

COMMANDEMENTS IMPORTANTS A LIRE POUR R LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

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 Malade

N° W19-474942

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

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1168 Société : Retagiti

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOU NAHJI MOHAMED

Date de naissance : 1-1-1950

Adresse : 11 B Rue Tauger cité de la

17m Noussou

Tél. : 0666 034167 Total des frais engagés : 409,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur SERBOUTI NAJAT
Délégation Sante
Nouace Blanca
Centre de Sante Nouace

Date de consultation : 15/04/2024

Nom et prénom du malade : BOU NAHJI MOHAMED

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

Nature de la maladie : Goutte + infection

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 : Noussou Le : 15/04/2024

Signature de l'adhérent(e) :

PHARMACIE AL MADINA MONAOURA
Dr. Aouat HAMDOUN
Lot. EA 257 Immeuble N°1
Pôle Urbain de Nouaceur
Casablanca 09 22 63 94 01

ORDONNANCE.

PHARMACIE AL MADINA MONAOURA
Dr. Aouat HAMDOUN
Lot. EA 257 Immeuble N°1
Pôle Urbain de Nouaceur
Casablanca 09 22 63 94 01

Le : 15/11/2024

Docteur ERROUJ NAJAT
Médecin Généraliste
Casablanca
Nouaceur
Cell. : 09 22 63 94 01

Mr BOUMAHDI MOHAMED

3x3,30

1) Zyloric 200 (S)
1 cpl j x 3 fois

19,70

2) Zithromax 300 (S)
1 cpl j x 3

48,20

3) Soligred 20 (S)
2 cpl j x 5

19,40

4) Antibio Synalac (S)
5 gtt x 2 fois

20,00

5) Dolignappe 1 sachet x 3 fois

261,70

(S)

DoliGrippe® 

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

8 Sachets Granulés



6 118000 041566

PPV: 20DH00
PER: 04/26
LOT: M1217

DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

En cas de question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien personnellement prescript. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

maladie qui pourrait lui être nocive. Si l'effet devient grave, ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Quantité en substance active par unité de prise :

.....	500 mg
.....	200 mg
.....	25 mg

Contient les ingrédients suivants :

mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicitrate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges.
Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique
E414, Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

• Excipients à effet notoire :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique et le type d'activité

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES

MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, 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 thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 5 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

• **Mode d'administration :**

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

• **Durée du traitement :**

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

• **Fréquence d'administration :**

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants :

- Enfant de moins de 15 ans,
 - En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,
 - En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
 - En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
 - En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
 - En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.
- Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Effets indésirables

ANTIBIO-SYNALAR
Gouttes auriculaires
de 10 ml avec compte gouttes
Isoniazide / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

ralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
ou à votre pharmacien.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
apparence.

Académie de fluocinolone
Sulfate de polymyxine B
Sulfate de néomycine
Excipients:
Pour 100 ml de solution.
100ml

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:
Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides.
DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?
Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

Posologie:
A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:
Insérer chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.
Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode et voie d'administration:
Voie locale.
Insérer la solution dans l'oreille atteinte.
Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.
Éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:
• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.
• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.
• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

• Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.
• Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu: il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.
Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement: en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille: ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

À la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.
Fréquence d'administration:
Deux administrations par jour: une administration le matin et une administration de gouttes le soir.

Durée de traitement:
La durée du traitement est habituellement de 7 jours.
Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.
La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression

ZITHROMAX®



azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVALE - PC

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml,

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, appl
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
 - insuffisance hépatique,
 - antécédents allergiques,
 - manifestations cutanées à l'origine allergique,

- prise concomitante d'autres médicaments,
- grossesse,
- allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

ZITHROMAX® 500 mg ○

3 comprimés



6 118000 250500

UT.AV. :

2024

P.P.V.

79 70

LOT N° :

FX 2577RR

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg

ALLOPURINOL

LOT 231388
EXP 04 2027
PPV 31.30

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

Informez votre médecin

pourriez prendre l'un de

• Aspirine

• Théophylline, utilisée

• Médicaments utilisés

• Vidarabine (anti-viral)

• Didanosine, utilisée p

• Antibiotiques (ampicill

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments pour l

comme des IEC (inhibi

diurétiques (pour élimin

• Médicaments utilisés

warfarine

• Tout autre médicament

Veuillez avertir votre

récemment pris tout au

sans ordonnance, y com

Grossesse et allaitem

Si vous êtes enceinte

planifiez une grossesse

avant de prendre ce mé

L'utilisation de ce méd

médicament, pendant la gr

En raison du passage

conseillé de ne pas pre

Conduite de véhicules

Dans de rares cas, la p

ments, des vertiges, o

conduisez pas ou n'utili

Liste des excipients à

Si votre médecin vous

contactez votre médecin

L'utilisation de ce médic

intolérance au galactos

malabsorption du glucos

3. COMMENT PRENDRE

Veuillez à toujours prendr

de votre médecin ou ph

doute.

Les comprimés doivent

repas.

Posologie

La posologie recomman

urique.

Les posologies recomma

Vous commencerez gén

cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou

médicament pourra vous

les prises du médicament

semaine, votre médecin

devra être prise immédia

Utilisation chez les enf

Les posologies habituelle

Mode et voie d'adminis

Voie orale.

Les comprimés sont à

repas.



Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

Mode et voie d'administration
Voie orale.
Les comprimés sont à prendre avant les repas.



صيدا دارو PHARMACIE DEROUA

EL HAIK Fouad

PHARMACIEN

Deroua Nouaceur R. P. 7
entre Médiouna et Berrechid

Tél. : _____

الحايك فؤاد

صيدا

الدروة النواصر ط 7
بين مديونة و برشيد

الهاتف : _____

Deroua, le

12/01/24

الدروة في

M

Benach Li

السيد

Quantité	DESINATION	P. U.	TOTAL
1	<i>Solupur 20</i>	<i>487</i>	<i>487</i>
1	<i>Garvisen 87</i>	<i>989</i>	<i>989</i>
			<i>1476</i>

PHARMACIE DEROUA
EL HAIK Fouad
Pharmacien
Centre Commercial Deroua
Tél. 05 22 53 21 77
Fax: 05 22 53 21 10

SOLUPRED 20 mg

comprimé effervescent

Prednisolone

Sanofi-aventis Maroc

Routé de Rabat - R.P.1.

Ain sebaa Casablanca

Solupred 20 mg 20 cp

P.P.V : 48,70



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il 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.

1. QU'EST-CE QUE SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles).

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent ?

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

Ne prenez jamais SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous souffrez de sclérodermie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
Dénomination du médicament :

GAVISCON® ADVANCE GOÛT MENTHE
500 mg / 100 mg
Alginate de sodium/ bicarbonate de potassium
Suspension buvable



Pharmaceutical Institute
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat

PPV : 98 DH 90

Il est important de lire cette notice avant de prendre ce médicament afin d'être sûr de vous procurer des informations importantes.

Prenez ce médicament en suivant les instructions fournies dans cette notice ou celles de votre pharmacien.
Vous pourriez avoir besoin de la relire. Demandez à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez pas de mieux en mieux ou si vous vous sentez moins bien.

En cas de effets indésirables, parlez-en à votre pharmacien, ceci s'applique aussi à ceux qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE GAVISCON ADVANCE Goût Menthe ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments de l'ulcère peptique et de la maladie du reflux gastro-œsophagien (RGO). Code ATC : A02BX

Indications thérapeutiques :

Traitement des symptômes associés au reflux gastro-œsophagien tels que les régurgitations acides, les brûlures d'estomac et l'indigestion (se manifestant suite au reflux du contenu stomacal), notamment après une chirurgie gastrique, à la suite d'une hernie hiatale, pendant la grossesse.

La dose recommandée est de :

Adultes (y compris les personnes âgées) et enfants de plus de 12 ans : une à deux cuillères-mesures de 5 ml après les repas et au coucher.

Enfants en dessous de 12 ans : uniquement sur avis du médecin.

Déchirer le long de la ligne perforée. Pressez la suspension au bas du sachet, soit directement dans la bouche, soit dans une cuillère-mesure de 5 ml.

Consultez votre médecin si les symptômes persistent après 7 jours.

Si vous avez pris plus de GAVISCON ADVANCE GOÛT MENTHE

Si vous avez pris trop de Gaviscon Advance, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Anti-Poison.

Si vous avez pris trop de Gaviscon Advance vous pouvez toutefois éprouver une sensation de ballonnement.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste.

Si vous oubliez de prendre GAVISCON ADVANCE GOÛT MENTHE

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Il suffit de continuer à prendre le médicament à la dose recommandée.

Si vous arrêtez de prendre GAVISCON ADVANCE « Sans objet ».

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous présentez ces effets indésirables, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement votre médecin.

Une réaction allergique à l'un des constituants est très rare (< 1/10.000).

Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, des difficultés respiratoires, vertige, ou des gonflements du visage, des lèvres, de la langue, ou de la gorge.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

