

# 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.



## Déclaration de Maladie

M23-0018840

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12523 Société : Royal Air Maroc  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : HAJJAMI MUSTAPA  
 Date de naissance : 03/07/1984  
 Adresse : Box 1605, T. 6, Maroc 11, 72 Box Benouza  
 Monacem, Casablanca  
 Tél : 06 60 80 81 09 Total des frais engagés : 442,10 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DOCTEUR C. EL MJABBER  
 DIRECTEUR CLINIQUE AL MARJANE  
 Tél: 05 23 56 40 40 Fax: 05 23 56 60 00  
 GSM: 06 61 21 12 00  
 INP 06 00 02 23 5  
 05 23 56 40 40 05 23 56 61 61  
 05 23 56 60 60 - Khou

Date de consultation : 02/01/19  
 Nom et prénom du malade : HAJJAMI LYDIA Age : 35 ans  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : SA  
 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 : Casablanca

Le : 17/01/2019

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## 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



# 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

**DOCTEUR C. EL MJAABED**  
**DIRECTEUR CLINIQUE AL MARJAN**  
Tél: 05 23 56 40 40 Fax: 05 23 56 61 61  
GSM: 06 61 21 12 00

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture


# 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
		A M	P C	I M	I V	

# 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																		
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		Coefficient DES TRAVAUX
	H																		
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
	D																		
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
	B																		
	G																		
			MONTANTS DES SOINS																
[Création, remont, adjonction]		DATE DU DEVIS																	
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DE L'EXECUTION																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# CLINIQUE AL MARJANE

Quartier Administratif

Tél: 05.23.56.40.40

05.23.56.61.61

Fax: 05.23.56.60.60

KHOURIBGA

## مصحة المرجان

الحي الإداري

الهاتف: 05.23.56.40.40

05.23.56.61.61

الفاكس: 05.23.56.60.60

خريجة

Nom:

HATTAMI LYDIA

le 02/01/2014

119,30 x 2

- Dropan sur enf Pail 200g  
80.00 1 dose de pail x 2

- AZIX 1500

17.50 Une dose

- Dilipidol

22.50 Une dose x 3

- Boufe sur

83.50 1 x 3

- Rhinoloye kin

CLINIQUE AL MARJANE

INP 060002235

Tél: 05.23.56.40.40\*05.23.56.61.61

Fax: 05.23.56.60.60-Khou

DOCTEUR C. EL MARJANE  
DIRECTEUR CLINIQUE AL MARJANE  
Tél: 05.23.56.40.40 Fax: 05.23.56.60.60  
GSM: 06.61.21.12.00

PHARMACIE DE L'HOPITAL  
Docteur en Pharmacie  
Bach Aminia  
Adresse: 217, Bd de l'Hôpital Quartier  
L'Alina Khouribga. Tél: 05.23.69.96.73

PHARMACIE DE L'HOPITAL  
Docteur en Pharmacie  
Bach Aminia  
Adresse: 197, Bd de l'Hôpital Quartier  
L'Alina Khouribga. Tél: 05.23.49.96.73



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Oroken® Nourissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**  
**Oroken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Céfixime

SANOFI

**Veuillez lire attentivement 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice :

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

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

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération, groupe proche de celui des pénicillines.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement de :

- Certaines infections urinaires.
- Infections bronchiques et pulmonaires.
- Otites moyennes aiguës.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OKROKEN

#### Contre-indications

**Ne prenez jamais Oroken :**

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il peut aussi être allergique à ce traitement ;
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une labilité ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin ;
- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons ;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) ;
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

#### En cas d'exames de laboratoires

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

#### Autres médicaments et Oroken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

#### Grossesse

# OKROKEN®

## ENFANTS / FOR CHILDREN

# 100r

céfixime /

Maphar  
Bd Alkima N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
OKROKEN 100mg/5ml FL 40ml  
PDR SUSP BUV  
P.P.V. : 119,30 DH

Poudre pour susp  
Powder for oral sol

1 flacon/bouteille



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Orôken® Nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**Orôken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Céfixime

SANOFI

**Veuillez lire attentivement 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

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

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

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération, groupe proche des pénicillines.

- Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement de :
- Certaines infections urinaires.
  - Infections bronchiques et pulmonaires.
  - Otites moyennes aiguës.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ORÔKEN

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Orôken :**

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

### Précautions d'emploi / mises en garde spéciales

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Orôken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il pourrait aussi être allergique à ce traitement.
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Orôken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin ;
- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons ;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) ;
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

### En cas d'examen de laboratoires

Orôken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

### Autres médicaments et Orôken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

# ORÔKEN®

## ENFANTS / FOR CHILDREN

# 100

## céfixime /

Poudre pour susp  
Powder for oral sl

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Orôken 100mg/5ml  
gr fl 40 ml  
P.P.V. : 119,30 DH



1 flacon/bottle = 200 doses/kg

# Azix®

40 mg/ml Azithromycine  
Poudre pour suspension buvable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination commerciale: AZIX®

Principe actif : azithromycine dihydrate.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Azithromycine dihydrate correspondant à 40 mg par ml de suspension reconstituée.

Excipients : saccharose, phosphate trisodique anhydre, hydroxypropylcellulose, gomme xanthane, arôme cerise, arôme vanille et arôme banane.

## FORME PHARMACEUTIQUE :

- AZIX® 40 mg/ml **Nourrisson**: poudre pour suspension buvable, flacon de 900 mg/22,5ml.

- AZIX® 40 mg/ml **Enfant**: poudre pour suspension buvable, flacon de 1500mg/37,5ml.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou type d'activité :

Antibiotique Antibactérien : macrolide.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections ou surinfections bactérienne à germes sensibles.

## CONTRE-INDICATIONS :

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

- hypersensibilité connue à l'azithromycine ou à tout autre macrolide.
- association avec la dihydroergotamine et l'ergotamine.
- association avec le cisapride.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Signaler immédiatement à votre médecin toute réaction.

Avant de prendre ce médicament :

antibiotique.

Prévenir :

- maladie

- maladie

EN CAS

PHARMACIEN

PPV:80DH00

PER:11/26

LOT:M3743

## INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER

particulièrement

FAUT S'ADRESSER

MEDECIN

## GROSSESSE :

D'UNE FAÇON

OU DE VOTRE

## LISTE DES

Saccharose

# Doli®

## PEDIATRIQUE

PARACETAMOL

**SOLUTE BUvable A 3 %**

### COMPOSITION

Paracétamol 3 g

Excipients : macrogol 6000, solution de saccharose, saccharine sodique, acide sorbique (E 200), parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme caramel vanille, eau purifiée q.s.p. 100 ml de soluté buvable.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Soluté buvable, flacon de 90 ml.

### CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Antalgique, antipyrétique.

### DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

**Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 30 kg (environ de la naissance à 10 ans); lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

### ATTENTION!

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

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

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre posologie).**

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre est insuffisante ou de survenue de tout autre symptôme, consultez votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie, consultez votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- En cas de diabète ou de régime sans sucre, en raison de la présence de sucre : 0,167 g par dose.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.**

### INTERACTIONS MÉDICAMENT

Signalez que votre enfant prend ce médicament afin d'éviter d'éventuelles interactions. IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQU

**LISTE DES EXCIPIENTS DONT IL FAUT ÊTRE PRÉCAUTIONNEUX EN CAS D'UNE UTILISATION SANS RISQUE**

Sucre (saccharose : 0,167 g de sucre par administration orale).

**Doli®**  
**Pédiatrique**  
Paracétamol

PPV 17DH50  
PER 07/26  
LOT M2586









# Ⓡ RHINOLAYA KIDS 50 ml

Spray

La richesse naturelle en oligo-éléments du sel de l'Himalaya

Les mucosités et le dessèchement des fosses nasales gênent souvent les enfants et les adultes pour respirer. Chez le nourrisson et l'enfant en bas âge, qui ne savent pas encore se moucher seuls, les mucosités qui engorgent le nez peuvent également gêner la respiration. Les solutions salines isotoniques préviennent le dessèchement de la muqueuse nasale, ramollissent et dissolvent les mucosités. Le spray nasal Rhinolaya contient du sel de l'Himalaya, un sel d'origine marine qui est tiré des profondeurs de l'Himalaya où il est stocké à l'abri de la pollution depuis des millions d'années. Il est récolté, lavé puis séché manuellement. Très sain grâce à sa teneur en de très nombreux minéraux et oligo-éléments, c'est la forme la plus noble du sel naturel. Pour renforcer son effet bienfaisant et convenir aux nez fragilisés par le froid et l'humidité, Rhinolaya contient un extrait de chamomille, du fer et du cuivre.

### Propriétés:

- nettoie et apaise en douceur les fosses nasales,
- humidifie la muqueuse nasale desséchée et engorgée (air conditionné, chauffage, etc.),
- atténue l'irritation en cas de muqueuse nasale hypersensible (pollen, poussière, etc.),
- favorise l'absorption des oligo-éléments,
- convient aux nez fragilisés par le froid et l'humidité.

### Conseils d'utilisation:

Pulvériser dans les narines selon les besoins de 2 à 4 fois par jour. Pencher la tête vers l'avant. Introduire l'embout dans la narine (sans trop profondément) et appuyer brièvement sur l'embout pour délivrer une quantité suffisante de Rhinolaya. L'embout peut s'utiliser dans toutes les positions. Se moucher en cas de besoin. Il est conseillé de nettoyer l'embout avec une serviette après chaque pulvérisation. Pour des raisons d'hygiène, il est déconseillé à plusieurs



personnes de partager le même flacon de Rhinolaya. Si les irritations ou les mucosités persistent ou reviennent fréquemment, il convient de consulter un spécialiste.

### Effets indésirables:

- A ce jour, aucun effet indésirable n'a été observé lors d'une utilisation appropriée.
- Rhinolaya ne doit pas être utilisée en cas d'hypersensibilité à l'un des composants.

### Utilisation:

- Rhinolaya convient à tous (y compris aux nourrissons).
- Rhinolaya peut être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement.
- Rhinolaya peut être utilisé sur une longue durée.

### Précaution d'emploi:

- Conserver hors de la portée des enfants.
- Recipient sous pression (azote atmosphérique inoffensif et respectueux de l'environnement). A protéger contre les rayons solaires et à ne pas exposer à une température supérieure à 50 °C.

- Ne pas ouvrir avec force ou jeter dans le feu.
- Ne pas percer ou brûler même après usage.
- La préparation ne peut être utilisée au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention «».
- En cas d'incident grave, contacter le fabricant.

### Composition:

Eau purifiée, rendue isotonique par du sel de l'Himalaya, Matricaria chamomilla, Phosphate de fer, Gluconate de cuivre.

### Présentation:

Rhinolaya existe en sprays 100 ml et 50 ml (enfant). Rhinolaya existe également en solution hypertonique en 50 ml (Rhinolaya Fort).

Date de révision de la notice: Octobre 2021 - Année d'obtention du marquage CE 2007



Fabricant:  
29 Impasse de Castelviel ZA du Pinet  
31180 Rouffiac-Tolosan - FRANCE  
contact@inebios.eu  
www.inebios.eu



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

MD Dispositif médical



Consulter attentivement la notice



Conserver à une température inférieure à 25 °C

# Ⓡ RHINOLAYA KIDS 50 ml

Spray

La riqueza natural en oligoelementos de la sal del Himalaya

Las mucosidades y la sequedad de las fosas nasales son molestias para la respiración de los niños y los adultos. Para los bebés y los niños que no saben sonarse la nariz, las mucosidades que taponan la nariz pueden también entorpecer la respiración. Las soluciones salinas isotónicas previenen contra la sequedad de la mucosa nasal, a la vez que suavizan y disuelven las mucosidades. El spray nasal Rhinolaya contiene sal del Himalaya, una sal de origen marino que se extrae del propio Himalaya, donde permanece alejada de toda contaminación desde su nacimiento. Es saludable gracias a su alto contenido en numerosos minerales y oligoelementos, es la forma más natural de la sal. Para reforzar su efecto beneficioso y convenir a las narices fragilizadas por el frío y la humedad, Rhinolaya contiene un extracto de camomila, hierro y cobre.

### Propiedades:

- limpia y alivia cuidadosamente las fosas nasales,
- humidifica la mucosa nasal reseca y obstruida (aire acondicionado, calefacción, etc.),
- atenua la irritación en caso de hipersensibilidad de la mucosa nasal (polvo, etc.),
- favorece la absorción de los oligoelementos,
- conviene a las narices fragilizadas por el frío y la humedad.

### Consejos de utilización:

Pulverizar en las narices según se necesite de 2 a 4 veces al día. Inclinar la cabeza hacia delante. Introducir el aplicador en la nariz (no en profundidad) y presionar brevemente sobre el aplicador para pulverizar la cantidad suficiente de Rhinolaya. El aplicador se puede utilizar en cualquier posición. Sonarse la nariz si es necesario. Se aconseja limpiar el aplicador con una toallita después de cada pulverización. Por razones de higiene, se desaconseja compartir el mismo spray de



Rhinolaya entre varias personas. Conviene consultar a un especialista si las irritaciones o las mucosidades persisten o se suceden frecuentemente.

### Efectos secundarios:

- Hasta ahora no se conoce efecto secundario alguno de este producto tras su adecuada utilización.
- Rhinolaya no debe utilizarse en caso de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

### Uso:

- Rhinolaya conviene a todos (incluso a los lactantes).
- Rhinolaya puede utilizarse durante el embarazo o el periodo de lactancia.
- Rhinolaya puede utilizarse durante un largo periodo de tiempo.

### Precauciones de uso:

- Conservar fuera del alcance de los niños.
- Recipiente bajo presión (nitrógeno atmosférico inofensivo y respetuoso con el medio ambiente). Proteger contra los rayos

50 ml e 89

REF ACL 512 505.4  
CN 172327.7



LOT: 30135  
PER: 04/2026  
PPC: 83, 50DH

Fecha



dicada

icaria

ixiste

ne 2021.

du Pinet FRANCE

MD Dispositif médical



Consulter attentivement la notice



Conserver à moins de 25 °C



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé