

## 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

- 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

M23-0023122

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11042 Société : R.A.M.  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : KHLAFA MOHAMED  
Date de naissance : 18-08-1971  
Adresse : 4, RUE TERNI ANG ABOU TAOUR  
MARRAKECH  
Tél. : 0664715445 Total des frais engagés : 548.30 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation : 23/01/2024  
Nom et prénom du malade : KHLAFA ADAN Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : 62  
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 : 23/01/2024  
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 montant des Actes
08/10/24	E	1	300,00	

Dr. Khalid YOUSSEFI  
Spécialiste en ORL  
Clinique ORL Beaudouin  
198, Bd. Zhandi  
Tél: 0622 99 42 41 - Fax: 0622 99 42 42

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23-01-24

248,30

## 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

AM

PC

IM

IV

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 :

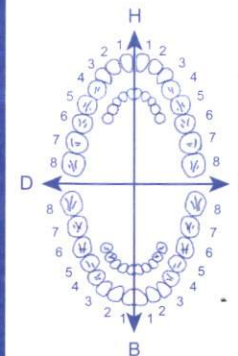
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

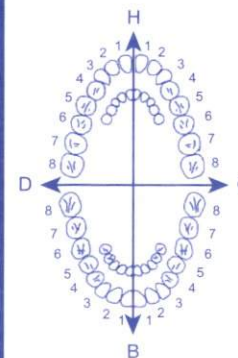
FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
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

# مصحة بوسجور

CLINIQUE O.R.L. MAXILLO-FACIALE ET ESTHÉTIQUE BEAUSEJOUR

Dr F. MEKOUAR

O.R.L.

Dr B. MOKRIM

Prof agrégé en O.R.L.

Dr K. YOUSSEFI

O.R.L.

Immuno-allergologie

le 23/01/24

248,30

15

Dr. KALAFIA Adam.



119,30

① Oralken Snip

en pipette (17kg) x2/0/05om

30,00

② Behistene gants

160 gants le matin à la fin du repas

49,00

③ Dauriox

25,00 x (2) 1 sachet x3/0/05

④ Memrens Snip

1 sachet x3/0/05 le soir 2mm

PHARMACIE LABRISE

38, rue Abou Abass Al-Afi, Maarif ext. Casablanca  
Tél : 05 22 990 710 - 05 22 990 703 - 06 61 18 41 01  
@ paralsbrise@gmail.com la brise pharmacie  
N° 05 22 990 710 - N° 05 22 990 703 - N° 06 61 18 41 01

Dr. Khalid YOUSSEFI  
Spécialiste en O.R.L.  
Clinique O.R.L. Beausejour  
198 Bd. Ghandi  
05 22 99 42 41 - Fax: 05 22 99 42 40



passage dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### SPORTIFS

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

### EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

### LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : aspartam, lactose.  
BETASTENE 0,05 % solution buvable : saccharose, propylène glycol, sorbitol.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible est réservé à l'adulte.  
BETASTENE 0,05 % solution buvable est réservé aux nourrissons et aux enfants.

### Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

### Mode d'administration

Voie orale.

Respectez la prescription de votre médecin.

### SURDOSAGE

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez utilisé Bétastène en quantité ou en durée supérieure à celle prescrite.

### INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

### EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Bétastène est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- gonflement et rougeur du visage, prise de poids,
- apparition de bleus,
- élévation de la tension artérielle,
- excitation et troubles du sommeil,

- fragilité osseuse,
- modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale,
  - trouble de la croissance chez l'enfant,
  - troubles des règles,
  - faiblesse des muscles,
  - hoquet, ulcères et autres troubles digestifs,
  - troubles de la peau,
  - certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).
- 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.

### CONSERVATION

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

### BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

### BETASTENE 0,05 % solution buvable

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière, à une température ne dépassant pas 25°C.

Après ouverture, ce médicament peut être conservé pendant 8 semaines maximum.

### CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I.

### PEREMPTION

Ne pas utiliser Bétastène après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**PHARMA 5**

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# **BETASTENE 2 mg**, comprimé dispersible

## **BETASTENE 0,05 %**, solution buvable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

### **PRESENTATIONS**

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.

BETASTENE 0,05 % solution buvable : Flacon de 30 ml.

### **COMPOSITION**

**Substance active :** Bétaméthasone.

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de bétaméthasone par comprimé.

BETASTENE 0,05 % solution buvable, contient 0,05 g de bétaméthasone par 100 ml de solution.

### **Excipients :**

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible

BETASTENE 0,05 % solution buvable, q.s.p 100 ml de solution buvable.

### **CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Glucocorticoïde - usage systémique.

### **INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

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

### **CONTRE-INDICATIONS**

N'utilisez jamais Bétastène dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants,
- phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam dans la forme comprimé.

### **MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### **Avant le traitement**

Prévenir votre médecin en cas d'ulcère digestif, de chirurgie, d'hypertension, de tuberculose, d'ostéoporose, de fatigue musculaire. Prévenir votre médecin en cas de maladies tropicales, de risque de maladies infectieuses.

### **Pendant le traitement**

Eviter le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

En cas de traitement prolongé, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

Pour la diminution des effets secondaires, votre médecin pourra vous prescrire un traitement préventif.

Sous traitement prolongé, votre médecin pourra vous prescrire un traitement préventif.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

### **INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, terféndine, vincamine).

### **INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS**

Sans objet.

### **INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES**

Sans objet.

### **GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

#### **Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

#### **Allaitement**

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du

**LOT: 1045**  
**PER : 01 - 25**  
**P.P.V : 30 DH 00**

(inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens).

Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

NAUREUS® est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre **NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable**.

**Ne prenez jamais NAUREUS® :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS® :

- Si vous présentez une maladie des reins.
- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

### Enfants et adolescents

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :** ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :** ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

### Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

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

### NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® peut être pris pendant ou en dehors des repas. La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par NAUREUS®.

### Grossesse, allaitement et fertilité

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

La prise de NAUREUS® n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

### Si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû

Prenez NAUREUS® uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, ou votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre NAUREUS®

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre NAUREUS®

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 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.

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

#### Adultes

**Fréquent** (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Fatigue
- Sécheresse de la bouche
- Maux de tête

Depuis la commercialisation de la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER NAUREUS® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :** Pas de précautions particulières de conservation.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :** A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**Ce que contient NAUREUS® :**

**Substance active :** Desloratadine

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :**

Desloratadine.....0,5 mg

Excipients q.s.p.....1 ml

**Excipient à effet notoire :** Sorbitol

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :**

Desloratadine.....5 mg

Excipients q.s.p.....1 comprimé pelliculé

**Qu'est-ce que NAUREUS® et contenu de l'emballage extérieur ?**

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :** Flacon de 60 ml

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :** Boîte de 15 et boîte de 30

**Conditions de délivrance :** Liste II

**Date de réalisation :** Mars 2020

**PHARMA 5**

**LABORATOIRES PHARMA 5**

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

**Site de fabrication :** Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable

5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

**Veillez 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 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 NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
3. Comment prendre NAUREUS® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAUREUS® ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE NAUREUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

### Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

### Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

### Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique

## Fertilité

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** contient du sorbitol, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

## 3. COMMENT PRENDRE NAUREUS® ?

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 :

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :**

Enfants de 1 à 5 ans : prendre 2,5 ml de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans : prendre 5 ml de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : la dose recommandée est de 10 ml de solution buvable une fois par jour.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :**

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour avec de l'eau.

### Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :** Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :** Avalez le comprimé en entier, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre NAUREUS®.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines),

votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Réactions allergiques sévères
- Battements du cœur rapides
- Vomissements
- Vertige
- Douleur musculaire
- Agitation avec mouvements corporels augmentés
- Éruption cutanée
- Douleur d'estomac
- Pesanteur d'estomac
- Somnolence
- Hallucinations
- Inflammation du foie
- Battements du cœur irréguliers ou plus intenses

- Na
- Di
- Ins
- Co
- An

### Fréq

estim

- Faib

- Aug

soleil

lampe

- Mod

- Color

- Anon

- Agres

- Prise

Enfant

Fréq

jusqu'à

- Diarrhée

- Fièvre

- Insomnie

Fréquence

estimée sur la base

de données disponibles

- Hygiène

des battements du cœur

- Modification du rythme des battements du cœur

- Anomalie du comportement

- Aggressivité

- Prise de poids, augmentation de l'appétit

LOT : 9438  
UT. AV : 06 - 25  
P.P.V : 25 DH 00

inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foies ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants. NAUREUS® est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NAUREUS® ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre **NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable**.

### Ne prenez jamais NAUREUS® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS® :

- Si vous présentez une maladie des reins.
- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

### Enfants et adolescents

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

### Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

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

### NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® peut être pris pendant ou en dehors des repas.

La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par NAUREUS®.

### Grossesse, allaitement et fertilité

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

La prise de NAUREUS® n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

**Si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû**  
Prenez NAUREUS® uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, ou votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre NAUREUS®

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre NAUREUS®

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 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.

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin. Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

### Adultes

**Fréquent** (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Fatigue
- Sécheresse de la bouche
- Maux de tête

Depuis la commercialisation de la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

médicament ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER NAUREUS® ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** : Pas de précautions particulières de conservation.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** : A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### Ce que contient NAUREUS® :

**Substance active** : Desloratadine

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** :

Desloratadine.....0,5 mg

Excipients q.s.p.....1 ml

**Excipient à effet notoire** : Sorbitol

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** :

Desloratadine.....5 mg

Excipients q.s.p.....1 comprimé pelliculé

### Qu'est-ce que NAUREUS® et contenu de l'emballage extérieur ?

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** : Flacon de 60 ml

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** : Boîte de 15 et boîte de 30

**Conditions de délivrance** : Liste II

**Date de réalisation** : Mars 2020

**PHARMA 5**

**LABORATOIRES PHARMA 5**

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

**Site de fabrication** : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable

5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

**Veillez 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 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 NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
3. Comment prendre NAUREUS® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAUREUS® ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE NAUREUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

### Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

### Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

### Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé** est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique

## Fertilité

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable** contient du sorbitol, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

## 3. COMMENT PRENDRE NAUREUS® ?

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 :

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :**

Enfants de 1 à 5 ans : prendre 2,5 ml de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans : prendre 5 ml de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : la dose recommandée est de 10 ml de solution buvable une fois par jour.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :**

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour avec de l'eau.

### Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

**NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :** Avez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

**NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :** Avez le comprimé en entier, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre NAUREUS®.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Réactions allergiques sévères
- Battements du cœur rapides
- Vomissements
- Vertige
- Douleur musculaire
- Agitation avec mouvements corporels augmentés
- Eruption cutanée
- Douleur d'estomac
- Pesanteur d'estomac
- Somnolence
- Hallucinations
- Inflammation du foie
- Battements du cœur irréguliers ou plus intenses

- Na

- Dia

- Insu

- Con

- An

- An

Fréq

estim

- Fait

- Aug

- solei

- lamp

- Mo

- Col

- An

- Ag

- Pri

Enfa

Fréq

jusq

- Dian

- Fièr

- Insom

Fréque

estimée sur la

- Rythme lent des battements du cœur
- Modification du rythme des battements du cœur
- Anomalie du comportement
- Agressivité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Déclaration des effets indésirables...

LOT : 3629  
PER : 10 - 25  
P. P.V : 25 DH 00



- un sucre (le **sucrose**) composé de glucose et de fructose. Son utilisation est donc **déconseillée** chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose-galactose ou un déficit en sucrose-isomaltase (maladies **héréditaires** rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que votre enfant présentait une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de donner ce médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE OROKEN

#### Posologie

La présentation Oroken est préconisée chez l'enfant de 30 mois à 12 ans.

A titre indicatif, la posologie de Oroken chez l'enfant de plus de 6 mois est de 8 mg par kilo et par jour, en deux prises, à 12 heures d'intervalle.

La suspension buvable est à reconstituer par addition d'eau jusqu'au trait de jauge pour l'obtention d'un volume total de 40 ml et à agiter avant emploi.

- La dose par prise est indiquée, en fonction du poids de l'enfant, sur le piston de la pipette graduée en kg. Elle se lit donc **directement** sur les graduations de la pipette. Ainsi, le point indicatif correspond à la dose pour une prise.
  - Deux prises par jour sont nécessaires.
- Par exemple, la graduation 10 kg correspond à la dose à administrer par prise pour un enfant de 10 kg, et ce, deux fois par jour.

Il est important d'utiliser la pipette contenue dans cette boîte pour administrer la dose convenable.

#### Durée de traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique, mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Si vous avez pris plus de Oroken que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, en particulier en cas de surdosage, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubrique 2 et 4).

Si vous oubliez de prendre Oroken :

Ne donner pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de donner.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

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

Vous devez contacter immédiatement votre médecin si les effets indésirables suivants surviennent :

- Diarrhées :

o Si une diarrhée survient pendant ou après la prise de ce médicament, vous ne devez pas essayer de vous traiter par vous-même. Vous devez **contacter** immédiatement votre médecin. Il pourra décider d'arrêter ce traitement et vous prescrire un traitement adapté. o Le risque de diarrhée est fréquent. La diarrhée peut être sanglante. Dans de très rares cas, il peut s'agir d'une forme grave de colite (colite pseudo-membraneuse ou entérocolite) qui nécessite l'arrêt du traitement.

- Allergie : Ce médicament peut provoquer une réaction allergique telle que de l'urticaire ou plus rarement un œdème de Quincke (boursoufflement du cou et du visage pouvant entraîner une difficulté à respirer).

Si l'un de ces effets survient, arrêtez le médicament et contactez immédiatement votre médecin.

#### Autres effets indésirables possibles :

- Effets sur le tube digestif : nausées, vomissements, digestion difficile, douleurs au ventre.
- Effets sur la peau : très rare éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson), éruption avec parfois des bulles sur la peau pouvant aussi affecter la bouche (érythème polymorphe) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS). Dans ce cas, arrêtez le traitement et prévenez immédiatement votre médecin.
- Effets sur les reins : maladie des reins (insuffisance rénale par néphrite interstitielle).
- Effets sur les nerfs et le cerveau : rarement, maux de tête et vertiges. Des convulsions ont été rapportées avec les céphalosporines, incluant le céfime (fréquence inconnue). Troubles neurologiques graves appelés encéphalopathies à type de convulsions, de confusion, de troubles de la conscience, ou encore de mouvements anormaux en particulier en cas de surdosage ou d'altération du fonctionnement du rein (voir rubriques 2 et 3).
- Effets visibles lors des résultats d'une prise de sang :
  - o Rarement, augmentation des transaminases et des phosphatases alcalines (enzymes du foie).
  - o Rarement, augmentation de la créatinine (mesure du fonctionnement des reins) et de l'urée.
  - o Diverses anomalies de la numération formule sanguine : augmentation de certains globules blancs (éosinophiles), augmentation ou diminution des plaquettes et diminution des globules blancs pouvant provoquer des infections graves et une fièvre (leucopénie), diminution des globules rouges (anémie) par destruction des globules rouges.

#### Déclaration des effets secondaires

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. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

### 5. COMMENT CONSERVER OROKEN

TENIR CE MÉDICAMENT HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.





**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

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

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

Céfixime

**SANOFI**

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P.1

Ain Sebaâ 20750 - Casablanca

**OROKEN 100MG/5ML GR P OR FL40ML**

**P.P.V. : 119DH30**



6 118001 080052

**Veillez 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 OROKEN 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 des :

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OROKEN**

**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 pourrait aussi être allergique à ce traitement ;
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement ;

**Lot/Batch:** CLB07819

**Fab./Mfg.:** 12 2022

**EXP:** 11 2024



- 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**

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information :  
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

**Allaitement**

Bien que ce médicament soit destiné aux nourrissons de plus de 6 mois ou aux enfants de moins de 12 ans, les recommandations suivantes sont données à titre d'information :  
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.  
Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection provoquée par un champignon appelé Candida) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 1 et 4).

**Oroken contient :**

- Le colorant E124 (rouge cochenille A) qui peut provoquer des réactions allergiques.