

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

- 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
M22- 0021283

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1102 Société : MUPRAS RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : élève
 Nom & Prénom : HABID EL FORMI 177113
 Date de naissance : 10/4/80
 Adresse : 107 4 Soada II Sidi Targuif
 Tél. : 066 113 7251 Total des frais engagés : 694,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /
 Nom et prénom du malade : NAKHLA OUI Radia
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Geste épileptique
 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, communiqué 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 : Casa

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

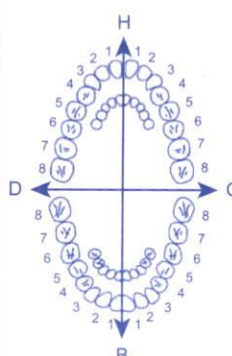
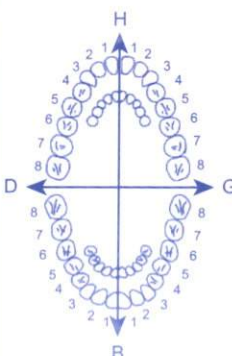
[illegible][illegible][illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient							
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> </td> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> G <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div> </td> </tr> <tr> <td colspan="4" style="text-align: center; padding: 5px;"> B </td> </tr> </table>			H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div>		G <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div>		B			
H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div>		G <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div>								
B										
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
				DATE DU DEVIS <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						
				DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px;" type="text"/>						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél: 06 49 87 76 27

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجزئة الحديوي، زنقة 3، رقم 266

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف: 06 49 87 76 27

ORDONNANCE

Casablanca, le : 19/09/23 : الدار البيضاء، في :

g^{me} NAKH+LAOUI Rachida

- Neoclavig

2schot

- cloprame

12ml

- Enterogermina

- Acticarbine

- oflocet

2 instillations



أكتيكارين ، أقراص مغلفة

الفحم المنشط / كلورهيدرات البابايرين

ين ، أقراص مغلفة ؟

ACTICARBINE 70 MG Comp. (84)

PPV 46,90 DH SOTHEMA



LOT: AJC106
EXP: 10/2024

الغذاء الثلاث، تباع الأقراص كما هي مع كوب من الماء.
اللدواء.

ينفي من أكتيكارين ، أقراص مغلفة،

عالة لهذا الدواء قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جداً
بعض، تثبيط الجهاز العصبي المركزي، ازدواجية الرؤية ، فرط
نفاذ الفم ، دوخة و تسرع القلب الجيبي.

التهمة؟

كما هو شأن مسكنة ، قد يسبب أكتيكارين ، أقراص مغلفة ، آثاراً جانبية إلا أنها لا
تصيب كل من يستعمل هذا الدواء.
• قد يظهر البراز بلون داكن.

التصريح بالتأثيرات الجانبية:

إذا لاحظتم أية آثار جانبية ، يرجى إعلام طبيكم أو الصيدلي، ذلك ينطبق على أي اثر جانبي
غير مدرج في هذه النشرة. بالتصريح بهذه الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد
من المعلومات حول سلامة الأدوية.

5. كيفية حفظ أكتيكارين، أقراص مغلفة ؟

يحفظ بعيداً عن مرآى ومتناول الأطفال.
لا تستخدموا أكتيكارين ، أقراص مغلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة.
لا توجد شروط خاصة للتخزين.
لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. أسالوا الصيدلي
عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعودوا بحاجة إليها. من شأن هذه التدابير أن
تساعد على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما هي محتويات أكتيكارين ، أقراص مغلفة ؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الفحم المنشط و 14 ملغ من كلورهيدرات البابايرين.

المكونات الأخرى هي:

حمض الأجنبايك، السكروز، نشا الذرة، الجلوكون السائل، البولي إيثيلين جليكول 6000،
ستيارات المغنيسيوم، صمغ الكاوي الأبيض، التالك، الصمغ العربي، ثاني أكسيد التيتانيوم،
شمع كارنوبا.

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلفة.

علبة تحتوي على 42 و 84 قرصاً مغلفاً.

من الممكن عدم توفر جميع أشكال غلب هذا الدواء.

AJC PHARMA المختبرات

16120 شاطئ نوف-سور-شارونط - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإيجازات العلاجية ELERTE
181 - 183، شارع أندريه كزمان، 93300 أوبيرفاني - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق والموزع في المغرب: مختبرات سوطيما ص. ب رقم 1-
27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء : هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 شتير 2013.

تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجلته، يرجى
الوردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.
إذا كان لديكم أي أسئلة إضافية، إذا كان لديكم أي شك،
المزيد من المعلومات من طبيكم أو الصيدلي.
• احتفظوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.
• إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات والمخورة، يرجى
• إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد، يرجى استشارة طبيب
إذا لاحظتم أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة أو في حال
إحدى الآثار الجانبية، يرجى إعلام طبيكم أو الصيدلي.

1. ماهو أكتيكارين ، أقراص مغلفة و ماهي دواعي استعماله

المميزات المعوية.

ضادات التشنج.

(أ) الجهاز الهضمي والتغشيل الغذائي)

يوصف هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم وازدياد مع الانتفاخ المعوي.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال أكتيكارين ، أقراص مغلفة ؟

لا يجب استعمال أكتيكارين ، أقراص مغلفة في الحالات التالية:

• حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.
• بشكل عام لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيكم بخلاف
ذلك.

إذا كان لديكم شك، فمن الضروري استشارة طبيكم أو الصيدلي.

إيضاحات الاستعمال

• في حالات الانتفاخ ، غازات البطن ، يجب تجنب تناول البقوليات (العدس، الفاصوليا،
البازلاء...) وبعض الخضار الخضراء (المطبوخة، مخلوطة بروسك، السلق...).

• في حالات الإسهال، فزته من الضروري:

إعادة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالحعة أو المحلوقة لتعويض عن
فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للكبار هي
٢ لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال،

• يجب تجنب بعض الأغذية ، خاصة الخضار النيئة ، الفواكه ، الخضار الخضراء ، الأطعمة
الغنية بالتوابل و كذلك الأطعمة أو للمشروبات للمعدة.

• مع تضيق القولون المشوية، والأزدر.

إذا كان لديكم شك، لا تترددوا في استشارة طبيكم أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى:

قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى، لذلك يجب الابتعاد بين أوقات تناولهم
(أكثر من 2 ساعات، إذا كان ذلك ممكناً).

لتجنب التداخلات المحتملة بين عدة أدوية ، يجب عليكم إبلاغ طبيكم أو الصيدلي عن أي
علاجات أخرى تستخدمونها حالياً.

الحمل:

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيكم بخلاف ذلك.
إذا اكتشفت أنكم حامل أثناء فترة العلاج، استشيى طبيكم على الفور، وحده يمكنه تأكيد
العلاج بما يلائم حالته.

الرضاعة الطبيعية:

يجب تجنب الإرضاع الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء.
بشكل عام، خلال فترة الحمل أو الرضاعة الطبيعية ينبغي دائماً استشارة طبيكم أو
الصيدلي قبل تناول أي دواء.

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:

يجب لغت الانتباه إلى مخاطر التعاطي الناتجة عن وجود مادة البابايرين، لاسيما لدى
سائقي السيارات ومستعملي الآلات.



Si vous avez pris plus d'Enterogermina que vous n'auriez dû

En cas d'ingestion prise accidentelle d'une dose excessive d'Enterogermina, prévenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

Si vous oubliez de prendre Enterogermina

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. La prise correcte et scrupuleuse du médicament favorise son efficacité.

Si vous arrêtez de prendre Enterogermina

Aucun effet particulier n'a été signalé, en dehors de l'absence d'effet thérapeutique. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (pouvant affecter moins de 1 personne sur 10 000) :

Des cas de réactions allergiques (hypersensibilité), notamment rougeur de la peau, urticaire et angioedème, ont été rapportés.

Si vous prenez Enterogermina et que les mécanismes de défense de votre organisme sont altérés (particulièrement diminués), le *Bacillus clausii* pourra être détecté dans votre sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ENTEROGERMINA

TENIR CE MÉDICAMENT HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Cette date de péremption n'est valable que si le produit est correctement conservé dans son conditionnement intact.

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Ce que contient Enterogermina, 4 milliards/5 ml, suspension buvable

- La substance active est : spores de *Bacillus clausii* polyanthibiotiques. Chaque flacon contient 4 milliards de spores de *Bacillus clausii* polyanthibiotiques (souches SIN, O/C, T, N/R).
- L'autre composant est : eau purifiée.

Qu'est-ce que Enterogermina, 4 milliards/5 ml, suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur

Enterogermina se présente sous forme de suspension buvable.

Boîtes de 10 ou 20 flacons de 5 millilitres.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Sanofi S.p.A.

Viale L. Bodio, 37/b

20158 Milan, Italie

Fabricant

Sanofi S.p.A.

Viale Europa, 11

21040 Oleggio (Va), Italie

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est juillet 2019.

**Voie orale
Ne pas injecter**



PACKAGE LEAFLET: INFORMATION FOR THE PATIENT

Enterogermina

4 billion/5 ml, oral suspension

spores of polyanthibiotic-resistant *Bacillus clausii* - oral use

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain Sebaa Casablanca
Enterogermina 4 milliards
susp b 10 fl 5 ml
P.P.V 100.00 DH
5 118001 082216

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Ask your doctor or pharmacist if you need more information or advice.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.
- You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse after a short period of treatment.

What is in this leaflet:

1. What Enterogermina is and what it is used for
2. What you need to know before you take Enterogermina
3. How to take Enterogermina
4. Possible side effects
5. How to store Enterogermina
6. Further information

1. WHAT ENTEROGERMINA IS AND WHAT IT IS USED FOR

The medicine Enterogermina is a suspension composed of 4 strains (SIN, O/C, T, N/R) of *Bacillus clausii* spores. These spores are naturally present in the intestine and have no disease-causing (pathogenic) potential.

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of intestinal disorders related to the alteration in intestinal flora, that manifest themselves as diarrhea, abdominal pain and increase of air in the bowel (intestinal dismicrobism), and vitamin deficiencies in the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous avitaminosis);
- coadjutant treatment to restore intestinal microbial flora altered during treatment with antibiotics or chemotherapy;
- the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants caused by poisoning or alteration of the normal balance of intestinal bacterial flora, that manifest themselves as diarrhea, abdominal pain and increase of air in the bowel (intestinal dismicrobism), or vitamin deficiencies in the organism (avitaminosis).

Health education information

The intestinal bacterial flora is an effective defensive barrier against harmful bacteria. Its balance can be disrupted by intestinal infections, poisoning, eating disorders, changes in diet or use of antibiotics.

Talk to your doctor if you do not feel better or if your symptoms get worse.

Caution: only use Enterogermina for short-term treatment unless otherwise prescribed by a doctor.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA

Contraindications:

Do not take Enterogermina

- if you are allergic to spores of polyanthibiotic-resistant *Bacillus clausii* or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).

Appropriate precautions for use; special warnings:

Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Enterogermina.

This medication is for oral use only. Do not inject or administer by any other route. Incorrect use of the medicine has caused serious anaphylactic reactions, such as anaphylactic shock.

During treatment with antibiotics, Enterogermina should be taken between 2 doses of antibiotics.

NEOCLAV®

AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE

COMPOSITION

Neoclav® 1g/125 mg (Amoxicilline trihydrate/anhydre).....	1 g.
Clavulanate de potassium (quantité correspondant à l'acide clavulanique).....	125 mg.
Excipients q.s.p.....	1 sachet.
Neoclav® 500 mg (Amoxicilline trihydrate/anhydre).....	500 mg.
Clavulanate de potassium : (quantité correspondant à l'acide clavulanique).....	62,5 mg.
Excipients q.s.p.....	1 sachet.
Neoclav® Nourrisson 100mg/12,5 mg/ml : Flacon de 30 ml. Amoxicilline trihydrate : (quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre).....	100 mg.
Clavulanate de potassium : (quantité correspondant à l'acide clavulanique).....	12,5 mg.
Excipients q.s.p.....	1 ml.
Neoclav® Enfant 100mg/12,5 mg/ml : Flacon de 60 ml. Amoxicilline trihydrate : (quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre).....	100 mg.
Clavulanate de potassium : (quantité correspondant à l'acide clavulanique).....	12,5 mg.
Excipients q.s.p.....	1 ml.

LOT : 1494
PER : 01/25
PPV : 116DH00

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines.
Neoclav® est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans les :

- Otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
- Sinusites.
- Angines récidivantes, amygdalites chroniques.
- Bronchopneumopathies aiguës du patient à risque (éthylisme chronique, tabagisme, sujet plus de 65 ans)
- Surinfections de bronchopneumopathies chroniques du patient à risque.
- Infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites
- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines).
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline-acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartame).
- Chez les patients traités par le méthotrexate

POSOLOGIE :

En moyenne :

Chez l'adulte (poids ≥ 40 kg).

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Chez l'enfant : la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser la posologie de 3g par jour.

Chez le nourrisson (moins de 30 mois) :

Neoclav® 100mg/12,5mg/ml nourrisson : 80 mg/kg/jour en 3 prises.

MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine.

Tenir compte de fait que Neoclav traverse la barrière placentaire et passe dans le lait maternel

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales.
- Eruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.
- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION :

- Sachets : à conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C
- Poudre pour suspension :
 - Avant reconstitution : à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.
 - Après reconstitution de la suspension : 7 jours au maximum à une température comprise entre 2°C et 8°C au réfrigérateur.

Respecter les consignes de conservation

Liste I

Ceci est un médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Laboratoires pharmaceutiques Pharmed
21, quartier Burger, Casablanca - MAROC

NOTICE : INFORMATION DE
OFLOCET® 1,5
solution auriculaire en

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaï Casablanca
Oflocet 1,5 mg/0,5 ml sol
auriculaire b20
P.P.V. : 70,60 DH

ent cette notice avant d'utiliser ce médicament
ormations importantes pour vous.
s pourriez avoir besoin de la relire.
autres questions, interrogez votre médecin ou votre
pharmacien.

- Ce médicament vous 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 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice

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

1. QU'EST-CE QUE OFLOCET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : médicaments otologiques, anti-infectieux
Ce médicament est un antibiotique de la famille des quinolones. C'est une fluoroquinolone.
Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites chez l'adulte et chez l'enfant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER OFLOCET

Contra-indication

N'utilisez jamais Oflocet :

- Si vous êtes allergique à l'ofloxacin ou à un autre médicament de la famille des quinolones, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

PPV 22DH30

EXP 04/2025
LOT 23012 2

Métoclopramide

10 mg

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Oflocet 1,5 mg/0,5 ml, solution auriculaire en récipient unidose

- La substance active est :
Ofloxacin 1,5 mg
Pour un récipient unidose.
- Les autres composants sont :
Chlorure de sodium, solution tampon d'acide chlorhydrique et d'hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Qu'est-ce que Oflocet 1,5 mg/0,5 ml, solution auriculaire en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de solution auriculaire en récipients unidoses. Boîte de 20.

Conditions de prescription et de délivrance

Liste I

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

sanofi-aventis France
82 avenue Raspail
94250 Gentilly - France

Fabricant

Laboratoire Unither
ZI de la Guérie
50211 Coutances Cedex - France

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : novembre 2019.

**CONSEIL D'EDUCATION SANITAIRE :
QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES**

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus. Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle. Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend les traitements antibiotiques inactifs. La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié.