

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M23-002401

173983

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : BENBIHI Tijani
 Date de naissance : 13/03/1946
 Adresse : BP 213
 51000 El Hafez
 Tél. 0661316261 Total des frais engagés : 860,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/07/2023
 Nom et prénom du malade : BENBIHI TIJANI Age:
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Soins dentaire
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : El Hafez 03/07/2023 Le : 03/07/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmagénie ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MME DOUNYA MOHATTANE 42 Avenue Hassan I El Hajeb Tél. : 05 35 54 30 38 INPE 132045733	22/06/2023	169,30
	03/07/2023	191,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	22/06/23	Panoramique T151	200,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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																	
	48	Extraction	3713	CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text" value="3713"/>																
	48	Consultation CS		MONTANTS DES SOINS <input type="text" value="300,00"/>																
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text" value="22/06/23"/>																
				FIN D'EXECUTION <input type="text" value="03/07/23"/>																
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX																
	<table border="1"> <tr><td colspan="2">H</td></tr> <tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td colspan="2">D</td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr> <tr><td colspan="2">B</td></tr> <tr><td colspan="2">G</td></tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		<input type="text"/>
	H																			
25533412	21433552																			
00000000	00000000																			
D																				
00000000	00000000																			
35533411	11433553																			
B																				
G																				
	<p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JMILI Najib
Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميل نجيب
طبيب جراحي للأسنان
دكتوراة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس- الرباط

Meknès, le 22/06/2023

FACTURE N°: FC17745/23

BENBIHI TIJANI

Date	Dent(s)	Acte appliqué	Cotation	Montant
22/06/2023		PANORAMIQUE	T151	200,00
			TOTAL	200,00

Arrêtée la présente facture à la somme de :

DEUX CENTS DHS



22 شارع علال بن عبد الله الطابق الثاني أمام الإعدادية - مكناس - الهاتف : 05.35.40.26.54
22, Av. Allal Ben Abdellah 2ème étage (en face du collège) - Meknès Tél : 05.35.40.26.54
C.N.S.S N°6913463-T P : 17109703 - I.F : 23001888 -ICE : 001784662000040 -
BMCE N° 011 480 000005200000255025 VN Meknès

Docteur JMILI Najib
Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميل نجيب
طبيب جراحي للأسنان
دكتوراة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس- الرباط

Meknès, le 22/06/2023

FACTURE N° : FC17744/23

BENBIHI TIJANI

Date	Dent(s)	Acte appliqué	Cotation	Montant
22/06/2023	48	EXTRACTION	D713	300,00
			TOTAL	300,00

Arrêtée la présente facture à la somme de :

TROIS CENTS DHS



Absence de lésion osseuse radiologiquement évidente au niveau du squelette du crâne.

La selle turcique est de morphologie normale et ses parois sont respectées.

Les sutures et les sillons vasculaires présentent un aspect radiographique normal.

Les sinus frontaux, les sinus maxillaires et le sinus sphénoïdal présentent une transparence normale.



Docteur JMILI Najib
Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميل نجيب
طبيب جراحي للأسنان
دكتورة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس- الرباط

Meknès, le 22/06/2023

NOM DU PATIENET : BENBIHI TIJANI

EXAMEN DEMANDE : radio-panoramique

MEDECIN TRAITANT : Dr JMILI Najib

Cher Ami,

Je t'envoie ci-joint le compte rendu de l'examen radiographique que tu as demandé pour

BENBIHI TIJANI.

Je te remercie pour ta confiance.

Absence de lésion osseuse ou de granulome inflammatoire radiologiquement évident au niveau du squelette des deux maxillaires.

Les articulations temporo-mandibulaires présentent un aspect radiographique normal.

Présence de quelques déchaussements dentaires.

Docteur Naïb JMILI
Chirurgien Dentiste
Spécialiste en Orthodontie et Dento-Faciale
20 Av. Allal Beldjoudj - Meknès - VN
MFKNES.TEL: 053412654

Docteur JMILI Najib
Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميلي نجيب
طبيب جراحي للأسنان
دكتورة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس- الرباط

Meknès, le 22/06/2023

BENBIHI TIJANI

1) PANORAMIQUE (Sur CD)



Docteur JMILI Najib
Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميلي نجيب
طبيب جراحي للأسنان
دكتوراة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس - الرباط

Meknès, le 03/07/2023

Ordonnance

BENBIHI TIJANI

154.70
1) ECOCLAV 1G

1 Sachet 3 fois/jour pendant 8 jours

36.60
2) KOPRED 20 MG

3 Cp/j le matin après petit déjeuner pendant 3 jours
2 Cp/j le matin après petit déjeuner pendant 3 jours

191.10

Docteur Najib JMILI
Chirurgien Dentiste
Spécialiste en Orthopédie Dento-Faciale
22, Av. Allal Ben Abdellah - V.N
M. HOSPITAL 05 35 40 26 54

Pharmacie Nouvelle
Mme DOUNYA MOHATTANE
42, Avenue Hassan II
El Hajeb
Tél. : 05 35 54 30 38

ECOCLAV® 1 g/125 mg ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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

LOT 23034
PER 03/26
PPU 1540HTO

écrit. Ne le donnez pas à
même si les signes de leur

si vous remarquez un effet
parlez-en à votre médecin

utilise ?
d'utiliser Ecoclav ?

3. Comment utiliser Ecoclav ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. comment conserver Ecoclav ?

6. Informations supplémentaires.

1 - Qu'est-ce que Ecoclav et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- 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 dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2 - Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

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

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

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Ecoclav poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce

médicament
• Souffrez de
• Êtes traité
• N'urinez pa
En cas de de
avant de pre
Dans certain
responsable
Selon les ré
un autre mé
Réactions n
Ecoclav peu
secondaires
convulsions
vous devez
Voir = Réact
Tests sang
Si vous effe
explorations
glucose), vo
Ecoclav. En
Autres méd
Si vous pren
médecin ou
ordonnance,
Si vous pren
Ecoclav, le r
Si vous pren
décider d'aju
Si des médic
warfarine) so
supplémenta
Ecoclav peut
traiter le can
Ecoclav peut
prévenir le re
Utilisation p
Si vous êtes
vous devez e
Demandez c
quelconque r
Enfant :
Sans objet.
Aliments et
Sans objet.
Sportifs
Sans objet.
Effets sur l'a
machines
Ecoclav peut
capacité à co
3 - Comment
Instructions
Sans objet.
Posologie, M
d'administra
POSOLOGIE
Adultes et e
• Dose habitu
• Dose inférie
Enfants pes
Les sachets

Kopred®

Prednisolone

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des symptômes devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, prévenez votre médecin.

PRESEN
KOPRED
contient
KOPRY
contient

LOT : 2369
PER : 02 - 26
P.P.V. : 36 DH 40

COMPOSITION

Substance active : Prednisolone
KOPRED 5 mg comprimé effervescent, prednisolone (sous forme de métsulfobenzozate de sodium)
KOPRED 20 mg comprimé effervescent, contient 20 mg de prednisolone (sous forme de métsulfobenzozate de sodium).

Excipients :

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, q.s.p. 1 comprimé effervescent.
KOPRED 20 mg comprimé effervescent, q.s.p. 1 comprimé effervescent.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre indiqué dans les situations suivantes :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mise en garde

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) est à éviter.

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tédinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

KOPRED 5 mg comprimé effervescent contient 8 mg de sodium.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent contient 32 mg de sodium.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies métaboliques rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour).

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.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Ce médicament contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

KOPRED 5 mg et 20 mg, comprimé effervescent, contiennent du lactose et du sodium.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DE TRAITEMENT

Posologie

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

KOPRED 5 mg comprimé effervescent :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.
KOPRED 20 mg comprimé effervescent est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

SURDOSAGE

Sans objet.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, KOPRED comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

- Apparition de bleus.

- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

- Troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.

- Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.

- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.

- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.

- Retard de croissance chez l'enfant.

- Troubles des règles.

- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).

- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.

- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.

- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.

- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.

Reboucher soigneusement le flacon après chaque prise. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I

PEREMPTION

Ne pas utiliser KOPRED comprimé effervescent après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2016

PHARMA 5

Laboratoires Pharms 5

21 Rue des Aghodhès - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouakura - Maroc

Yasmine LARHOU FLAOU - Pharmacien Responsable

Dolostop[®]

Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg, comprimé
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé
DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance active : Paracétamol
DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPIRETIQUES-ANILIDES

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent :

Douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses
Réservés à l'adulte et à l'enfant à partir de 27kg (soit environ 8 ans)

DOLOSTOP 1000 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent :

- Douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses
- Peut être prescrit dans les douleurs de l'arthrose
Réservés à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir de 15 ans)

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DOLOSTOP dans les cas suivants:

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants
- Maladie grave du foie
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Précautions d'emploi

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- Avant de débuter un traitement par DOLOSTOP, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.
- Dolostop 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium

LOT : 5526
PER : 12 - 25
P.P.V. : 10 DH 60

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent. A prendre en tenant leur apport alimentaire en sodium.

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

- Malnutrition chronique
- Déshydratation
Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.
DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :
Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum. En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

DUREE DU TRAITEMENT

La durée du traitement est limitée:
- à 5 jours en cas de douleurs
- à 3 jours en cas de fièvre Si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

SURDOSAGE

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DOLOSTOP est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gençives. Dans ce cas, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gençives. Dans ce cas, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION

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

DOLOSTOP 500 mg et 1000 mg comprimé :

Pas de précautions particulières de conservation.

DOLOSTOP 500 mg et 1000 mg comprimé effervescent :

Conservé le tube bien fermé à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité

PEREMPTION

Ne pas utiliser DOLOSTOP après la date de péremption figurant sur la boîte.

PHARMAS
Laboratoires Pharma S

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saïeh - Boussouf - Maroc
Tasmin LARLOU FILIAU - Pharmacien Responsable

ECOCCLAV® 1 g/125 mg ECOCCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique
Poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Boîtes de 12, 16 et 24 sachets

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez un médicament ou d'autres problèmes de santé
- Si l'un des ingrédients de ce médicament vous a déjà fait mal
- Si vous êtes enceinte ou allaitez
- Si vous avez déjà eu des problèmes de foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que c'est ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment utiliser ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ecoclav ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que Ecoclav et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- 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 dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2 - Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

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

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

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Ecoclav poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce

médicament si vous :

- Souffrez de mononucléose infectieuse,
- Êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- N'urinez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière :

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Ecoclav, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires :

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez Ecoclav. En effet, Ecoclav peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et Ecoclav

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec Ecoclav, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'Ecoclav.

Ces médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec Ecoclav, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Ecoclav peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Ecoclav peut influencer sur l'action du mycophénolate molétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez,

vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

Enfant :

Sans objet.

Aliments et boissons :

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

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

Ecoclav peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire

3 - Comment utiliser Ecoclav ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

POSOLOGIE

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets Ecoclav 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux :

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation du dosage peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang peuvent être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement du foie.

Comment prendre Ecoclav ?

• Juste avant la prise d'Ecoclav, ou juste avant le repas, dans un demi-verre d'eau

• Avaliez le mélange au début d'un repas

• Répartissez les prises de manière régulière tout au long de la journée. Elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de véhicule pendant la prise d'Ecoclav.

• Ne prenez pas Ecoclav pendant plus de 14 jours. Si les symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus d'Ecoclav, ou si vous avez pris plus ou auriez dû le faire, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

La prise d'une quantité excessive d'Ecoclav peut provoquer des effets indésirables (nausées, vomissements ou diarrhée).

Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Instructions en cas d'omission d'une prise :

Si vous oubliez de prendre Ecoclav, ne prenez pas de supplément. Continuez à prendre Ecoclav à l'heure habituelle.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre Ecoclav, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage.

Risques de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre Ecoclav, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage.

Réactions nécessitant une attention particulière :

• Eruption cutanée,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite),

• Fièvre, douleurs articulaires, ganglions élargis,

• Gonflement, parfois du visage ou de la langue, des difficultés respiratoires,

• Maligne brulure avec chute de la pression artérielle.

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement. Arrêtez l'administration d'Ecoclav.

Inflammation du gros intestin

Inflammation du gros intestin, entraînant une douleur abdominale, des selles molles, des douleurs gastriques ou vésicales.

Si vous présentez ces symptômes, contactez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement.

Effets indésirables très fréquents

Les effets indésirables très fréquents sont ceux qui affectent plus d'une personne sur dix (chez les adultes).

Effets indésirables fréquents

Docteur JMILI Najib

Médecin chirurgien dentiste
Doctorat en Médecin dentaire
Diplôme Universitaire d'Orthodontie
de l'Université Mohamed V -Rabat

الدكتور جميل نجيب

طبيب جراحي للأسنان
دكتورة دولة في طب الأسنان
شهادة جامعية في تقويم الأسنان
من جامعة محمد الخامس - الرباط

22/06/2023

BENBIHI TIJANI

154.70
1) ECOCLAV 1G

1 Sachet 3 fois/jour pendant 8 jours



14.60
2) DOLOSTOP 1 G

1 Cp 3 fois/jour En ca de douleurs



169.30

Docteur Najib JMILI
Chirurgien Dentiste
Spécialiste en Orthopédie Dento-Faciale
20 Av. Allal Ben Abdellah - V.N
Meknès Tél : 05 35 40 26 54

Pharmacie Nouvelle
Mme DOUZYA MOHATTANE
42, Avenue Hassan II
El Hajeb
Tél. : 05 35 54 30 38