

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M23-0027296

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) :

Matricule : 1935 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ZOUINKA BOUCHAÏB

Date de naissance : 20/8/53

Adresse : N° 222 Bd RIAO RYAD SALAM

Tél : 0654060292 Total des frais engagés : 45 Dh

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

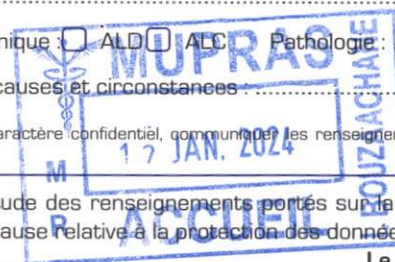
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Marrakech Le : 23 / 11 / 23

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE AL RAMD
150, "D" Riad Escalons Mohammadia
Tel.: 0523 30 05 45

25/11/23

145 dh
2

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

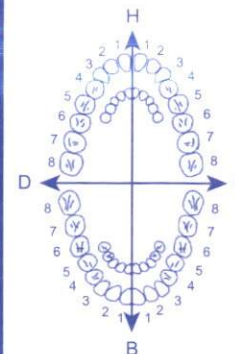
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

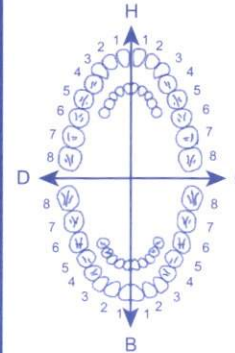
FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G
35533411 11433553
B

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

M. ZOUINKA
Bouchariy

PHARMACIE AL HAMD

150, "D" Riad Essalam Mohammedia

Tél.: 0523 30 05 45

Y. L. L.

Le. 26/11/23

Facture^{N°} 52

Quantité	Désignation	Prix	Montant
1	FEBLEX Adulte	20dh	
1	DRILL	25dh	
			45dh

venue de fièvre, comme en cas d'aggravation ou d'absence
au bout de 5 jours, ne pas augmenter les doses au-delà de ce qui est
à prendre conjointement un autre antitussif, mais CONSULTER
UN MÉDECIN.

est un médicament fluidifiant des sécrétions bronchiques (expectorant,
et cet antitussif.

Des autres médicaments

ÉVENTUELLES INTERACTIONS NOCIVES ENTRE

MÉDICAMENTS, notamment avec les IMAO (médicaments prescrits aux
en état dépressifs), SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE
TOUT TRAITEMENT EN COURS.

contient un antitussif le dextrométhorphan. D'autres médicaments en
contiennent un autre antitussif. Ne les associez pas, afin de ne pas
être en états maximaux conseillés (Cf. Posologie).

avec les aliments et les boissons

de boissons alcoolisées doit être évitée pendant la durée du

allaitement

est éliminé ou si vous allaitez,

de ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de

de prendre un médicament contenant du dextrométhorphan pendant
se, à condition que cela soit pendant un temps bref (quelques jours) et
commandées.

en fin de grossesse, la prise abusive de dextrométhorphan peut entraîner
anesthésiques chez le nouveau-né.

toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre un

contenant du dextrométhorphan.

à la présence d'alcool, ce médicament est à éviter pendant la grossesse.

nt pas se dans le lait maternel.

doses de dextrométhorphan administrées chez les femmes qui allaitent
certaines pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En

la prise de ce médicament est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Attitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

nt provoquer parfois une somnolence discrète et transitoire ou des
à être dangereux chez les conducteurs de véhicules (automobile...)

teurs de certaines machines. Ce phénomène s'atténue après plusieurs
être utile de commencer le traitement le soir.

le est accentuée par la prise de boissons alcoolisées.

Effets indésirables à effet notoire

enzote de méthyle (E218) ;

enzote de propyle (E216) ;

sa.

NE PAS PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

utilisez pas ce médicament chez l'enfant (moins de 15 ans)

L'ADULTE (à partir de 15 ans)

mesure de 5 ml ou 2 mesures de 5 ml au maximum par prise.

besoin, renouveler la prise au bout de 4 heures.

en aucun cas 8 mesures de 5 ml par jour.

après ou en cas de maladie du foie ; consultez votre médecin afin qu'il

sur la posologie.

Mode d'administration

sure à l'eau après utilisation.

Précautions d'administration

prises d'au minimum 4 heures

survenant est à prendre qu'aux horaires où survient la toux. Par exemple, pour
survenant que le soir, une prise unique de ce médicament le soir peut suffire.

Remarque

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours

et instructions en cas de surdosage

pris plus de DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS

vous n'auriez dû :

surdosage aigu, les symptômes observés suivants peuvent survenir :

nausées et vomissements, tachycardie (battements de cœur rapides) et hypertension
artérielle, rétention urinaire, mydriase et troubles de l'accommodation, signes
neuro-psychiques : vertiges, ataxie, (problèmes de coordination des mouvements),
hallucinations, nystagmus, somnolence, confusion, agitation, hyperexcitabilité et
hypertonie (tension musculaire).

Les surdosages sévères peuvent entraîner convulsion, hyperthermie, coma et
dépression respiratoire (insuffisance respiratoire).

En cas de surdosage suspecté, contactez immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS
SUCRE est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit
pas sujet :

- vertiges, somnolence,
- nausées, vomissements, constipation,
- possibilité de réactions allergiques (éruption cutanée, rougeur ou gonflement du visage, de la langue et de la gorge, rarement gêne respiratoire de survenue brutale) : arrêtez le traitement et consultez votre médecin.
- en raison de la présence de méthyl, risque de troubles digestifs et diarrhées.

Des cas d'abus ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est
importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des
médicaments.

5. COMMENT CONSERVEZ DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE après la date
de péremption mentionnée sur le flacon.

Conditions de conservation

À conserver à température ambiante

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments
utilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

La substance active est :

Bromhydrate de dextrométhorphan0,3 g

Pour 100 ml.

Une cuillère-mesure de 5 ml contient 15 mg de bromhydrate de dextrométhorphan.

Les autres composants sont :

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216) ,
alcool, maltitol liquide, arôme punch, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 100 ml.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : janvier 2015.

CECI EST UN MÉDICAMENT

UN MÉDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans

danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne

interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MÉDICAMENTS : suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Fabrique sous Licence Pierre Fabre Médicament par :



41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca

Idemco

773.952.05.18

DRILL TOUX SECHE 15 mg/5ml ADULTES SANS SUCRE

(DCI : Bromhydrate de dextrométhorphan)

طبيب العلاج فوق.

دليل للسعال الجاف 15 ملغ/5 مل للبالغين خال من السكر في
بالضرورة لدى جميع الأشخاص.

مع جلدي واحمرار أو تورم الوجه، اللسان والحلق. وتنادر صعوبة
لعلاج واستشر الطبيب الخاص بك.
كخطر ظهور اضطرابات في الجهاز الهضمي والإسهال.

شكوك فيها بعد حصول الدواء على الترخيص. إذ يساعد هذا
من حيث العلاقة بين فائدة الأدوية ومخاطرها.

ل الجاف 15 ملغ/5 مل للبالغين خال من السكر ؟

الجاف 15 ملغ/5 مل للبالغين خال من السكر بعد تاريخ انتهاء

برارة الغرفة.

نحس علامات التلث المزمنة
صرف الصحي أو بالنفائات المزمنة. استشيروا الصيدلي حول
المستخدمة. من شأن هذه التدابير حماية البيئة.

ناف 15 ملغ/5 مل للبالغين خال من السكر ؟

ع 0.3.....

15 ملغ من برومهيترات الديكستروميثورفان.

(E) وباريهدروكسيبينيذوات البروبيل (E216). الكحول المائيونول
د الصوديوم والماء للنفى.

5 مل للبالغين خال من السكر ؟
ب. فاقورة من فئة 150 مل.

شرة الموالية : يناير 2015.

بات الأخرى.

شفت عن نشاطه. لكن تناوله لا يخلو دائما من الخطر.

أدوية.
بيب العلاج.
نخاج إليها
الوصفة الطبية : اتبع العلاج الذي تم وصفه. لا توقف العلاج
بوتية.

اتباع نصائحهم.

ول الأدوية التي ختاج إليها.

صنع من طرف



محمد الديوي 20110 الدار البيضاء

ص من مختبرات بيبير فاير للأدوية

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
• Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire,
• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demander plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice

1. QU'EST CE
DANS QUEL
2. QUELLES
DRILL TOUX
3. COMMENT
4. QUELS SONT
5. COMMENT
SUCRE ?
6. INFORMATIONS

PPV (DH) : 25,00

LOT N° :

UT. AV. :

Drill

Toux sèche
ADULTES
sans sucre

1. QU'EST CE
DANS QUEL
Classe pharmacologique
ANTITUSSIFS
(R : système)
Indications
Traitement
à partir de 15 ans

2. QUELLES
DRILL TOUX
Liste des
Si votre médecin
avant de prendre
Contre-indications
Ne prenez pas
Vous ne devez pas
- Vous êtes allergique
- Vous êtes asthmatique
- Vous êtes insuffisant
- Vous êtes traité par
- Vous allaitez.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi
Faites attention avec DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE

Mises en garde spéciales

- En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant de toux avec crachats, un avis médical est indispensable.
- Ne traitez pas par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.
- Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, prenez l'avis de votre médecin.
- Ce médicament contient du maltitol liquide. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques.

Attention ! Ce médicament contient de l'alcool : le titre alcoolique du sirop est de 1,3% soit 0,05 g d'alcool par mesure de 5 ml.

Ce médicament contient 1,3% V/V d'éthanol (alcool) c'est-à-dire jusqu'à 0,05g d'alcool par mesure de 5 ml. L'utilisation de ce médicament est dangereuse pour les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Prenez ce médicament qu'avec précaution

En cas de présence d'alcool, un avis médical est nécessaire avant la prise de ce médicament en cas de maladie du foie ou d'épilepsie.

• En cas d'amélioration préconisée
VOTRE MÉDECIN
• N'associez pas ce médicament avec d'autres médicaments
Interaction
AFIN D'ÉVITER
PLUSIEURS
cours de ce médicament
PHARMACIEN

Ce médicament contient du maltitol liquide. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
Interaction
La consommation de ce médicament avec d'autres médicaments peut entraîner des effets indésirables.
Grossesse
Si vous êtes enceinte ou allaitez, ne prenez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin.
Ne prenez pas ce médicament si vous êtes allergique à l'un des composants du médicament.
Il est possible que votre grossesse soit affectée par la prise de ce médicament.
Cependant, les effets indésirables sont rares.
Il convient de consulter votre médecin avant de prendre ce médicament.
En raison de la présence d'alcool, ce médicament ne doit pas être pris avec d'autres médicaments.
Allaitement
Ce médicament contient du maltitol liquide. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
De trop fortes doses peuvent entraîner des effets indésirables.
Effets secondaires
Ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Les plus fréquents sont les vertiges, les étourdissements, les maux de tête, les troubles de la vision, les nausées, les vomissements, les diarrhées, les troubles du goût, les troubles du sommeil, les troubles de la mémoire, les troubles de l'attention, les troubles de l'humeur, les troubles de la personnalité, les troubles de la conduite, les troubles de la responsabilité, les troubles de la moralité, les troubles de la dignité, les troubles de l'honneur, les troubles de la réputation, les troubles de la carrière, les troubles de la vie sociale, les troubles de la vie familiale, les troubles de la vie sexuelle, les troubles de la vie reproductive, les troubles de la vie génétique, les troubles de la vie éternelle.
Liste des ingrédients
Parahydroxybenzoate de méthyle (E218)
Parahydroxybenzoate de propyle (E216)
Alcool
Maltitol liquide

3. COMMENT PRENDRE CE MÉDICAMENT
Posologie
RESERVEZ-VOUS
• Prendre 1 cuillère à café (5 ml) 3 fois par jour, après les repas.
• En cas de toux grasse, ne prenez pas ce médicament.
• Ne déposez pas ce médicament sur la langue.
Mode et durée d'utilisation
Voie orale.
Rincer la bouche avec de l'eau après la prise.
Fréquence
Espacer les prises.
Ce médicament ne doit pas être pris avec d'autres médicaments.
Durée du traitement
Symptômes
Si vous avez des symptômes, consultez votre médecin.
SUCRE, qu'il s'agit d'un médicament sans sucre.
En cas de symptômes, consultez votre médecin.

فيبركس للكبار

المساقون ومستعملو الآلات:

يجب الانتباه عند المساقين و مستعملي الآلات نظرا للنعاس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة في بداية العلاج.
قد يتضاعف تأثير هذا الدواء مع أخذ المشروبات الكحولية، أو الأدوية تحتوي على الكحول أو الأدوية مهدنة.

التأثيرات الغير مرغوب فيها:

قد يؤدي استعمال هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء :
- نعاس خاصة في بداية العلاج.
- احتجاب الأغشية المخاطية، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حدقة العين، حصر البول.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.
- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.
- اضطراب في حركات العضل.
- خلط هلوسة.

- وانذار: هيجان، عصبية، أرق.

- أعراض دوائية، نقص الكريات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية وفقر الدم الانحلالي.
- احتمال ظهور حساسية من نوع صدمة تأقية، أوديمية كويك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.
أخبروا طبيبك أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

المعايير:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتين إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال : عن طريق الفم

الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.
يجب أخذ الأكياس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.
في حالة القيء أو الغثاس (تقصير الكرياتينين أقل من 10 ملل/الدقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة و دون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقديم:

حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب : علبة من 8 أكياس.
حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب : علبة من 8 أكياس.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العبوة
يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

التركيب:

فيبركس 1000... 25 ملغ
بريستامول 500 ملغ
حامض اسكوربيك 200 ملغ
سواغ كمية كافية لـ كيس واحد

لأحثة سواغ ذات تأثير معلوم:

فيبركس بدون سكر: اسبرتام

فيبركس مع السكر: السكروز 7.9 غرام

الخصائص:

فيبركس للبالغين له فعالية ثلاثية :

- فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدراج الدموع.

- فعالية مضادة للحساسية وللآلام.

- يهدئ الجسم بحامض الاسكوربيك.

دواعي الاستعمال:

- علاج أعراض أمراض الأنف والحجزة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.
- أعراض الأنفلونزا.
- في حالة التعفن يجب أخذ أدوية مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.

- قصور في خلايا الكبد.

- زرق العين مع انسداد الزاوية.

- تضخم البروستات.

- الأطفال أقل من 15 سنة.

- حببيات بدون سكر : فيليبستينوري نظرا لوجود الأسبرتام.

- حببيات تحتوي على السكر : نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يحتملون الفركتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الكليكوز والغالكتوز أو نقص في السكر في إيزومالتاز.
في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحصى أو استمرار الحصى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج.
يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.

- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود البريستامول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلغ : الجرعة الإجمالية للبريستامول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.

- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.

- حببيات مع السكر : يأخذ بعين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

لا ينبغي شرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج .

لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر

الحمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.

كقاعدة عامة طويلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيب أو الصيدلي قبل استعمال الدواء

فارميد

21 حي بورجي - الدار البيضاء - المغرب

FEBREX[®] Adu

PHARMED

LOT : 4909
UT.AV : 06-26
PPV : 20DH00

COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p	1 sachet

Excipients à effet notoire :

Granulés sans sucre : Aspartame.

Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.

PROPRIÉTÉS :

FEBREX[®] Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.

- Traitement symptomatique des états grippaux.

En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX[®]** sans sucre (présence d'aspartame).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITE

En l'absence de données
cas de grossesse ou d'allaitement,
**D'UNE FAÇON GÉNÉRALE
DE TOUJOURS DEMANDER
D'UTILISER UN MÉDICAMENT**

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRAUX :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.
Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.
Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.
En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

**A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ.
NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.