

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0034779

187009

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9616 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KANA SAID

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.62.323535

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 13/12/2023

Nom et prénom du malade : Kana Said Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Bandit algue + ISO

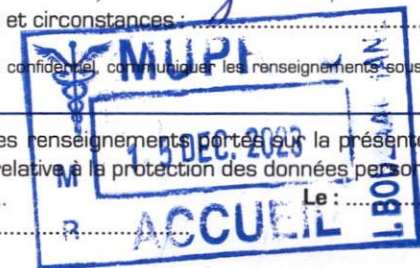
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



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
13/12/23	G	—	150	 مستشفى مستشفى الشيخ زايد بمدينة الرياض أشرف على إجراء عملية جراحية لـ 3 مرضى من الأورام الجراحية في اليوم 05.22.2023 د. محمد الهادي السيد

[illegible]

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

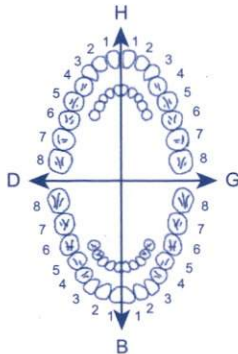
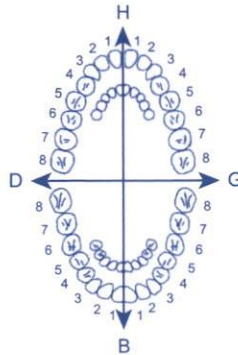
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

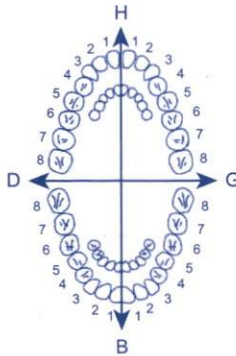
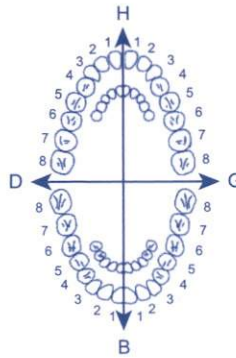
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </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																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
					COEFFICIENT DES TRAVAUX	
						MONTANTS DES SOINS
						DEBUT D'EXECUTION
						FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	<div><div>H</div><div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div></div><div>D<div>0000000000000000</div>G</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div>				COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	<div>(Création, remont, adjonction)</div> <div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>					
					MONTANTS DES SOINS	
					DATE DU DEVIS	
					DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Reda Eyame

- Diabétologie
- Nutrition diabétique
- Omnipraticien
- D.U diabétologie Faculté de Médecine Fes
- D.U nutrition Faculté de Médecine Casablanca
- Echographie - ECG



الدكتور رضا أيام

- أمراض السكري
- الحمية و التغذية
- الطب العام
- دبلوم جامعي في السكري كلية الطب فاس
- دبلوم جامعي في الحمية و التغذية كلية الطب الدار البيضاء
- الفحص بالصدى - تخطيط القلب

Casablanca, Le : 13/12/2023

الدكتور اييام رضا
طبيب متخصص في طب
السكري و التغذية
عمره 31 سنة
مقيم في الأزهري
مدينتي سيدي البرنوصي
الهاتف : 05.22.74.63.16

M. Kana Said

138,30

1) Argentin 500/62,5 - 1 - 1 - 1

41,30 X2 - 1 - 1 - 1 (58)

2) Ixon 10 - 1 - 1 - 1

16,30 2 - 0 - 0

3) Sofra 2 ph 13/5

38,10 4) Ultra - 1 - 1 - 1



الدكتور اييام رضا
طبيب متخصص في طب
السكري و التغذية
عمره 31 سنة
مقيم في الأزهري
مدينتي سيدي البرنوصي
الهاتف : 05.22.74.63.16

75.00

5) leucophla 905 / S.V allyre

lgth. 1315. (mois)

6) 1/2 foluit 40

1 - 0 - 0 (mois)

36.76

7) Myoderme S.V creme 1%

l'app 15 le soir.

8) Se dusteril creme blanche

1 rang 1215

387.00



السيد محمد الوكيل
مدير
الصيدلية
التي
تحت
الرقم
05.22.74.63.16
الهاتف

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2 - FRANCE

اسم وعنوان المصنع والمبني:

Laboratoire CHAUVIN
Z.I Ripotier Haut
07200 AUBENAS-FRANCE

موزع في المغرب من طرف:

Zenith pharma
96, Zone Industrielle. Tassila Inezgane.
Agadir Maroc

رخصة فرنسا رقم:

347 398 6 6

مات الجزائر رقم:

096/17B109/99

رت تونس رقم:

328 3102

تاريخ آخر اعتماد لهذه النشرة: ديسمبر 2019

نصائح التكثيف الصحي

(أ) ما هي الحصص، ما هو تفاعل أرجي؟

الحصص هي رد فعل مبالغ من طرف الجسم اتجاه مواد يعتبرها كضارة، المسترجات، المسترجات. العوامل والعوامل التي تثير الحصص والاضطرابات المرتبطة بها.

بما في حدوث تفاعل أرجي خلال التماس المكثف والمتكرر لجسمنا مع المسترجات. مجموعة الأعراض التي تظهر في غضون دقائق أو ساعات بعد التعرض للمسترجات.

تتمثل هذه المسترجات من البقعات، شعر الحيوانات، الأغذية، عث الغبار (حماويات) والعفن أو من مواد ذات أصل مهني. تؤدي هذه ردود فعل الحصص إلى إطلاق في الجسم مواد مثل الهيستامين المسؤولة عن الاضطرابات التي يعنى بها.

كما هو الحال مع أي مرض ذو طبيعة حساسية، فمن المهم استشارة الطبيب على الأقل مرة واحدة. سيحدد الطبيب بصورة خاصة ضرورة إجراء اختبار الحساسية.

(ب) كيف يتعرف عن التهاب المتحممة الأرجي؟

احمرار في العين والجفون الداخلية، حكة، تورم، ورطوبية عينية هي علامات التهاب المتحممة الأرجي. كثيرا ما يرافق هذا الالتهاب الأنف الأرجي (العطس، سيلان الأنف، انسداد الأنف) لأن يتم تنشيطهما من قبل نفس المسترجات (الطلع، عث الغبار/حماويات)، شعر الحيوانات، ...

(ج) بعض النصائح

- لا تترك عينيك، حتى لو كانت لديك حكة، يمكن لهذا الاحتكاك تقادم الوضع رغم الشعور بتخفيف مؤقت. اشطف عينيك برفق بالماء أو بمحلول للغسيل معقم لإزالة الطلع، وبالتالي تخفيف عن الأعراض.

- توقف مؤقتا عن استعمال المكياج: إن علاج التهاب المتحممة أو ظهورها مرة أخرى خلال تطبيق جدي يمكن ربما تخفيف المادة المسؤولة. يوجد وجود حساسية في العين إلى توريخ الحذر عند اختيار مستحضرات التجميل.

- إذا كنت تستعمل عدسات لاصقة، ينبغي إزالتها خلال مدة العلاج بقطرات العين.

(د) يجب استشارة الطبيب في حالة وجود ألم في العين، الشعور بنقص في الرؤية أو عدم وضوح في الرؤية.

(هـ) زلة من الإكتس

(إلغاء طرد) المسترج أو خيار الإجراء لإزالة أو تخفيف أعراض الحساسية.

لمسترجات البيت: من الضروري اتخاذ إجراءات لتقليل من وجود المسترجات:

- يجب أن تحيط القرائ والوسائد كامليا بغطاء من البلاستيك ضد المسترجات. يجب أن تحيط الإطار بالبلاتستيك إلا إذا كان على شكل شريحة من الخشب أو المعدن يجب

- غسل جميع القرائ مرتين في الشهر تحت 60 درجة مئوية إن أمكن.

- يجب ثوبية الغرفة وتنظيفها بشكل منتظم.

- تجنب البسط والسجاد على أرض.

- تجنب الحيوانات الأليفة.

- تجنب ملامسة الطلع، فمن الممكن تخفيض من التعرض للطلع.

- في حديقك الخاصة، يجب تنوع الزراعات مع تجنب معظم أنواع التي تحدث أكثر الحساسية (شجرة السرو، شجرة الحياة، شجر البتولا ...).

- تجنب فصل الحشيش خلال موسم الطلع.

- يفضل البستنة مع استعمال نظارات وقناع.

Levophta® 0,05% Collyre en suspension

lévocabastine*



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est-à-dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.
- Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LEVOPHTA® 0,05%, collyre ?
3. Comment utiliser LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LEVOPHTA® 0,05%, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

LEVOPHTA® contient une substance active, la lévocabastine. Cette substance appartient à la famille de médicaments appelés les anti-histaminiques. Ces médicaments bloquent la libération d'histamine dans l'organisme et diminuent ainsi les réactions allergiques (l'histamine joue un rôle important dans les allergies).

Ce médicament est utilisé pour le traitement de la conjonctivite allergique et/ou des paupières.

2. **INFORMATIONS**
0,05%, collyre
N'utilisez jamais
• Si vous êtes allergique à l'un des composants, ne l'utilisez pas.

Faites attention avec LEVOPHTA® 0,05 %, collyre

- Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent au-delà de 5 jours de traitement, vous devez consulter votre médecin.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce

Maux de tête.

Dans de très rares cas, certains patients présentant des atteintes sévères de la couche claire située à l'avant de l'œil (la cornée) ont développé des dépôts opaques sur la cornée en raison d'une accumulation de calcium pendant le traitement.

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.

5. COMMENT CONSERVER LEVOPHTA® 0,05%, collyre en suspension ?

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25°C.

Ne pas utiliser plus de 30 jours après ouverture du flacon. Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Ne pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des flacons utilisés. Ces mesures permettront de protéger

LEVOPHTA 0.05%

Collyre 5ml

ZENITH PHARMA

AMM N° 728/16DMP/Z1/NRQ



611800127034

PPV 75,00 JHS

LOT/ 101612003

FAB/ 08-2022

EXPI/ 05-2024

H8603

08-2022

05-2024

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

0,05 %, collyre ?

Contenants :

astine.....0,054 g
à lévocabastine base.....0,050 g

Les autres composants sont : propylène glycol, phosphate disodique anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hypromellose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution à 50 %), édétate de

0/2 - inclusion locale peut se agés, escarres, lésions, sous

Respecter impérativement les recommandations d'usage indiquées dans la notice car le produit pénètre plus profondément dans la peau.

• Vous devez arrêter d'utiliser ce médicament si une allergie (reconnaissable par des rougeurs, des boutons...) ou une irritation apparaissent.

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez ou en général sur des muqueuses.

• Candidoses : il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida).

• En raison de la présence d'acide benzoïque, ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux, et des muqueuses.

• Ce médicament contient du butylhydroxyanisole et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

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

• Interactions avec d'autres médicaments :

Interactions avec d'autres médicaments

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

• Prévenez votre médecin si vous prenez un médicament pour fluidifier le sang (les antivitamines K (comme acénocoumarol, fluindione, phénindione, tiocloamarol, warfarine) car **MYCODERME® 1 % Crème**, peut modifier l'action des antivitamines K chez certaines personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut également décider de modifier la dose de votre antivitamines K pendant ou après le traitement **MYCODERME® 1 % Crème**.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

• Grossesse et allaitement :

Compte tenu d'un passage systémique limité après application par voie topique et du recul clinique, l'utilisation du **MYCODERME® 1 % Crème**, est envisageable au cours de la grossesse quel qu'en soit le terme ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

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

• Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines :

Sans objet.

• Informations importantes concernant certains composants de **MYCODERME® 1 % Crème** :

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butylhydroxyanisole (voir le paragraphe "Faites attention avec **MYCODERME® 1 % Crème**").

3. COMMENT PRENDRE **MYCODERME® 1 % Crème** ?

MYCODERME® 1 % Crème est à usage local : il s'applique directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

• Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.

• Appliquez **MYCODERME® 1 % Crème** sur et autour de la zone

MYCODERME® 1 %

Tube de 40 g

D.C.I : nitrate d'éconazole

Veillez 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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE MYCODERME® 1 % Crème ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

MYCODERME® 1 % Crème contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

• Candidoses :

• Traitement de mycose des plis non macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital.

• Traitement d'appoint des mycoses des ongles : onyxis, périonyxis.

Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire. Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

• Dermatophyties :

Traitement :

• Dermatophyties de la peau glabre.

• Intertrigos génitaux et cruraux non macérées.

• Traitement d'appoint des teignes. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire.

• Erythrasma.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MYCODERME® 1 % Crème

• Ne

suivre

Si vous

des co

liste à l'

En cas

médicin

• Mise e

Faites at

chez l'é

MYCODERME®

LOT : 08023024

PER : 02/2028

PPV : 36,70 DH

Topique

ne dans les cas

Nit se active ou à l'un
vous trouverez la

r l'avis de votre

1 % Crème :

soufrane®

thiophénecarboxylate de sodium 2 p. cent

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS, notamment une allergie.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à une température inférieure à 25°C.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Janvier 2005



Laboratoires
SYNTHEMEDIC

sanofi~synthelabo

soufran

thiophénecarboxylate de sodium 2 p. cent

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

pour 100 ml de solution

- Thiophénecarboxylate de sodium 2,340 g
(Quantité correspondante en Thiophénecarboxylate 1,980 g)

Excipient : parahydroxybenzoate de méthyle (E 218), parahydroxybenzoate de propyle (E 216), bicarbonate de sodium, eau purifiée.
pour 100 ml de solution

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution

CLASSE

PRÉPARATION

(R : S)

Ce médicament

cas de

16130

ENT ?

d'appoint en

- Saccharomyces boulardii CNCM 1-745 pourrait donner des résultats similaires à ceux obtenus lors d'analyses microbiologiques des selles.
 - **ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable** ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).
- Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

Utilisation d'autres médicaments

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

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

Grossesse et allaitement

Grossesse

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme enceinte ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

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

Allaitement

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme allaitante ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement. Veillez demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a pas d'influence sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable contient du lactose

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

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 471,90 mg de fructose par sachet de poudre pour suspension buvable

En cas d'usage fréquent ou prolongé (à partir de 2 semaines), le fructose peut abîmer les dents.

Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 0,10 mg de sorbitol par sachet de poudre pour suspension buvable

3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît après 2 jours, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par jour, en 2 prises

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'eau.

Sachets-doses : diluer la poudre dans un verre d'eau

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rechute de diarrhée à *Clostridium difficile* : 4 semaines

Enfant : Traitement de la diarrhée en complément à la réhydratation orale : 1 semaine

N'arrêtez pas prématurément votre traitement car votre diarrhée pourrait revenir.

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE gélules ou poudre pour suspension buvable et que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable, prenez contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison et de pharmacovigilance du Maroc.

Cependant, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a jamais entraîné de surdosage.

0 0 1 1 M

LEVURE®

boulardii CNCM I-745

Poudre pour suspension buvable**ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules****ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable***Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 lyophilisé**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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 2 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- **ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable** est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- **ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable** est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?**Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable**

Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique au
- Si vous êtes porteur d'un
- Patients immunodéprimés

Faites attention avec ULTRA

- Puisqu'une diarrhée peut
- Si vous mélangez ULTRA-
- d'être porté à une tempé
- Si vous prenez déjà d'autr
- En cas de :

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

Lot

مجموعة

صنع

EXP.

صلاح لغاية

7435

03/23

03/26

BIOCODEX MAROC PPV

38.10 DH

susceptible

... 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.

Que contient cette notice ?

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

1- QU'EST-CE QUE IXOR® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- Un excès d'acide dans le sang (hyperacidité) ou un niveau du pancréas

(syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Le reflux de l'œsophage entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes de brûlure de la bouche et de la gorge.
- Les ulcères de l'estomac.
- Dans certains cas, le médicament peut être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

2- QUE PRENDRE ?

- Liste des médicaments

Sans objet.

- Ne prenez pas d'autres médicaments.

- Si vous êtes enceinte ou allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez des problèmes de foie ou de reins, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez des problèmes de sang, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez des problèmes de cœur, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

IXOR® 20 mg : environ 768,6 mg.

effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg.

effervescent.

Adressez-vous à votre médecin pour plus d'informations.

IXOR® comprimé effervescent.

IXOR® comprimé effervescent.

d'autres maladies. Par conséquent, ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

à prendre IXOR® comprimé effervescent.

traitement, vous devez informer votre médecin.

l'un des éléments suivants se produisent :

- Vous perdez du poids sans raison apparente.

à avaler.

- Vous avez des douleurs à l'estomac.

- Vous vomissez de la nourriture.

- Vous avez des selles noires (telles que du sang).

- Vous souffrez de diarrhée sévère.

a été associé à une faible augmentation du poids.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- S'il vous est déjà arrivé de développer des symptômes de reflux gastro-œsophagien.

après un traitement avec un inhibiteur de la pompe à protons.

réduit l'acidité de l'estomac.

- Vous devez faire un examen sanguin.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent.

supérieure à un an), votre médecin peut vous recommander de prendre IXOR® comprimé effervescent.

de façon régulière. Vous devez continuer à prendre IXOR® comprimé effervescent.

symptômes et événements nouveaux.

voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons.

comprimé effervescent, en particulier si vous prenez IXOR® comprimé effervescent.

un an, peut légèrement augmenter le risque de fractures.

hanche, du poignet ou des vertèbres.

vous souffrez d'ostéoporose ou si vous avez une carence en vitamine D.

peuvent augmenter le risque de fractures.

Si vous avez une éruption sur la peau, consultez votre médecin.

exposés au soleil, prévenez votre médecin.

car vous devrez peut-être arrêter de prendre IXOR® comprimé effervescent.

Rappelez-vous de mentionner à votre médecin que vous prenez IXOR® comprimé effervescent.

indésirable tel que des douleurs de la tête.

- **Enfants**

Certains enfants atteints d'une affection chronique.

nécessitent un traitement à long terme.

recommandé. Ne donnez pas ce médicament à un enfant.

de 1 an ou <10 kg.

- **Prises d'autres médicaments**

(médicaments)

Autres médicaments et IXOR® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez.

récentement pris ou pourriez prochainement le prendre.

concerne également les médicaments en vente libre.

ordonnance.

IXOR® comprimé effervescent peut interagir avec d'autres médicaments.

d'autres médicaments et certains effets sur IXOR® comprimé effervescent.

Vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent.

prenez un médicament contenant du fer.

l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin de tous les médicaments que vous prenez.

l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, (utilisés dans le traitement des champignons).

- Digoxine (utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété).

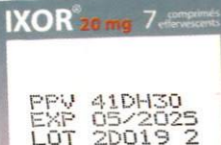
ou comme relaxant musculaire).

- Phénytoïne (utilisé dans le traitement de l'épilepsie).

phénytoïne, une surveillance par votre médecin.

début et à l'arrêt de l'administration.

- Médicaments anti-coagulants.



mg de sodium par comprimé
mg de sodium par comprimé
ou pharmacien avant de prendre
peut masquer des symptômes
avant que vous ne commenciez
essent ou lorsque vous êtes sous
immédiatement votre médecin si
sult :
on ou si vous avez des problèmes

mac ou une indigestion.
ou du sang.
ntées de sang).
e ou persistante, car l'oméprazole
ation de diarrhées infectieuses.
patiques sévères.
velopper une réaction cutanée
médicament similaire à IXOR* qui

quin spécifique (Chromogranine A).
effervescent au long-cours (durée
in vous surveillera probablement
e définir précisément tous les
aux ou exceptionnels quand vous

ompe à protons tel que IXOR*
illier sur une période supérieure à
nter le risque de fracture de la
bres. Prévenez votre médecin si
vous prenez des corticoides (qui
éoporoze).

eau, en particulier dans les zones
médecin dès que vous le pouvez,
er votre traitement avec IXOR*.
également tout autre effet
ans vos articulations.

e maladie chronique peuvent
terme bien que cela ne soit pas
médicament aux enfants de moins

3 - COMMENT PRENDRE IXOR* ?

IXOR* comprimé effervescent

pharmacien si vous prenez, avez
dire tout autre médicament. Cela
ments que vous achetez sans

nt interagir sur le fonctionnement
médicaments peuvent avoir un
cent.

* comprimé effervescent si vous
du nelfinavir (utilisé pour traiter

in ou pharmacien si vous prenez

posaconazole ou voriconazole
infections fongiques);

ment de l'anxiété, de l'épilepsie

épilepsie); si vous prenez de la
otre médecin serait nécessaire au
de IXOR* comprimé effervescent;
pour fluidifier le sang tel que la

méthotrexate, votre médecin peut vous
traitement par IXOR* comprimé effervescent.
Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques
amoxicilline et clarithromycine avec IXOR* comprimé effervescent
pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important
que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments
que vous prenez.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

IXOR* comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescents peuvent être prises avec de la nourriture
ou à jeun.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu
probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à
doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR* comprimé
effervescent pendant l'allaitement.

- Sportifs

Sans objet.

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

IXOR* comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des
effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des
machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des
troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez
pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

- Excipients à effets notoire :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de
la teneur en sodium :

- IXOR* 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé
effervescent

- IXOR* 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé
effervescent

3 - COMMENT PRENDRE IXOR* ?

- Instruction pour un bon usage

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement
les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous
devez prendre et pendant combien de temps vous devez les
prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

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

1- Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que
brûlures et régurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement
endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour
pendant 4 - 8 semaines. ~~Votre~~ ^{Votre} médecin peut vous demander de
prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si
votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri
est de 10 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est
de 10 mg une fois par jour.

pour suspension



comprimé pelliculé

avant de prendre ce médicament pour vous.

Si vous allez chez le médecin ou le pharmacien, dites-lui que vous avez été prescrit ce médicament. Ne prenez pas d'autres médicaments, même si les signes de leur

absence indiquent un effet indésirable non habituel.

2. **Comment prendre AUGMENTIN ?**

3. **IL UTILISE ?**

compris inhibiteurs de la

des infections. Il contient de la pénicilline, de l'acide clavulanique, de l'amoxicilline, qui peuvent parfois arrêter la croissance de la bactérie.

des infections suivantes :

infections dentaires,

4. **Comment PRENDRE AUGMENTIN ?**

des sucres, contactez-le avant de commencer le traitement.

que, à la pénicilline ou à l'un des autres antibiotiques mentionnés dans la rubrique 6, (hypersensibilité) à un autre médicament, gonflement du visage ou du cou, jaunissement de la peau.

5. **Situations mentionnées**

pharmacien avant de prendre

prendre AUGMENTIN si vous :

pharmacien avant de prendre

la bactérie responsable de l'infection, un autre médicament ou un autre

les effets secondaires graves, inflammation du gros intestin, des symptômes afin de réduire le risque de complications.

pages ou explorations (glucose), vous devez informer le médecin. En effet, AUGMENTIN peut influencer

avez récemment pris ou pourriez

6. **Comment AUGMENTIN, le risque de**

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

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

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

Grossesse et 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN 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.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartame (E951), de l'alcool benzylique, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez 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

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

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

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament à votre médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

الأثار الجانبية للشعاع: جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

الإسهال (عند الكبار).

الأثار الجانبية للشعاع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السلاق (عوى ناتجة عن الطفريات التي تسمى المبيضات وتظهر على مستوى الفم، الجلد، لاسيما عند تناول جرعات مرتفعة).
- إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الأثار الجانبية، فاعمل على أخذ أوغمنتين في الحال.
- القيء.
- الإسهال (لدى الأطفال).

الأثار الجانبية قليلة الشروع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:

- طفح جلدي، حكة.
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم.
- نوار.
- صداع الرأس.

الأثار الجانبية الشديدة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

- ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

الأثار الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقش سوداء مركز) وحولها حلقة داكنة، حملي عديدة الأشكال.
- إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.
- الأثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثار جانبية أخرى:

يمكن أن تظهر أثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص (إلا أن ترددها غير

- رنود فعل تحسسي (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).
- التهاب العشاء الحاملي الذي يحدث بالدماع (التهاب السحايا العقيم).
- رنود الفعل الجلدية الحادة.
- طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتوسف الجلد، لاسيما حول الفم والأنف والجلد.
- سنفين جونسون، وشكل من الطفح أكثر حدة يسبب في انفصال جلدي جلد الجلدي. متلازمة لييل).
- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على قيح (التهاب الحويصلات).
- طفح حويصلي أحمر تصاحبه كآل تحت الجلد وتجمعات (آثار نمشي).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنتان مع طفح جلدي وحصى وتضخم في الغدة.
- طبيعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء) (فرط الحمضات) وبإزيمات الكبد.
- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.
- التهاب الكبد.
- اليوقن، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيرولين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد).
- البشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.
- التهاب الكلى.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimés
Amoxicilline/acide clavulanique

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été donné par d'autres personnes). Il pourrait leur être utile en cas de maladie semblable à la vôtre.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, à action bactéricide, et de bêta-lactamase inhibiteur.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de nombreuses infections. Il est composé de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Elles appartiennent à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ». Les pénicillines sont efficaces (être actives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche les bactéries de détruire l'antibiotique.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- 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 des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, ne prenez pas AUGMENTIN. AUGMENTIN est contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une allergie grave à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à d'autres antibiotiques.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à d'autres antibiotiques.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (choc anaphylactique, éruption cutanée ou urticaire, gonflement de la gorge ou de la langue, difficulté à respirer, etc.)
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une jaunisse (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

PPV : 138,30 DH

LOT : 652791

PER : 04/25

فقط ذلك على
نظم الإبلاغ
أرجو أن
vigilance
فقط أوغمنتين
في وقتنا
حيث
نصحتكم به

وتمت في

لا ينبغي رمي الأدوية في سلة
المزبلة. استشر الصيدلي عن

Si vous présentez une réaction cutanée allergique plus élevée.