

# 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.

194994

## Déclaration de Maladie : N° S19-0005763

### Maladie

### Dentaire

### Optique

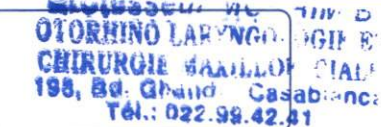
### Autres

#### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10281 Société :  
 Actif  Pensionné(e)  Autre :  
 Nom & Prénom : 7INRAOUI Tidou Date de naissance :  
 Adresse :  
 Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

#### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 29

Nom et prénom du malade : EL HAJJI NAJAT Age : .....

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : AFFECTION OPL

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 2007 H

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

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

Fait à : ..... Le : ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) :

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhésion@mupras.com](mailto:adhésion@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](http://www.mupras.com)

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant des Honoraires	Cachet et signature du Médecin et carte de Paiement des Actes
20/10/2024	G		5000 DT	<b>Professeur MOKRIM B OTORHINO-LARYNGOLOGIE ET CHIRURGIE MAXILLOFACIALE 198, Bd. Ghazi, Casablanca Tél.: 022.99.42.41</b>
07/11/2024	réflexes CAE		2000 DT	<b>Professeur Bouabker MOKRIM Chirurgie Maxillo-Faciale et Institut de Médecine Esthétique Montant: 091113571</b>

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

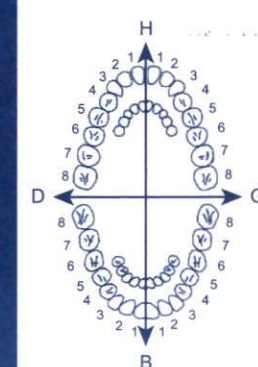
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

### [Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Casablanca, le 05.02.2014

Le Docteur MOKRIM B

Prie M.

EL HAJAJ Najar

d'accepter l'expression de ses sentiments distinguée et  
lui présente suivant l'usage, sa note d'honoraires

Pour .....

Bonbon deux  
nouveaux

S'élevant à la somme de 2000 Dhs

1  
Professeur Boubker MOKRIM  
Otorhinolaryngologie et  
Chirurgie Maxillo - Faciale  
INPE : 091113571

# 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

EL HAJRI  
Najat

29.01.21

14.00

- Doliprane 2g



2cp 200) 51

131.60 x2

- Spectrum 500 x 2



2cp 200) 71

Professeur Boubker MOKRIM  
Otorhino Laryngologie et  
Chirurgie Maxillo - Faciale  
Rue Abdellatif Ben Yousfi

Flosan 500

PHARMACIE LILY PARIS

Nadia GOURANI

234 E L'assiette Zoubeir  
Groupe Adonia Oulfa - Casablanca  
Gsm: 06 67 07 50 25

39.70

- Fundine



1 application 1/1

55.00

- Bimyclar



Professeur MOKRIM B.  
OTORHINO LARYNGOLOGIE ET  
CHIRURGE MAXILLOFACIALE  
198, Bd. Ghandi - Casablanca  
Tel.: 022.99.42.41

604.70

# Doliprane® 1000 mg

PPV: 14DH00

PER: 09/26

LOT: M3223

Comprimé

mg, sous forme de paracétamol DC 90

ose sodique, povidone K30, amidon de  
e végétale).

QUELLES  
CAS EST-IL



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, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

**Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :**

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ?

### Contre-indications :

**Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :**  
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIERES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

### Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### Mises en garde :

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").**

### Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



**سيكتروم 250 ملغم قرص ملبس، علىة 10 و 200 ملغم قرص ملبس، علىة 10**  
**(سيروفا)**

- أحتفظ بهذه الشرة بعدها قبل استعمال هذا الدواء لأنها
- إذا كانت لديك أستهلاك آخر، أسأل طبيبك أو الصيدلاني
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً. لا تعطه أحداً لأنه
- أغراض المرض التي يعالجون منها شديدة بالأغراض التي
- إذا تناولت أي من الأدوية الجائحة، أو إذا لاحظت
- طبيبك أو الصيدلاني

١٣١٦٥

في هذه الشرة:

1. ما هو سيفكتروم قرص ملبس وفي أي حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعماله؟
3. كيف يجب استعمال سيفكتروم قرص ملبس؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يتم تخزين سيفكتروم قرص ملبس؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو سيفكتروم قرص ملبس وفي أي حالة يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي: الفلوروكوبتونون - زرم التصنيف الكيميائي العلاجي: 301MA02

يحتوي سيفكتروم على المادة الفعالة: سيفروفاوكسامين. سيفروفاوكسامين هو مضاد حيوي يستعمل إلى فئة الفلوروكوبتونون. يعمل عن طريق قتل الجراثيم التي تسبب الالتهابات ولا يكون تأثيرها إلا على سلالات معينة من الجراثيم لدى البالغين.

يستخدم سيفكتروم لدى البالغين في علاج العدوى الجرثومية التالية:

• عدوى المسالك التلببية.

• العدوى المتناهية أو المتكررة لأنها أو العيوب الأنفية.

• عدوى السالك البولية.

• عدوى الأعضاء التناسلية لدى الرجال والنساء.

• عدوى معدية معوية والالتهابات داخل البطن.

• عدوى الجلد والأنسجة اللمبة.

• عدوى المطامن واللقاحات.

• الوقاية من العدوى الناجمة عن جرثومة التسربة السحلية.

• التعرض لمرض الجمرة الخبيثة.

يمكن استخدام سيفكتروم في علاج المرض ذي نسبة ضعيفة لعدد الكريات البيضاء (33 العدالت). والذين يعانون من حمى يمكن أن تكون ذاتية عن إصابة بالكتيريز.

إذا كنت تعاني من عدوى حادة أو عدوى دائمة عن أنواع مختلفة من الجراثيم، قد يصف لك الطبيب علاجاً إضافياً بالمضادات الحيوية ليكمل العلاج بسيفكتروم.

لدى الأطفال والطفلات:

يستخدم سيفكتروم لدى الأطفال والطفلات تحت إشراف طبيب مختص لعلاج العدوى الجرثومية التالية:

• عدوى الرئتين والقصب الهوائية لدى الأطفال. والطفلات المصابين بالثليف الكيس.

• عدوى المسالك البولية المعقنة بما في ذلك الكل (التهاب المочة والكلية).

• التعرض لمرض الجمرة الخبيثة.

ويمكن أيضاً استخدام سيفكتروم في علاج باقي أنواع العدوى الحادة الخاصة بالأطفال والطفلات إذا رأى الطبيب جدوى هذا الاستخدام.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال سيفكتروم قرص ملبس؟

للاستخدام المذكور سيفكتروم قرص ملبس.

إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المادة الفعالة أو باقي المواد من فئة الكوبتونون أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في القسم 6).

إذا كنت تتناول تيراباردين (انظر القسم 2: تناول أدوية أخرى).

التعديلات والاحتياطات

قبل تناول هذا الدواء

يجب ألا تتناول المضادات الحيوية الفلوروكوبتونون / الكوبتونون بما في ذلك سيفكتروم قرص ملبس إذا كان لديك أكثر جاذبية خطيرة في الماضي عند تناول الكوبتونون أو الفلوروكوبتونون. إذا كان هذا هو الحال، يجب عليك إبلاغ طبيبك في أقرب وقت ممكن.

يجب استشارة الطبيب قبل تناول سيفكتروم قرص ملبس.

إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل في الكلى فقد يتوجب تكيف علاجك.

إذا كنت تعاني من الصداع أو من حالات حسية أخرى.

إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل على مستوى الأوتار عند تناول العلاج بالمضادات الحيوية من نفس فئة سيفكتروم.

إذا كنت مصاباً بالسكري لأنك قد تكون معرضاً لخطر الإصابة بمتلازمة سكر الدم عند تناول سيفروفاوكسامين.

إذا كنت تعاني من الوجه العضلي (مرض نادر يسبب ضعف العضلات)، لأن الأمراض قد تتفاقم.

إذا تم تشخيص إصابتك بضمخ أو "التناخ" أحد الأوعية الدموية الكبيرة (أحد الأوعية الدموية الطرفية أو لعدد الأوعية الدموية المحاطية لوعاء كبرى).

إذا كنت قد تعرضت بطرق تشریح الألياف (أزرق في جدار الألياف).

إذا تم تشخيص إصابتك بشرب في سمامات القلب (ارتفاع ضام القلب).

إذا كان لديك سوابق عائلية بالإصابة بمتلازمة الدموية الطرفية أو تشریح الألياف أو مرض ضام القلب الخلقي أو لديك عوامل خطر أخرى أو حالات مماثلة (مثل اضطرابات النسج الضام مثل متلازمة دارلز، متلازمة إمفرداتالوس أو متلازمة تيرز أو متلازمة تورغرن) [مرض التهاب المثانة الذاتية]، أو اضطرابات الأوعية الدموية مثل التهاب التربرين تاكابسو، والتهاب التربرين ذو الخلايا العصبية، ومرض بيجوت، وإذلاع داء قدم أو تصلب التربرين المعروف، والتهاب المخالب الروماتويدي [مرض المفاصل] أو التهاب الشفاف [غضروف القلب].

إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، يجب استعمال سيفروفاوكسامين بحذر. إذا كنت ولدت يوماً قبل تناول الدواء QTc (الوقت على تسجيل التخطيط الكهربائي للقلب)،

يجب عائلة بالإصابة بمتلازمة QTc (الوقت على تسجيل التخطيط الكهربائي للقلب)،

إذا كان

**سيكتروم 250 ملغم قرص ملبس، علىة 10 و 200 ملغم قرص ملبس، علىة 10**  
**(سيروفا)**

- أحتفظ بهذه الشرة بعدها قبل استعمال هذا الدواء لأنها
- إذا كانت لديك أستهلاك آخر، أسأل طبيبك أو الصيدلاني
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً. لا تعطه أحداً لأنه
- أغراض المرض التي يعالجون منها شديدة بالأغراض التي
- إذا تناولت أي من الأدوية الجائحة، أو إذا لاحظت
- طبيبك أو الصيدلاني

١٣١٦٥

في هذه الشرة:

1. ما هو سيفكتروم قرص ملبس وفي أي حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعماله؟
3. كيف يجب استعمال سيفكتروم قرص ملبس؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يتم تخزين سيفكتروم قرص ملبس؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو سيفكتروم قرص ملبس وفي أي حالة يستعمل؟

الصنف الصيدلي العلاجي: الفلوروكوبتونون - رقم التصنيف الكيميائي العلاجي: 301MA02

يحتوي سيفكتروم على المادة الفعالة: سيفروفلاوكسامين. سيفروفلاوكسامين هو مضاد حيوي يستعمل إلى فئة الفلوروكوبتونون. يعمل عن طريق قتل الجراثيم التي تسبب الالتهابات ولا يكون تأثيرها إلا على سلالات معينة من الجراثيم لدى البالغين.

يستخدم سيفكتروم لدى البالغين في علاج العدوى الجرثومية التالية:

• عدوى المسالك التلببية.

• العدوى المتناهية أو المتكررة لأنثى أو العيوب الأنفية.

• عدوى المثانة البولية.

• عدوى الأعضاء التناسلية لدى الرجال والنساء.

• عدوى معدية معوية والالتهابات داخل البطن.

• عدوى الجلد والأنسجة اللمبة.

• عدوى الرئام والمفاصل.

• الوقاية من العدوى الناجمة عن جرثومة التسربة السحلية.

• التعرض لمرض الجمرة الخبيثة.

يمكن استخدام سيفكتروم في علاج المرضي ذوي نسبة ضعيفة لعدد الكريات البيضاء (33 العدالت). والذين يعانون من حمى يمكن أن تكون ذاتية عن إصابة بالكتيريز.

إذا كنت تعاني من عدوى حادة أو عدوى دائمة عن أنواع مختلفة من الجراثيم، قد يصف لك الطبيب علاجاً إضافياً بالمضادات الحيوية ليكمل العلاج بسيفكتروم.

لدى الأطفال والمراهقين:

يستخدم سيفكتروم لدى الأطفال والمراهقين تحت إشراف طبيب مختص لعلاج العدوى الجرثومية التالية:

• عدوى الرئتين والقصب الهوائية لدى الأطفال. والمراهقين المصابين بالتشيف الكيس.

• عدوى المسالك البولية المعدنة بما في ذلك الكل (التهاب المويهنة والكلية).

• التعرض لمرض الجمرة الخبيثة.

ويمكن أيضاً استخدام سيفكتروم في علاج باقي أنواع العدوى الحادة الخاصة بالأطفال والمراهقين إذا رأى الطبيب جدوى هذا الاستخدام.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال سيفكتروم قرص ملبس؟

للاستخدام المذكور سيفكتروم قرص ملبس.

إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المادة الفعالة أو باقي المواد من فئة الكوبتونون أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء (المذكورة في القسم 6).

إذا كنت تتناول تيراباينين (انظر القسم 5: تناول أدوية أخرى).

التعديلات والاحتياطات

قبل تناول هذا الدواء

يجب ألا تتناول المضادات الحيوية الفلوروكوبتونون / الكوبتونون بما في ذلك سيفكتروم قرص ملبس إذا كان لديك أكثر جاذبية خطيرة في الماضي عند تناول الكوبتونون أو الفلوروكوبتونون. إذا كان هذا هو الحال، يجب عليك إبلاغ طبيبك في أقرب وقت ممكن.

يجب استشارة الطبيب قبل تناول سيفكتروم قرص ملبس.

إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل في الكلى فقد يتوجب تكيف علاجك.

إذا كنت تعاني من الصداع أو من حالات حسية أخرى.

إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل على مستوى الأوتار عند تناول العلاج بالمضادات الحيوية من نفس فئة سيفكتروم.

إذا كنت مصاباً بالسكري لأنك قد تكون معرضاً لخطر الإصابة بمتلازمة سكر الدم عند تناول سيفروفلاوكسامين.

إذا كنت تعاني من الوجه العضلي (مرض نادر يسبب ضعف العضلات)، لأن الأمراض قد تتفاقم.

إذا تم تشخيص إصابتك بضمخ أو "التناخ" أحد الأوعية الدموية الكبيرة (أحد الأوعية الدموية الطرفية أو لعدد الأوعية الدموية المحاطية لوعاء كبرى).

إذا كنت قد تعرضت بطرق تشریح الألياف (أزرق في جدار الألياف).

إذا تم تشخيص إصابتك بشرب في سممات القلب (ارتفاع ضغط صمام القلب).

إذا كان لديك سوابق عائلية بالإصابة بمتلازمة الأوعية الدموية الطرفية أو تشریح الألياف أو مرنة ضعف القلب الخلقي أو لديك عوامل خطر آخر أو حالات مماثلة (مثل اضطرابات النسج القلب مثل متلازمة دارلز، متلازمة إمفرداتالوس أو متلازمة تيرز أو متلازمة تورغرن [مرض التهاب المثانة الذاتية]، أو اضطرابات الأوعية الدموية مثل التهاب التربرين تاكاباسو، والتهاب الشريان ذو الخلايا العصبية، ومرض بيجوت، وإلزاف داء القلب أو تصلب الشريان المعروف، والتهاب المخالب الروماتويدي [مرض المفاصل] أو التهاب الشغاف [أعواد القلب]).

إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، يجب استعمال سيفروفلاوكسامين بحذر. إذا كنت ولدت يوماً قبل تناول سيفكتروم QT (الوحظ على تسجيل التخطيط الكهربائي للقلب ECG) (إذا كان

لديك خلل في نسبة الدواء من بظنه شديد في هربات قد عاشرت من نوعية قلبية

لديك جاذبية خطيرة و الفلوروكوبتونون / الكوكايين (ستدر الشهور أو الأطراف العلوية والسترة الإحساس بالحرق) (تمارين الكتاب وضعف الذاكرة إذا واجهت أي من هذه ستقرر مع طبيبك ما إذا قد يحدث آلم والتشنج مثلاً (أكثر من 60 ثانية) الكوروكستروبيونات يد أشهر بعد إيقاف العلاج أو الرفع أو الكوع، أو حالة واحدة، تجنب الإرهاق إذا عانيت من آلم مفاجئ الأبهري والسلان الشفاف بالكوروكستروبيونات إذا شعرت فجأة بضيق القديم أو البطن، أو ظهر علىك إيجار الطبيب علىك بعض الآثار الجانبي بعضه على الفور في حالات دائمة، قد تناول أو ضعف العضلات، سيفكتروم وانصل بطربيك بما في ذلك سيفكتروم يسبكتروم في حالات مثل محبولون مثل دهان أو الانسداد أو دهان أو الكفر أو ساق في الدم، أو المفاسد السكر في الدم) في العادة، قد تسبب فحص السكري إذا لم تكن من الإيمان العادي والضرس الإسماك حديثاً إذا طبتك على البطن، إذا تهور بصرك أو تصرح بشدة أكثر حسماً، لغير الطبيب أو مخبر أو عيادة من البول، إذا كان لديك مشاكل في العين، يمكن أن يسبب سيفكتروم والبول الداكن، قد يتسبب سيفكتروم تعانى من عدوى ممほحة مثل آلم المخلق سنت إجراء، فحص دم أو لليم أن تغير طبيبك إلى الأطفال والمراهقون لا ينطق تناول أدوية أخرى لغير طبيبك أو الصيدلي تجنب أن تتناول سيفكتروم والبطن النطير من المعرف أن الآلام يحدث تأثيراً على إيجار الطبيب

# FLOXAM®

(Flucloxacilline)

PPV 116DH40

LOT 350045

EXP 08/2025

# FLOXAM®

Flucloxacilline

500 mg

24 gélules

Voie orale

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

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

##### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

FLOXAM® est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

##### - Indications thérapeutiques

FLOXAM® s'utilise par exemple en cas :

- d'infections de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation des amygdales, de la muqueuse pharyngienne, sinusites) ;
- d'infections des voies respiratoires ;
- d'infections des voies urinaires ;
- de plaies infectées ;
- d'infections cutanées.

FLOXAM® ne peut être pris que sur prescription médicale.

#### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM® ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

##### - Ne prenez jamais FLOXAM® (Contre-indications)

- Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM®, vous ne devez pas prendre FLOXAM®.
- Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, parlez-en à votre médecin.

- Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans, - FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartam.

L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneurie

(PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

##### - Faites attention avec FLOXAM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

La prudence est de rigueur lors de troubles de la fonction rénale, hépatique ou cardiaque. Si, durant le traitement par FLOXAM®, vous constatez des réactions d'hypersensibilité telles que des démangeaisons ou une éruption cutanée, informez-en votre médecin immédiatement, avant de continuer à prendre le médicament.

##### - La gélule contient :

Sodium : 24,58 mg de sodium par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

##### - La poudre pour suspension buvable contient :

- colorant azoïque : colorant jaune orangé 5 et peut provoquer des réactions allergiques.

- benzoate de sodium : 10,85 mg de benzoate de sodium par dose de 5 ml. Le benzoate de sodium peut accroître le risque d'ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

- sodium : 21,3 mg de sodium moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 5 ml c.à.d. qu'elle est essentiellement « sans sodium ».

##### - Prise d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre le médicament :

##### - Si vous prenez ou allez prendre du paracétamol :

Il existe un risque d'anomalies du sang et du métabolisme hydrique (acidose métabolique à trou anionique élevé) rapporté lors de l'augmentation de l'acidité du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisés de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale sévère, de sepsis ou de malnutrition, surtout en cas d'utilisation des doses quotidiennes maximales de paracétamol. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication !).

##### - Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traitée par FLOXAM® pendant une grossesse ou un allaitement.

##### - EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartam, colorant jaune orange 5 et benzoate de sodium.

#### 3 - COMMENT PRENDRE FLOXAM® ?

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

##### Posologie :

Sauf prescription médicale contraire, les posologies sont les suivantes :

##### Adultes

1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour.

##### Enfants et nourrissons

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

##### Nouveau-nés

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une demi-cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

##### Voie et mode d'administration

Voie orale.

Souvent, les symptômes de la maladie disparaissent avant

# FLOXAM®

(Flucloxacilline)

PPV 116DH40

LOT 350045

EXP 08/2025

# FLOXAM®

Flucloxacilline

500 mg

24 gélules

Voie orale

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

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

##### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

FLOXAM® est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

##### - Indications thérapeutiques

FLOXAM® s'utilise par exemple en cas :

- d'infections de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation des amygdales, de la muqueuse pharyngienne, sinusites) ;
- d'infections des voies respiratoires ;
- d'infections des voies urinaires ;
- de plaies infectées ;
- d'infections cutanées.

FLOXAM® ne peut être pris que sur prescription médicale.

#### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM® ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

##### - Ne prenez jamais FLOXAM® (Contre-indications)

- Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM®, vous ne devez pas prendre FLOXAM®.

- Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, parlez-en à votre médecin.

- Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans.

- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartam.

L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneurie

(PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

##### - Faites attention avec FLOXAM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

La prudence est de rigueur lors de troubles de la fonction rénale, hépatique ou cardiaque. Si, durant le traitement par FLOXAM®, vous constatez des réactions d'hypersensibilité telles que des démangeaisons ou une éruption cutanée, informez-en votre médecin immédiatement, avant de continuer à prendre le médicament.

##### - La gélule contient :

Sodium : 24,58 mg de sodium par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

- La poudre pour suspension buvable contient :

- colorant azoïque : colorant jaune orangé 5 et peut provoquer des réactions allergiques.

- benzoate de sodium : 10,85 mg de benzoate de sodium par dose de 5 ml. Le benzoate de sodium peut accroître le risque d'ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

- sodium : 21,3 mg de sodium moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 5 ml c.à.d. qu'elle est essentiellement « sans sodium ».

- Prise d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre le médicament :

- Si vous prenez ou allez prendre du paracétamol :

Il existe un risque d'anomalies du sang et du métabolisme hydrique (acidose métabolique à trou anionique élevé) rapporté lors de l'augmentation de l'acidité du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisés de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale sévère, de sepsis ou de malnutrition, surtout en cas d'utilisation des doses quotidiennes maximales de paracétamol. L'acidose métabolique à trou anionique élevé est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication !).

##### - Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traitée par FLOXAM® pendant une grossesse ou un allaitement.

##### - EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartam, colorant jaune orange 5 et benzoate de sodium.

#### 3 - COMMENT PRENDRE FLOXAM® ?

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

##### Posologie :

Sauf prescription médicale contraire, les posologies sont les suivantes :

##### Adultes

1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour.

##### Enfants et nourrissons

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

##### Nouveau-nés

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une demi-cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

##### Voie et mode d'administration

Voie orale.

Souvent, les symptômes de la maladie disparaissent avant



# فوسيدين 2% مرهم

ينفع في فراة كامل هذه النشرة قبل إستعمال هذا الدواء حفظ بهذه النشرة، قد تحتاج لإعادة قراءتها من جديد، إذا كانت لديك أسللة أخرى، إذا كان لديك شكل آخر، أسلوب آخر أو من طبيتك أو من الصيدلي، لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي لا تعطه لآي شخص آخر، حتى في حالة وجود أعراض مشابهة، قد يعرضه ذلك ضاراً.

## ◆ التعريف بالدواء

فوسيدين 2% مرهم

التركيبة النوعية الكمية

التركيز	العنصر	التركيز	العنصر
الجافض الفوسيدين (أي إن إن) ملح الصوديوم	2%	العنصر	لأنفوب من 15 غ
السواغات بكمية كافية لـ	100 غ	العنصر	300 ملخ

السواغات، كحول سينيتي، لأنورين، فازلين، برافين سائل.

## الشكل الدوائي

مرهم، أنور من 15 غ

القلة المداشة العلاجية

## مضاد العدوى

مضادات حيوية - مضادات لبكتيريا / مضادات حيوية تؤثر على تركيب البروتينات.

## طبل (الجلد)

◆ في أيام حالة (حالات) يستعمل الدواء

## هذا الدواء هو ضماد حيوي

يوصف هذا الدواء لدى وجود إنتانات جلدية ناتجة عن الجراثيم المكتورة العنقودية والجراثيم المكتورة العقدية

## إنتان

في أيام حالة (حالات) يجب عدم إستعمال هذا الدواء

يجب لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

## الحساسية جاهة الماء الفوسيدين أو أحد السواغات.

● إنتان الذي لدى إلرضاع بسبب [احتلال إنتان المستحضر من قبل المولود الجديد.

في حال الشك، ينبغي طبل رأي الطبيب أو الصيدلي.

## تحذيرات خاصة

لا يترك أبداً متناول الأطفال.

## احتياطات الاستعمال

● وضع المرهم على العين.

● لا يستعمل المرهم على ساحات كبيرة جداً، خاصة لدى الطفل الرضيع.

● يجب لا يستعمل المرهم على الإصابات الرائحة المغصنة أو بين الثديين أو على فروع الساق.

● في حال الشك، لا تتردد في طبل رأي الطبيب أو الصيدلي.

## عقالات بين الأبواب - وفقاريات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات مميتة بين عقار، يجب أن تقوم دائماً بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي عن أي علاج آخر تتخذه له.

## الحمل - الإرضاع

في حالة الإرضاع، يجب لا يوضع المرهم على الثدي.

بشكل عام، ينبغي دائماً خلال فترة الحمل أو الإرضاع طبل رأي الطبيب أو الصيدلي قبل إستعمال أي دواء.

لائحة السواغات التي تغير عرقها ضرورة لإستعمال دون خطأ لدى بعض المرضى

لأنورين، كحول سينيتي، وبوتوكروكيني المطروق.

## كيفية يستعمل هذا الدواء

## الجرعات

في كافة الأحوال، يجب أن تلزم بدقة بوصفة طبيبه.

## أسلوب وطريقة الاستعمال

للاستعمال الجلدي، تطبيق موضعياً مع أو بدون ضمادة، ينبغي عدم وضع طبقة سميكه من المرهم.

## مدة العلاج

يستخدم العلاج لمدة القاسها أسبوع على سبيل المثبات.

## ونية وفتق إعطاء الدواء

يستخدم دواء أو مرطين في اليوم بعد تنظيف المنطقة المصابة بالإلتنان.

## ● تأثيرات غير مرغوب فيها ومتوجه

مثل كل مستحضر فعال، يمكن أن يؤدي إلى تأثيرات متقدمة للإزعاج.

في بعض الحالات، من الممكن أن تحدث كلثمة تراكمية عن المحسنة تترافق أحياناً مع تهور إصابات بعده من منطقة العلاج، يجب بالتالي إيقاف العلاج فوراً وإبلاغ الطبيب.

## ● المطالع

يجب أن تقوم بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي عن أي تغير غير مرغوب فيه و مزعج لم تتم الإشارة إليه في هذه النشرة.

يجب عدم تحطيم تاريخ إنتهاء صلاحية الاستعمال المذكور على الغلاف الخارجي.

## احتياطات خاصة بالغلاف

يجب حفظ الدواء عند درجة حرارة الغرفة.

## شروط التسليم

## ● بوصفة طبية

هذا الدواء ملبد في الأئمة رقم 1

لا يمكن للصيدلي أن يوزعه إلا بوصفة من الطبيب.

## تم ووصف هذا الدواء تكتسبه في حالة معينة:

ـ فإنه قد لا يستعمل في حالة أخرى.

ـ ولا ينبغي إعطاء استعماله دون استشارة الطبيب.

## ـ ولا ينبغي أن تتعهد الشخص آخر

ـ من طرفه، وبولاعده بغير معرفة من يوزعه.

ـ نشرة أسيوط بالغليون هي إسلام النار البيضاء - المطر.

ـ د.ط. بالعافية - صيدلي مسؤول.



# Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, n'isqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

فوسيدين® 2%  
مرهم أنيوب من 15 غ

Centésimale	Par tube de 15 g
2 g	300 mg
100 g	15 g

é, paraffine liquide.

39,70

Antibiotiques antimicrobiens actifs sur la synthèse des protéines

(D : Dermatologie).

◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylococques et streptocoques.

◆ ATTENTION !

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

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

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors d'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

• La pommade ne doit pas être appliquée sur l'œil.

• Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

• Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline, alcool cétylique, et butylhydroxytoluène.

◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSÉOLOGIE

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

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Vaseline cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DURÉE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

Il faut IMMÉDIATEMENT ARRÊTER LE TRAITEMENT et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

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

◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITÉE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

◆ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DÉLIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ PERSONNELLEMENT PRÉSCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MÉDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriqué par POLYMÉDIC sous licence Léo Pharma.

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. T. BELABDA : Pharmacien Responsable

• En raison de la présence d'alpha-amylase, rares réactions d'allure allergique, généralement cutanées, en particulier urticaire et œdème de Quincke, dans ce cas, arrêtez le traitement;

• Possibilité de survenue d'une gêne respiratoire (bronchospasme).

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.

### **MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:**

#### **Sirop :**

Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219) et du parahydroxybenzoate de propyle sodé (E217) et peut provoquer des réactions allergiques.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

#### **Précautions d'emploi**

En cas de survenue de fièvre et/ou en cas d'apparition de nouveaux troubles (maux de gorge ou de tête importants, d'expectorations (crachat) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments...) CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée sans avis médical.

Ce médicament contient 3,2 g de saccharose par cuillère à café (5 ml) et 9,6 g de saccharose par cuillère à soupe (15 ml): en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

#### **Comprimé :**

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).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E110, jaune orangé) et peut provoquer des réactions allergiques.

#### **Précautions d'emploi**

Il existe une forme sirop plus adaptée à l'enfant.

En cas de survenue de signes généraux d'infection comme:

- fièvre élevée (> 38,5°C) et persistante (plus de 3 jours),
- apparition d'autres symptômes comme: maux de gorge ou de tête importants, nausées, vomissements, douleurs ou écoulement de l'oreille, douleur de la face,
- persistance des symptômes sans amélioration, au-delà de 5 jours.

### **EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### **INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :**

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

#### **GROSSESSE – ALLAITEMENT :**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'utilisation de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

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

#### **EFFETS SUR LA CAPACITÉ DE CONDUIRE DES VÉHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :**

Sans objet.

#### **CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Risque de syndrome de sevrage :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **CONSERVATION**

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

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

#### **DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE**

Décembre 2015

Fabriqué par :  POLYMEDIC

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

Rue Amyot d'Inville - Quartier Arsalane

Casablanca - MAROC

**BIOMYLASE®**  
**Comprimés pelliculés ; Boîte de 24**  
**Flacon de 125 ml**  
**alpha-amylase**

cette notice avant de prendre ce médicament.  
 besoin de la relire.  
 si avez un doute, demandez plus d'informations à votre  
 dent prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
 cela pourrait lui être nocif.  
 grave ou si vous remarquez un effet indésirable non  
 votre médecin ou à votre pharmacien.

55,00

Comprimé :	Pour 1 Cp enrobé
Alpha-amylase *Soit 2142,9 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé. Excipients	3000 U CEIP* q.s.p.....1 Cp
Sirop :	Pour 1 ml de sirop
Alpha-amylase *Soit 142,86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop. Excipients	200 U CEIP* q.s.p.....1 ml

**EXCIPENT A EFFET NOTOIRE**

**Comprimé :** Saccharose et Jaune orangé S (E110).

**Sirop :** Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

**Classe pharmaco-thérapeutique**

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflammatoire.

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?**

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et sans fièvre.

**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?**

**Posologie**

• **Comprimé :**

**Adulte:** 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours des repas.

• **Sirop :**

**Adulte:** 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour.

**Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg):** 2 cuillerées à café (10 ml), 3 fois par jour.

**Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg):** 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

**Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

**Durée du traitement**

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée sans avis médical.

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?**

**Ne prenez jamais BIOMYLASE :**

• En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase ou à l'un des composants, notamment les parabens (le cas du sirop).

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

**EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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