

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie : N° S19-0005763

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10221 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : EL HAJRI NAJAT Date de naissance :  
Adresse :  
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 29/01/2021  
Nom et prénom du malade : EL HAJRI NAJAT Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Affection ORL  
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 : Le :  
Signature de l'adhérent(e) :

### Adresses Mails utiles

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

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

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
20/11/20	S		3000 H	Professeur MOKRIM B. OTORHINO LARYNGOLOGIE ET CHIRURGIE MAXILLOFACIALE 198, Bd. Grandi Casablanca Tél.: 022.99.42.41
21/11/20	nettoyage CAE		2000 H	Professeur Bouhker MOKRIM OTORHINO LARYNGOLOGIE ET CHIRURGIE MAXILLOFACIALE INPE 091113571

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant des Honoraires
PHARMACIE LES PARENTS Nadia GOURANI 234 E Lotissement Zoubair Groupe Addoha Oulfa - Casablanca Gsm: 06 67 07 50 25	20/11/20	6000 H

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

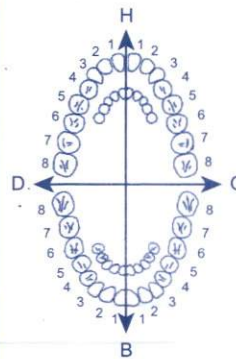
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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.

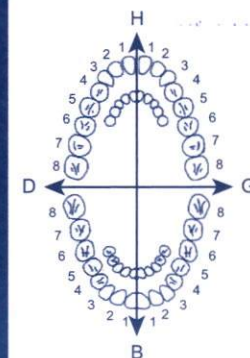
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
					CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
						<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS	
						<input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION	
						<input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION		
					<input type="text"/>	

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		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

Casablanca, le 05.02.2024

Le Docteur MOKRIM B

Prie M. ELHADDAD Niyah

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

Pour

Bonheur pour  
votre

S'élevant à la somme de 2000 H Dhs

Professeur Benabker MOKRIM  
Otorhino Laryncologie et  
Chirurgie Maxillo - Façiale  
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

ELHARRI  
Najah

29.01.24

1400

- Dolipram 2g

2g 24/7

131.60 x2

- Spectrum 500 x 2

2g 24/7

Professeur Boubker MOKRI:  
Otorhino Laryncologie et  
Chirurgie Maxillo - Faciale

Floran 500

2g 24/7

39.70

- Fucidine

Application 1/1

55,00

- Binystan

2g 24/7

604,70

PHARMACIE LES TABERNIS  
Nadia GOURANI  
234 E. L'Ensemblement Zoubeir  
Groupe Adoua Oulfa - Casablanca  
Gsm: 06 67 07 50 25

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



# Doliprane® 1000 mg

Comprimé

PPV: 14DH00

PER: 09/26

LOT: M3223



mg, sous forme de paracétamol DC 90

se sodique, povidone K30, amidon de  
végétale).

**QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE  
PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL**

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 PARTICULIÈRES 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.



سبيكتروم 750 ملخ قرص ملبس، علبة من فئة 10 (سبروفا)

لأن هذه النشرة **بعض** دليل استعمال هذا الدواء لأن:

- احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد.
- أعراض المرض التي يعانون منها شبيهة بالأعراض التي إذا تعطلت أي من الآثار الجانبية، أو إذا لاحظت طنين أو صداع.

1. ما هو سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس ولي أي حالة يستعمل
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال
3. كيف يجب استعمال سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس<sup>٣</sup>
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة<sup>٤</sup>
5. كيف يتم تخزين سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس<sup>٥</sup>

معلومات إضافية

الصف الصيدلي العلاجي: الفلبيروكوبولون - رمز التصنيف الكيميائي العلاجي: J01MA02

سيروقوكاسين هو عضاد حيوي ينتمي إلى فئة الفينوبروكوبنولون. يعمل عن طريق قتل الجراثيم التي تسبب التهابات ولا يكون نشيطاً إلا على سلالات معينة من الجراثيم.

يستعمل سيكتروم<sup>®</sup> لدى البالغين في علاج العدوى الجرثومية التالية:

• العدوى المتواصلة أو المتكررة للأذن أو الجيوب الأنفية.

• عدوى الأعضاء التناسلية لدى الرجال والنساء

• عدوى الجلد والأنسجة اللينة.

• عذوى العظام والمفاصل

• الوقاية من العدوى الناجمة عن

• التفرغ لمرفق الجمرة الخبيثة

يمكن استعمال سيكروم في علاج

إذا كنت تعاني من عدوى حادة أو عدوى ناتجة عن أنواع مختلفة من الجراثيم، قد يصف لك الطبيب علاجاً إضافياً بالمضادات الحيوية لإكمال العلاج بيسبكتروم.

لدى الأطفال والمراهقين:

يستعمل سيكرورم لدى الأطفال والمراهقين تحت إشراف طبيب مختص لعلاج العدوى العرثوية التالية:

\* عدوى الرئتين والشعب الهوائية لدى الأطفال والمراهقين المصابين بالتنظير الكيسي

“عدوى المسالك البولية المعقدة بما في ذلك العدوى التي وصلت إلى الكلى (التهاب الحويضة والكلية).

\* التعرض لمرض الجمرة الخبيثة

ويمكن أيضا استخدام سيكرتوم<sup>®</sup> في علاج باقي أنواع العدوى الحادة الخاصة بالأطفال والمراهقين إذا رأى الطبيب جدوى هذا الاستخدام.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال سكرتوم<sup>®</sup> قرص. ملصق؟

لا تأخذ أبداً سيكرام قرص عليك.

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

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

التحذيرات والإحباطات

قبل تناول هذا الدواء

يجب ألا تتناول المضادات الحيوية الفليوروكينولون / الكينولون بما في ذلك سيكلوكم / فريز غليس إذا كان لديك آثار جانبية خطيرة في الماضي عند تناول الكينولون أو الفليوروكينولون. إذا كان هذا هو الحال، يجب عليك إبلاغ طبيبك في أقرب وقت ممكن.

يجب استشارة الطبيب قبل تناول سيبيكروم<sup>®</sup> قرص ملبس

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

• إذا كنت تعاني من الصرع أو من حالات عصبية أخرى.

• إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل على مستوى الأنوار عند تلقي العلاج بالمضادات الحيوية من نفس نوع

إذا كنت مصابًا بالسكري لأنك قد تكون معرضًا لخطر الإصابة بنقص سكر الدم عند تناول سويتفراي.

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

إذا تم تشخيص إصابتك بتضخم أو "انتفاخ" أحد الأوعية الدموية الكبيرة (تمدد الأوعية الدموية الطبيعي) بحدود الأوعية الدموية المحيطة لعواركها.

وإذا كنت قد تعرضت لمرض ينشر مع الأوبئة (المزق، أو جدار الأوبئة)

• إذا لم تشخص إصابتك بنسب في صيامات القلب (ارتجاع صمام القلب).

إذا كان لديك سواقي عاتلة بالإصابة بتمدد الأوعية الدموية الأبهري أو تشريح الأبهر أو مرض صمام القلب، أو لديك عوامل خط أخطر أو حالات معينة (مثل اضطرابات النسيج الضام مثل متلازمة مارفان)، فستحتاج إلى إجراء فحص طبي دوري.

متلازمة إهلرز-دانلوس أو متلازمة بيرنر أو متلازمة شوغرن [مرض التهاب المفاصل الذاتية]، أو اضطرابات المناعة الذاتية.

و تصب الشرايين المعروفة، والتهاب المفاصل الروماتويدي (مرض المفاصل) أو التهاب الشغاف (عدوى الدم)

إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، يجب استعمال سيروفلوكساسين بحذر. إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، يرجى إخبار طبيبك بذلك.

308 (4) 1800



131160

• آثار جانبية خطيرة  
الفليوروكوينولون / الكلبي  
دافا (يستمر لأشهر أو  
الأطراف العلوية والسفلى  
الإحساس بالحرق (تتمثل  
الاكتئاب وضعف الذاكرة  
إذا واجهت أي من هذه  
ستقر مع طبيبك ما إذا  
• قد يحدث ألم وانتفاخ  
مسا (أكثر من 60  
الكورتيكوستيرويدات.  
أشهر بعد إيقاف العلاج  
أو الرشح، أو الكوع، أو  
حالة راحة. تجنب الإجهاد  
• إذا عانيت من ألم مفاجئ  
الابهرى والتسلخ، فانتقل  
بالكورتيكوستيرويدات  
إذا شعرت فجأة بغير  
القدمين أو البطن. أو  
عليك إخبار الطبيب على  
إذا كنت تعاني من الإجهاد  
عليك بعض الآثار الجانبية  
بطبيبك على الفور.  
• في حالات نادرة، قد  
/ أو ضعف العضلات، قد  
سيكروم واتصل بطبيبك  
يمكن أن تظهر عليك  
ما في ذلك سيكروم.  
بسيكروم في حالات  
مثل محلولات الانتعاش  
أو دمان، أو أفكار أو  
قد تسبب الحوادث  
في الدم، أو انخفاض نسبة  
السكر في الدم في الحالات  
الاعتبار مرض السكري  
قد تعاني من الإسهال  
إذا أصبح الإسهال شديدا  
واتصل بطبيبك على الفور  
• إذا تدهور بصرك أو  
تضع بصرتك أكثر  
التعرض للظن لشفة  
أخبر الطبيب أو مختبر  
أو عانيت من البول.  
إذا كان لديك مشاكل  
يمكن أن يسبب سيكروم  
الجلد، والبول الداكن  
قد تسبب سيكروم  
تعاني من عدوى مصحوبة  
موضعية مثل ألم الحلق  
سيتم إجراء فحص دم  
لهم أن تغير طبيبك  
الأطفال والمراهقون  
لا ينبغي  
تناول أدوية أخرى  
أخبر طبيبك أو الصيدلي  
تجنب أن تتناول سيكروم  
الدم والغضاريف  
من المعروف أن  
يحدث آثارا على  
أخبر طبيبك

سبيكتروم 750 ملخ قرص ملبس، علبة من فئة 10 (سبروفا)

لأن هذه النشرة **بعض** دليل استعمال هذا الدواء لأن:  
 • احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.  
 • إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.  
 • هذا الدواء موصوف لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد.  
 • أعراض المرض التي يعانون منها شبيهة بالأعراض التي  
 • إذا تفاقمت أي من الآثار الجانبية، أو إذا لاحظت  
 • طنين أو صداع.

1. ما هو سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس ولي أي حالة يستعمل
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال
3. كيف يجب استعمال سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس<sup>٣</sup>
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة<sup>٤</sup>
5. كيف يتم تخزين سيكرتوم<sup>٢</sup> قرص وليس<sup>٥</sup>

معلومات إضافية

الصف الصيدلي العلاجي: الفلبيروكوبولون - رمز التصنيف الكيميائي العلاجي: J01MA02

سيروقوكاسين هو عضاد حيوي ينتمي إلى فئة الفينوبروكوبنولون. يعمل عن طريق قتل الجراثيم التي تسبب التهابات ولا يكون نشيطاً إلا على سلالات معينة من الجراثيم.

يستعمل سيكتروم<sup>®</sup> لدى البالغين في علاج العدوى الجرثومية التالية:

• العدوى المتواصلة أو المتكررة للأذن أو الجيوب الأنفية.

• عدوى الأعضاء التناسلية لدى الرجال والنساء

• عدوى الجلد والأنسجة اللينة.

• عذوى العظام والمفاصل

• الوقاية من العدوى الناجمة عن

• التفرغ لمرفق الجمرة الخبيثة

يمكن استعمال سيكرورم في علاج

إذا كنت تعاني من عدوى حادة أو عدوى ناتجة عن أنواع مختلفة من الجراثيم، قد يصف لك الطبيب علاجاً إضافياً بالمضادات الحيوية لإكمال العلاج بيسكروم.

لدى الأطفال والمراهقين:

يستعمل سيكرورم لدى الأطفال والمراهقين تحت إشراف طبيب مختص لعلاج العدوى العرثوية التالية:

\* عدوى الرئتين والشعب الهوائية لدى الأطفال والمراهقين المصابين بالتنظير الكيسي

“عدوى المسالك البولية المعقدة بما في ذلك العدوى التي وصلت إلى الكلى (التهاب الحويضة والكلية).

\* التعرض لمرض الجمرة الخبيثة

ويمكن أيضا استخدام سيكروروم<sup>®</sup> في علاج باقي أنواع العدوى الحادة الخاصة بالأطفال والمراهقين إذا رأى الطبيب جدوى هذا الاستخدام.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال سكرتوم<sup>®</sup> قرص. ملصق؟

لا تأخذ أبداً سيكرام قرص عليك.

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

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

التحذيرات والإحباطات

قبل تناول هذا الدواء

يجب ألا تتناول المضادات الحيوية الفليزوروكينولون / الكينولون بها في ذلك سيكتروم / قرص غليس إذا كان لديك آثار جانبية خطيرة في الماضي عند تناول الكينولون أو الفليزوروكينولون. إذا كان هذا هو الحال، يجب عليك إبلاغ طبيبك في أقرب وقت ممكن.

يجب استشارة الطبيب قبل تناول سييكروم<sup>®</sup> قرص ملبس

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

• إذا كنت تعاني من الصرع أو من حالات عصبية أخرى.

• إذا سبق لك أن عانيت من مشاكل على مستوى الأنوار عند تلقي العلاج بالمضادات الحيوية من نفس نوع

إذا كنت مصابًا بالسكري لأنك قد تكون معرضًا لخطر الإصابة بنقص سكر الدم عند تناول سويتفرا.

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

إذا تم تشخيص إصابتك بتضخم أو "انتفاخ" أحد الأوعية الدموية الكبيرة (تمدد الأوعية الدموية الطبيعي) بحدود الأوعية الدموية المحيطة (عوار كم).

وإذا كنت قد تعرضت لمرض ينشأ مع الأوبس (الزرق، أو جدار الأوبس)

• إذا لم تشخص إصابتك بنسب في صيامات القلب (ارتجاع صمام القلب).

إذا كان لديك سوابق عائلية بالإصابة بتمدد الأوعية الدموية الأبهرية أو تشريح الأبهر أو مرض صمام القلب، فاستشر طبيبك.

متلازمة إهلرز-دانلوس أو متلازمة بيرنر أو متلازمة شوغرن [مرض التهاب المفاصل الذاتية]، أو اضطرابات المناعة الذاتية.

و تصب الشرايين المعروفة، والتهاب المفاصل الروماتويدي (مرض المفاصل) أو التهاب الشغاف (عدوى الدم)

إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، يجب استعمال سيروفلوكساسين بحذر. إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، يرجى إخبار طبيبك بذلك.

308 (4) 1800



131160

• آثار جانبية خطيرة  
الفليوروكوينولون / الكلبي  
دافا (يستمر لأشهر أو  
الأطراف العلوية والسفلية  
الإحساس بالحرق (تتمثل  
الاكتئاب وضعف الذاكرة  
إذا واجهت أي من هذه  
ستقرر مع طبيبك ما إذا  
• قد يحدث ألم وانتفاخ  
مسا (أكثر من 60  
الكورتيكوستيرويدات.  
أشهر بعد إيقاف العلاج  
أو الرشح، أو الكوع، أو  
حالة راحة. تجنب الإجهاد  
• إذا عانيت من ألم مفاجئ  
الابهرى والتسلخ، فانتقل  
بالكورتيكوستيرويدات  
إذا شعرت فجأة بغير  
القدمين أو البطن، أو  
عليك إخبار الطبيب على  
إذا كنت تعاني من الإسهال  
عليك بعض الآثار الجانبية  
بطبيبك على الفور.  
• في حالات نادرة، قد  
/ أو ضعف العضلات، قد  
سيكروم وانتعل بطبيبك  
يمكن أن تظهر عليك  
ما في ذلك سيكروم.  
بسيكروم في حالات  
مثل محلولات الانتعاش  
أو دمان، أو أفكار أو  
• قد تسبب الطفح  
في الدم، أو الطفح  
السكر في الدم في الحالات  
الاعتبار مرض السكري  
• قد تعاني من الإسهال  
إذا أصبح الإسهال شديدا  
والتصل بطبيبك على الفور  
• إذا تدهور بصرك أو  
• تضع بصرك أكثر  
التعرض للظن لشفة  
• أخبر الطبيب أو مختبر  
أو عانيت من البول  
• إذا كان لديك مشاكل  
يمكن أن يسبب سيكروم  
الجلد، والبول الداكن  
• قد تسبب سيكروم  
تعاني من عدوى مصحوبة  
موضعية مثل ألم الحلق  
سيتم إجراء فحص دم  
لهم أن تغير طبيبك  
الأطفال والمراهقون  
لا ينبغي  
تناول أدوية أخرى  
أخبر طبيبك أو الصيدلي  
تجنب أن تتناول سيكروم  
الدم والتهاب  
من المعروف أن  
يحدث آثارا على  
يجب إخبار 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 pharmacothérapeutique 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 À CONNAÎTRE 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'aspartame. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie

(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 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 :

Il 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 À EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartame, colorant jaune orangé 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 demie 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 pharmacothérapeutique 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 À CONNAÎTRE 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'aspartame. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie

(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 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 :

Il 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 À EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium.

Poudre pour suspension buvable : Aspartame, colorant jaune orangé 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 demie 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

ينبغي قراءة كامل هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء. احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك ما. أطب الحزم من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تعطه أبداً لشخص آخر، حتى في حالة وجود أعراض مشابهة. قد يعرضه ذلك لخطر.

## التعريف بالدواء

### التسمية:

فوسيدين 2% مرهم

التركيب النوعية النشطة

التركيب	المعوي	لأنبوب من 15 غ
الحامض الفوسيدنيك (أي أن) ملح الصوديوم	2 غ	300 ملغ
المواد بكمية كافية لـ	100 غ	15 غ

المواد، كحول سييلي، لانولين، فانيلين، يارافين سائل.

### الشكل الدوائي

مرهم، أنبوب من 15 غ

الفئة الدوائية العلاجية

مضاد العدوى

مضادات حيوية - مضادات للبكتيريا / مضادات حيوية تؤثر على تركيب البروتيينات.

(D، طب الجلد)

في أية حالة (حالات) يستعمل الدواء؟

هذا الدواء هو مضاد حيوي.

يوصف هذا الدواء لدى وجود إشارات جلدية ناتجة عن الجراثيم المتكثرة المعتوية و الجراثيم المتكثرة المعتوية

إنتيه؟

في أية حالة (حالات) يجب عدم استعمال هذا الدواء؟

يجب ألا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية،

• الحساسية تجاه الحامض الفوسيدنيك أو أحد المواد،

• إشارات التحسس لدى الإرضاع بسبب احتمال امتصاص المستحضر من قبل الموالود الجدد.

في حال الشك، ينبغي طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة

لا يترك أبداً بمشاور الأطفال

احتياطات الاستعمال

• لا يوضع المرهم على العين.

• لا يستعمل المرهم على مساحات كبيرة جداً، وخاصة لدى الطفل الرضيع.

• يجب ألا يستعمل المرهم على الإصابات الراشحة المغطاة أو بين التشنج أو على فروج الساق.

في حال الشك، لا تتردد في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب أن تقوم دائماً بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي عن أي علاج آخر تخضع له.

الحمل - الإرضاع

في حالة الإرضاع، يجب ألا يوضع المرهم على الثدي.

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

لأشعة السواغات التي تعتبر معرفتها ضرورية لاستعمال دون خطر لدى بعض المرضى

لانولين، كحول سييلي، و بوتيلهدوكسي الطيون.

• كيفية استعمال هذا الدواء؟

الجرعات

في كافة الأحوال، يجب أن تتزم بدقة بوصفة طبيبك.

أسلوب وطريقة الاستعمال

للاستعمال الجلدي، تطبيق موضعي مع أو بدون ضمانة، ينبغي عدم وضع طبقة سميكة من المرهم.

مدة العلاج

يستعمل العلاج لمدة القصصا أسبوع على سبيل المثال.

وثيرة وقت إعطاء الدواء

يستعمل مرة أو مرتين في اليوم بعد تنظيف المنطقة المصابة بالإلتهاب.

• تأثيرات غير مرغوب فيها ومزعة

مثل كل مستحضر دوائي، يمكن أن يؤدي هذا الدواء . لدى بعض الأشخاص، إلى تأثيرات متغايرة الإزعاج.

في بعض الحالات، من الممكن أن تحدث أكرما ناتجة عن الحساسية تتوافق أحياناً مع ظهور إصابات بعدة من منطقة العلاج، يجب بالتالي إيقاف العلاج فوراً وإبلاغ الطبيب.

نظراً لإمصاص المستحضر عبر الجلد، وخاصة لدى الرضع، ينبغي عدم إستبعاد إمكانية حدوث تأثيرات غير مرغوب فيها على مستوى الكبد.

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

• الحفظ

يجب عدم تخطي تاريخ انتهاء صلاحية الاستعمال المذكور على الغلاف الخارجي.

احتياطات خاصة بالحفظ

يجب حفظ الدواء عند درجة حرارة الغرفة.

• شروط التسليم:

هذا الدواء مفيد في الأشعة رقم 1

لا يمكن للصلياني أن يزودكم به إلا بوصفة من الطبيب.

تم وصف هذا الدواء لكم شخصياً في حالة معينة،

- فإنه قد لا يستعمل في حالة أخرى

- و لا ينبغي إعادة استعماله دون استشارة الطبيب.

- و لا ينبغي أن تلجأ لشخص آخر.

مصنوع من طرف بيوفيتيفيكس بترخيص من بيوفارما.

زنتة ألبوط بانثيل حي أرسلان الدار البيضاء - المغرب

د. ط. بلعابد - 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 l'avenir. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, l'absence de symptômes ne signifie pas que la maladie est guérie. Si vous ressentez des effets secondaires, consultez votre médecin. Ce médicament peut causer des effets indésirables, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

فوسيدين 2%  
مرهم انبوب من 15 غ

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

ne, paraffine liquide.

Amoliques / amoliques 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 staphylocoques 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 de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.
- EN CAS DE DOUTE, 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 DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES 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

Laoline, alcool cétylique, et butylhydroxytoluène.

## ◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE

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

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

### FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

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.

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

## ◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE 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 DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTE 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'allergie, 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 SPECIALES ET PRECAUTIONS 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 MEDECIN.

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 ( $> 38,5^{\circ}\text{C}$ ) 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 MEDECIN 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 CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES 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  $25^{\circ}\text{C}$ , 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**

55,00

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

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 DOUTE, 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.