système immunitaire est affaibli).

### **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 2 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* CNCGM 1-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisée 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.

ULTRA-LEVURE 250 mg,  
30 gélules



6 118001 310166

# RA-LEVURE® 250mg

*Saccharomyces boulardii CNCGM 1-745*

EXP. : صالح لغاية:

07 2025

Fab. :

Lot :

1082 07 2022  
BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

table

## **Indiquez ce médicament. Elle contient des informations importantes**

Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
relire.

Ils, adressez-vous à votre pharmacien.  
urs, consultez votre médecin.  
nées dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés  
ci-dessus, veuillez lire également la rubrique « Utilisation d'autres médicaments ».

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 ?

Ju poudre pour suspension buvable ?

## **Indiquez pour quelle utilisation de ce médicament**

50 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCGM 1-745 sous forme lyophilisée  
e : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii*

ards de cellules reviviscentes).  
tension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise  
éloper une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une récidive de diarrhée  
ension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les  
ation orale.

l votre pharmacien.

## **Indiquez pour quelle utilisation de ce médicament**

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

• Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCGM 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 immunodéficients ou hospitalisés (en raison d'un état critique où dont le système immunitaire est affaibli).

## **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 2 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* CNCGM 1-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
  - ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisée 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.



# ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez 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

Esomeprazole ..... 40 mg

Sous forme d'esomeprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et sucre d'orge : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

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-résistantes.

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-oesophagien : traitement de l'oesophagite 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 kétocozaïole (chez 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 sucre, 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-duodénal

Adultes :

- Traitement appelle Helic

La dose initiale clarithromyci

- Traitement d

non stéroïdiens

La dose habitua

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 20 mois 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 pharmacie.

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 l'avez pas oubliée mais poursuivez votre traitement normal.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est suscité occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. 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, flatulence.

Effets indésirables rares

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

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

).

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

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynecomastie (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 nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance



6 118000 241928

dur une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

une fois par jour. La dur

226,00

ndre ce médicament car

s.

reire, le médecin ou votre pharmacien, à vous ou à votre enfant, pour être nocif, même si les parlez-en à votre médecin et indésirable qui ne serait

quel cas est-il utilisé ? Prendre AMOXIL comprimé

DANS QUELS CAS EST-IL

utilisé. Celui-ci appartient à

des bactéries dans

autres médicaments pour

AVANT DE PRENDRE

ne ou à l'un des autres maladie ou à la rubrique 6). Il peut dans antibiotique. Ceci peut des antiseptiques de la gorge, un an de la gorge. Un ou de tonnées ci-dessus. Les mentionnées avant de prendre AMOXIL, comprimé

gorge, ganglions enflés et gorgée, ganglions enflés et entre pharmacien avant de

entre pour explorer

ses de sang pour vérifier que le bébé se verter que le bébé se pour vérifier que le bébé se prenez AMOXIL. En effet,

prendre une : ou pourrez prendre

et de la goutte) avec

ment de la goutte). votre plus de la sénigment du sénigment il collage des grâches et effectuer des grâches

Grossesse et allaitement  
Si vous êtes enceinte ou  
une grossesse, demandez  
de prendre ce médicament.  
**Conduite de véhicules :**  
AMOXIL peut provoquer  
des vertiges et des convulsions.  
Ne conduisez pas et n'utilisez  
**AMOXIL comprimé dispersible.**  
Ce médicament contient :  
une source de  
Phenylalanine. Peut être égale  
(PCU), une maladie  
génétique rare caractérisée  
éliminée correctement.

### 3. COMMENT PRENDRE AMOXIL

Veillez à toujours prendre ce  
votre médecin ou pharmacien  
cas de doute.

Faire dissoudre complètement  
remuer le mélange jusqu'à  
mélange.

Repartissez les prises  
être espacées d'au moins

**Posologie habituelle :**  
**Enfants pesant moins**

Toutes les posologies  
kilogrammes.

Votre médecin vous prescrira

votre bébé ou votre enfant  
et par jour, à administrer

La dose maximale :  
corps et par jour

Adultes, patients âgés :  
La posologie habituelle :  
750 mg à 1 g toutes les 8 h

**Infections sévères :**  
**Infection des voies :**  
Maladie de Lyme (érysipèle migrante isolé ou rose) : 4 g par jour,

symptômes plus graves :  
6 g par jour

**Ulcère de l'estomac :**  
d'autres antibiotiques et

La posologie habituelle :  
750 mg à 1 g toutes les 8 h

**Infections sévères :**  
Maladie de Lyme (érysipèle migrante isolé ou rose) : 4 g par jour,

symptômes plus graves :  
6 g par jour

**Problèmes rénaux :**  
Si vous souffrez de problèmes

à la posologie habituelle.

**Pendant combien de temps :**  
Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin

vous la 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'en aviez dû :**

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

compressions 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.

AMOXIL 1g  
24 comprimés dispersibles



6 118000 160045

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

**C-BAC® 500 mg**

**Clarithromycine**  
14 comprimés enrobés

**PROMOPHARM s.a.**



6 118000 242178

**C-BAC® 500 mg**

**Clarithromycine**  
14 comprimés enrobés

**PROMOPHARM s.a.**



6 118000 242178



6 118000 160038

**laitement:**  
aînée ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez  
demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

**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 une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (U), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

**COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?**  
Ne touchez pas le médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Ille dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien muer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avez immédiatement le jus espacées d'au moins 4 heures.

**Prise habituelle:**  
Les personnes pesant moins de 40 kg :

Le pharmacien vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre enfant.

La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel par jour, à administrer en deux ou trois prises.

La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

**patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :**  
La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

**Infections des voies urinaires :** 750 mg à 1 g trois fois par 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 infirmier/ère 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 devraient 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.

PPV : 55,00 DH  
LOT : 651592  
PER : 02/25

**ZYRDOL®**  
20 comprimés pelliculés 500 mg



**RDOL®**  
(ronidazole)

120 ml  
3 ml

- Comprimé pelliculé à 250 mg

**ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés**

250 mg

500 mg

2. 500 g

500 mg

PPU 29DH00

EXP 12/2025  
LOT 29028 4

.....

.....

.....

.....

- La.

- Traitement curatif des infections bactériennes 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-imidazolés.

- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

EN CAS DE DOUCE, 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 sucre. 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) : 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 paracinétique :

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 FAÇON 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.

#### POSÉOLOGIE 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  
3 ml

- Comprimé pelliculé à 250 mg

**ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés**

250 mg

500 mg

2. 500 g

500 mg

PPU 29DH00

EXP 12/2025  
LOT 29028 4

.....

.....

.....

.....

- La.

- Traitement curatif des infections bactériennes 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-imidazolés.

- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

EN CAS DE DOUCE, 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 sucre. 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) : 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 paracrinique :

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 FAÇON 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.

#### POSÉOLOGIE 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 :