

# 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

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 048484

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1375

Société : Ram

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMMAIE BACHIM

Date de naissance : 17-03-1951

Adresse : 21 VITHAYATH OULEA

Tél. : 0631967667

Total des frais engagés : 272,40

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01/11/2023

Nom et prénom du malade : Zohra

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : 01/11/2023

Le : 01 / 11 / 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
01/11/24	C	1	G	Dr. Oumma AARIBI Médecin généraliste Lotissement Haj Fatah N° 70, 1er étage ouf, Casablanca 56 73 00 091249 281

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01.11.23	272.40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<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>D</td> <td>G</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> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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



**Dr. Oumnia AARIBI**

**Lauréate de la Faculté de Médecine  
et de pharmacie de casablanca**

**Médecine Générale**

**Médecine Esthétique**

**Hijama medicale**

**Acupuncture**



**الدكتورة أمينة أعربي**

**خريجة كلية الطب والصيدلة**

**الدار البيضاء**

**الطب العام**

**الطب التجميلي**

**الحجامة الطبية**

**الوخز بالإبر**

**Ordonnance**

*oumnia*

*me Nkravou Zohar*

124,00

1/ Co - Amoxiclav sp 2p (S)

2cl - 2h

22,00

2/ Noligan sp (S)

2cl m

31,10

3/ Dicho To p (S)

2cl - 2h

53,10

4/ Refa al 1 p (S)

1 p

(S)

(S)

**Dr. Oumnia AARIBI**  
**Médecine Générale**  
Lotissement Haj Fatih N° 70,  
1er étage oulfa, Casablanca  
56 73 00

Lotissement Haj Fatih, N° 70, 1er Etage  
(à côté de pharmacie Hamza) - Oulfa Casablanca

[dr.oumnia.aaribi@gmail.com](mailto:dr.oumnia.aaribi@gmail.com)

تجزة الحاج فاتح عمارة رقم 70، الطابق الأول  
(قرب صيدلية حمزة) الألفة الدار البيضاء

05 20 39 55 56 / 06 03 56 73 00



20.00

5) Pamo 4el (SV)  
1 cf - 11.

(SV)

22.20

6/10/2019  
24 - 25

Mr. Oumma A.  
M. Aden général  
Lotissement Haj Faten N° 7  
Casablanca  
56 73 00

272.40





# DICLO PHARMA 5

(DICLOFENAC SODIQUE)

50 mg

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo pharma 5* 75 mg injectables	50 mg gastro-résistants	100 mg suppositoires
Composants			
Diclofénac sodique	75 mg	50 mg	100 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.p. 1 comprimé	q.s.p. 1 suppositoire

## INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation articulaire : arthrite rhumatoïdale, ostéoarthrose. Maladies rhumatismales à localisation extra-articulaire : périarthrites, bursites, tendinites, myosites, lombosciatalgies.

## CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcère gastrique ou duodénal, de graves troubles gastro-entériques, de grossesse, durant l'allaitement, d'insuffisance rénale ou d'altération de l'hémoïèse ou en cours de traitement avec les anticoagulants.

Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, le Diclofénac est contre-indiqué chez les sujets qui, après administration d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments qui inhibent la prostaglandine synthétase, ont présenté des crises asthmatiques, l'urticaire ou rhinite aiguë. De plus, il est contre-indiqué dans les cas d'hypersensibilité individuelle vérifiée au Diclofénac.

Enfant de moins de 15 ans pour les injectables et les suppositoires et moins de 12 ans pour les comprimés

## EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles gastro-intestinaux tels que nausées, diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs épigastriques), il faudra consulter un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané, prurit, crises asthmatiques et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation, irritabilité, insomnie, asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peuvent se présenter des oedèmes périphériques, une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémoïèse (leucopénie, thrombopénie, anémie aplastique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme. Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

## POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour. Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner)

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

## PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

LISTE II

A19452  
FXT 11



Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# Relaxol® 500mg/2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

### Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque).
- Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire).
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.
- Si vous allaitez.

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.**

**Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.**

**Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir = Posologie = et = Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû =).**

**Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire.   
risque de cancer,   
un enfant à naître   
Votre médecin   
contraception eff   
Vous devez dema   
• Si vous pesez   
graves des reins,   
de boire de l'alco

souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang). • Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens. • La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée. • En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré. • En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

**Analyses de sang :** Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

**Enfants et adolescents :** N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

### **Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

**Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage ».**

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin. L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices : médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respecter un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

• Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie. • Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate). • De la rifampicine (un antibiotique). • En même temps de l'alcool.

**RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool :** La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ce médicament :

• si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatiques (nombre anormal de chromosomes), ceci a





# Codoliprone®

PARACETAMOL ET CODEINE

PPV: 22DH20

PER: 12/24

LOT: L4072

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol.....	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté.....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base) .....	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).







# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**CO-AMOXICLAV SP® 500 mg/62,5 mg Enfant & 1 g/125 mg Adulte**

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose. Boîtes de 12, 16 et 24.

Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. QUEL EST CE QUE CO-AMOXICLAV SP®

CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

3. Comment prendre CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique**

Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase - code ATC : J01CR02.

CO-AMOXICLAV SP® 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**

CO-AMOXICLAV SP® est utilisé chez l'adulte et 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 DE PRENDRE CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

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 CO-AMOXICLAV SP® :**

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (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 ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

**Ne prenez pas CO-AMOXICLAV SP® 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 CO-AMOXICLAV SP®.

## Mises en garde spéciales

Faites attention avec CO-

Adresser-vous à votre mé-

SP® si vous :

- souffrez de mononucléose
- êtes traité(e) pour des pr-
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez

CO-AMOXICLAV SP®.

Dans certains cas, votre m-

l'infection. Selon les ré-

CO-AMOXICLAV SP® ou l-

Réactions nécessitant une

CO-AMOXICLAV SP® pe-

secondaires graves, nota-

inflammation du gros intes-

surveiller certains symptô-

une attention particulière

**INDÉSIRABLES ÉVENTUELS**

**Tests sanguins et urinaires**

Si vous effectuez des

fonctionnelles hépatiq-

informez le médecin p-

CO-AMOXICLAV SP®.

Enfants et adolescents

Sans objet.

**Interactions avec**

**Prise d'autres m-**

informez votre m-

pourriez prendre

Si vous prenez

risque de réac-

Si vous prenez

d'ajouter tout

Si des médi-

sont pris av-

être requis.

CO-AMOXICLAV

traiter le cancer o-

CO-AMOXICLAV SP® pe-

prévenir le rejet de greffe d'organ-

Interactions avec les aliments et les bo-

Aliments et boissons

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies m-**

Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

**Sportifs**

Sans objet.

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

CO-AMOXICLAV SP® peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**Excipients à effet notoire**

Ce médicament contient :

- Aspartame : Ne prenez jamais CO-AMOXICLAV SP® en cas de phénylalaninurie (maladie héréditaire défectueuse à la naissance).

- Méliodex (glucose) : L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

## 3. COMMENT PRENDRE CO-AMOXICLAV SP® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

Instructions pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**

**Posologie**

**Adultes et enfants de 40 kg et plus :** Les sachets de CO-AMOXICLAV SP® 500 mg/62,5

mg Enfant, ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants

de l'humidité.

PPU: 124,00 DH

LOT: 650918

PER: 12/24

**CO-AMOXICLAV SP®**  
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE  
1G/125mg



**Adulte**  
**16 sachets**





**Panadol****Extra**

20 Comprimés pelliculés sécables  
sous plaquettes thermoformées  
Paracétamol 500 mg, Caféine 65 mg



MATIN



MIDI



SOIR



DURE

LOT : 0403

PER : FEV 2025

PPV : 20 DH 00

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

Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours prendre Panadol Extra avec précaution.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

#### Dans cette notice:

- 1 Qu'est-ce que Panadol Extra et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2 Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panadol Extra ?
- 3 Comment prendre Panadol Extra
- 4 Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5 Comment conserver Panadol Extra
- 6 Informations supplémentaires

#### 1. Qu'est-ce que Panadol Extra et dans quel cas est-il utilisé ?

- Panadol Extra est un antipyrétique et un analgésique.
- Panadol Extra est utilisé en cas de fièvre et en cas de douleur.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panadol Extra ?

- N'utilisez pas Panadol Extra
- chez des enfants de moins de 12 ans.
- si vous êtes hypersensible au paracétamol, à la caféine, à la phénacétine ou à un des autres composants de Panadol Extra.
- si vous avez ou si vous avez eu une insuffisance hépatique grave.
- si vous avez une déficience génétique en glucose-6-P-déshydrogénase.

#### Faites attention avec Panadol Extra

- Ce médicament contient du paracétamol. Ne dépassez pas les doses prescrites ou recommandées, ni prolongez le traitement. Consultez votre médecin si des symptômes persistent. L'emploi prolongé de ce médicament doit être évité. Consultez votre médecin si vous souffrez d'insuffisance hépatique ou rénale.
- Une consommation chronique d'alcool peut abaisser le seuil de toxicité de paracétamol. Chez des patients l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures. Ne pas dépasser 2 g de paracétamol par jour.
- Si vous prenez déjà des autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation du Panadol Extra en association avec d'autres médicaments».
- L'usage chronique pourrait entraîner une insuffisance rénale.
- Il faut éviter une consommation excessive de caféine en prenant ce produit. Thé, café et certaines boissons en canettes contiennent de la caféine.

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été par le passé.

#### Utilisation de Panadol Extra en association avec d'autres médicaments

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments ou si vous en avez pris récemment, même s'il s'agit de médicaments obtenus sans ordonnance.

- L'administration de charbon actif diminue l'absorption du paracétamol en cas de surdosage.
- Les inducteurs d'enzyme hépatiques (comme les barbituriques, la diphantoïne) et l'alcool peuvent augmenter le risque d'un éventuel effet toxique pour le foie.
- Ce médicament peut être utilisé en même temps que les anticoagulants. Toutefois, la prise de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignements. Dans ce cas, le contrôle régulier du Rapport normalisé international (INR) est recommandé.
- Ce médicament peut être utilisé en même temps que les antiépileptiques.
- L'absorption du paracétamol peut augmenter s'il est associé au métoclopramide, et diminuer s'il est associé à la cholestyramine.
- L'administration simultanée de difunisil et de paracétamol augmente la concentration plasmatique de paracétamol.

#### Aliments et boissons

Ce médicament contient de la caféine. Évitez de boire trop de boissons contenant de la caféine (p. ex. thé, café et canettes de boissons contenant de la caféine) en prenant ce médicament. Une forte consommation de caféine peut résulter en des troubles du sommeil, des tremblements, et une sensation désagréable dans la poitrine, due à des palpitations.

#### Grossesse, allaitement et fécondité

Usage déconseillé au cours de la grossesse ou pour les femmes qui peuvent être enceintes

Usage à éviter durant l'allaitement.

Aucune donnée disponible concernant la fécondité

#### Conduite d'un véhicule et utilisation de machines

Très rarement de la nervosité (due à la caféine) peut survenir chez certaines personnes. Néanmoins, Panadol Extra ne provoque ni lassitude ni somnolence et permet de continuer à conduire ou à travailler normalement.

#### Informations importantes concernant certains composants de Panadol Extra

Pas de particularités.

#### 3. Comment utiliser Panadol Extra

##### Posologie

- Adultes et enfants de plus de 12 ans:
- 1 à 2 comprimés pelliculés par fois; maximum 6 comprimés pelliculés par jour.
- Ne dépassez pas 6 comprimés pelliculés par jour.
- Respectez une intervalle de 4 heures au moins entre deux prises.
- Ne pas utiliser de manière concomitante avec d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- Ne pas dépasser la dose indiquée.

- Enfants de moins de 12 ans : ne pas recommander pour les enfants de moins de 12 ans.

• La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne doit pas excéder la période pendant laquelle les symptômes sont présents.

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin ne vous en ait données d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

#### Si vous avez pris plus de Panadol Extra que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Panadol Extra prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien à cause du risque d'insuffisance hépatique. Les symptômes d'un surdosage de paracétamol (pâleur, nausées, vomissements) se manifestent habituellement dans les premières 12 à 24 heures. Une insuffisance hépatique n'intervient que 3 jours après le surdosage. Un surdosage de caféine se caractérise par des vomissements, de l'excitation et des palpitations. L'hospitalisation est obligatoire, même en cas d'intoxication présumée.

Une insuffisance rénale aiguë avec néphrite interstitielle aiguë peut se développer, même en l'absence de lésion hépatique grave.

Traitement: si vous avez pris ou utilisé une dose excessive de Panadol Extra, l'estomac doit être vidé aussi rapidement que possible, c'est à dire au cours des 10 premières heures, par un lavage gastrique ou par l'induction de vomissements. On peut entamer le traitement par l'administration de charbon actif, mais la mesure thérapeutique principale consiste toutefois en l'administration intraveineuse de N-acétylcystéine.

#### Si vous avez oublié de prendre Panadol Extra

Ne prenez jamais une double dose de Panadol Extra pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Effets pouvant apparaître lorsque le traitement par Panadol Extra est arrêté**  
Pas applicable.

#### 4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, Panadol Extra peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été rapportés depuis la commercialisation de Panadol Extra:

##### Paracétamol

- Affections hématologiques et du système lymphatique :
- Thrombocytopénie, Leucopénie, Anémie hémolytique, Méthémoglobinémie.
- Affections du système immunitaire :
- Anaphylaxie, réactions hypersensitivité cutanée (dermatose, urticaire, érythème), angio-œdème, et Syndrome de Stevens Johnson, Œdème laryngé, Syndrome de Lyell.

- Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales :
- Bronchospasme chez les patients sensibles à l'aspirine et autres AINS.

Affections gastro-intestinales :

- Fonction trouble hépatique

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

- De très rare cas de réactions cutanées sévères ont été signalés.

##### Caféine

Affections du système nerveux :

- Nervosité, Vertige

Lorsque le schéma d'administration paracétamol-caféine recommandé est associé à des apports alimentaires en caféine, cette dose totale plus élevée de caféine peut augmenter le risque d'effets indésirables liés à la caféine comme l'insomnie, la nervosité, l'anxiété, l'irritabilité, des maux de tête, des troubles gastro-intestinaux et des palpitations

Si vous ressentez un des effets indésirables mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5. Comment conserver le Panadol Extra

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

#### Date de péremption

N'utilisez plus le Panadol Extra après la date de péremption figurant sur l'emballage.

#### 6. Informations supplémentaires.

##### Que contient Panadol Extra

- Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.
- Excipients : quantité pour un comprimé.

##### Qu'est-ce que Panadol Extra et contenu de l'emballage extérieur

Panadol Extra se présente sous forme de comprimés pelliculés sécables. Panadol Extra est emballé dans des plaquettes thermoformées. Une boîte contient 20 comprimés pelliculés sécables.

GlaxoSmithKline Maroc S. A.-Ain El Aouda, Région de Rabat.

Panadol® Extra est une marque déposée des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

Information médicale : GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angle Boulevard Rachidi et Hamid El Ghazzali, Casablanca.

Tél : 212 (0) 5 22 48 00 02, Fax : 212 (0) 5 22 48 00 41

Notice révisée en Octobre 2016.



# MOLGAM®

Acide tiaprofénique

## Composition :

**Molgam® 100 mg**

Acide tiaprofénique .....

Excipients q.s.p.....

**Molgam® 200 mg**

Acide tiaprofénique .....

Excipients q.s.p.....

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des pro-  
aryl-carboxyliques.

## Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée :

- des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
- des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
- dysménorrhées après recherche étiologique,
- traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

## Contre indications :

### Absolues :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution.

Insuffisance hépatocellulaire sévère.

Insuffisance rénale sévère.

Enfant de moins de 15 kg.

Femme enceinte (4 derniers mois).

### Relatives :

Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,

anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,

lithium, méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine,

ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaite.

## Mises en garde et précautions d'emploi :

Interrompre le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale

Prévenir le médecin en cas de :

Antécédents digestifs, insuffisance rénale chronique, insuffisance hépatique, insuffisance cardiaque.

Insuffisance respiratoire, Asthme...

