

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.

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.

M22- 0038362

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

8930

Société :

RAM (196612)

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

IMEHLI - Mohammed

Date de naissance :

08/08/1962

Adresse :

AI T SRI TIMOUR LITE AFZOUR A 212 A2

Tél. :

0666247075 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. RAKIA GHOUAI
Médecine Générale
Hay Idaâ Lot. Bled El Kharaj
an Imm. E.N. 1 Ain Chock Casablanca
tel.: 05 22 21 70 91

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Brancalito

Affection longue durée ou chronique :

ALD ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/08/2011	Consultation	1	15000	 Dr. Kakia GHOUALI Médecine Générale Hay Idhaa Lar. Bld El Khair Bd. Imm. EN 1 Ann Chock Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 092006 INPE MEDDAH Mourad	26-2-2024	275.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur RAKIA GHOUATI
Médecine Général
Femme - Enfant - Homme
Echographie



الدكتورة رقية نعواني
الطب العام
نساء - أطفال - رجال
نفس بالصدى

Casablanca, le 16. -

Casablanca, le 18-02-1954
INEHLI - Mohammed.

11 August 1951
1263-
S. 1000

126:35 40. Effused 95% ~~ex~~ 6% note

49.0 3/ Doc. Voz 19: à mecer.

$$\frac{60.10}{100.582} = 0.5943$$

Dr. MEDICAL MUDAH MALLA
Hari 0522-713313, GSM 061-646538
Hari 0522-713313, GSM 061-646538
Dr. MEDICAL MUDAH MALLA
Hari 0522-713313, GSM 061-646538
Dr. MEDICAL MUDAH MALLA
Hari 0522-713313, GSM 061-646538

Dr. K. HOUATI
Médecin Généraliste
ay Idââ Iot. Blvd El Khair Bd.
ah Imm. EN 1777 Chakor Casa
Tri. 07 77 77 79 97

هي الإذاعة تجزنة بلاد الخير شارع الطاح عماره E رقم 1 عين الشق البيضاء

الهاتف : 06 61 16 45 17 : 05 22 21 70 97 الهاتف المتنقل :

**Hay Idaa LOT Bled Elkhair Bd TAH, Imm E, N° 1 Ain chok - Casablanca
Tél : 05 22 21 70 97 - GSM : 06 61 16 45 17**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Ce médicament peut être utilisé en automédication, c'est à dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.
 - Si les symptômes persistent, au delà de 5 jours, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.
 - Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES
ENFANTS

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé
 3. Comment prendre MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
 5. Comment conserver MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé
 6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE MAXILASE MAUX DE GORGE

ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé
ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ?

60DH10
PPV:

580735
Institut sous licence
par L'APROPHIA
27, rue des Ourives
CS 81810 - Marcq-en-Barœul

comprimé enrobé
SANOFI

5. COMMENT CONSERVER MAXILASE MAUX DE GORGE ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé.

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

Ne pas utiliser MAYII ASE MAUX DE GORGE

ALPHA-AMYLASE 3000 U. CEIP, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne jetez pas une température inférieure à 25 °C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS COMPLEMENTAIRES

Que contient MAXILASE MAUX DE GORGE

La substance active est :

La substance active est :

Pour un comprimé enrobé.
 *Soit 2143 Unités Pharmacopée Européenne par comprimé.
 Une unité CEIP correspond à la quantité d'enzyme en mg qui catalyse l'hydrolyse de 1 mg d'amidon en 10 secondes dans les conditions du dosage.

Les autres composants sont :

Carmellose calcique, povidone, acide stéarique, silice colloïdale anhydre, lactoglobuline lactose, gomme laque décriée blanchie, gomme arabique, saccharose, talc, dioxyde de titane (E171), jaune orangé 5 (E110), cire d'abeille blanche.

Qu'est-ce que MAXILASE MAUX DE GORGE

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

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Ce médicament peut entraîner les effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques
• éruption cutanée,

• **Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite)** peuvent apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

• fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aisselle et laine,

• **gonflement, parfois du visage ou de la bouche (angio-oedème)**, entraînant des difficultés respiratoires,

• malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

→ Si vous présentez un ou ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

Arrêtez l'administration d'AUGMENTIN.

Inflammation du gros intestin

Inflammation du gros intestin, entraînant une diarrhée aqueuse avec du sang et du mucus, des douleurs gastriques et/ou une fièvre.

→ Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil le plus tôt possible à votre médecin.

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 10 :

• diarrhée (chez les adultes),

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

• muguet (affectue d'un champignon, le candida, qui se développe dans le vagin, la bouche ou les pis cutanés),

• nausées, en particulier aux doses élevées.

→ si vous ou votre enfant présentez ces effets indésirables, administrez AUGMENTIN avant les repas.

• vomissements,

• diarrhée (chez les enfants),

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

• éruption cutanée, démangeaisons,

• éruption cutanée en selle avec démangeaisons (urticaire),

• indigestion,

• étourdissements,

• maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par le foie.

Effets indésirables rares

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

• éruption cutanée, pouvant former des cloques et ressemblant à de petites taches (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, avec un anneau sombre tout autour : érythème polymorphe).

→ si vous remarquez un ou ces symptômes, contactez un médecin en urgence.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par les analyses de sang :

• faible nombre de cellules participant à la coagulation sanguine (plaquettes),

• faible nombre de globules blancs

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de personnes, mais leur fréquence exacte est inconnue :

• réactions allergiques (voir ci-dessus),

• inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

• inflammation de la membrane protectrice entourant le cerveau (méninrite aseptique),

• réactions cutanées graves :

○ éruption étendue avec cloques et désquamation de la peau, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson), et une forme plus grave, responsable d'un décollement cutané important (pour plus de 30 % de la surface corporelle : syndrome de Lyell),

○ éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques contenant du pus (dermatite bulleuse ou exfoliante),

○ éruption squameuse rouge avec masses sous la peau et des cloques (pustulose exanthématique),

○ symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins [dont une augmentation des globules blancs (eosinophiles) et des enzymes hépatiques] (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)).

→ Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

• inflammation du foie (hépatite),

• ictere, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance produite dans le foie), qui donne une coloration jaune à la peau et au blanc des yeux,

• inflammation des reins,

• prolongation du temps de coagulation du sang,

• hyperactivité,

• convulsions (chez les personnes prenant des doses élevées d'AUGMENTIN ou ayant des problèmes rénaux),

• langue noire pâleuse (glossophytie),

• coloration des dents (chez les enfants), généralement éliminée au brossage.

Effets indésirables pouvant être mis en évidence par les analyses de sang ou d'urine :

• réduction importante du nombre de globules blancs,

• faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique),

• cristaux dans les urines.

Déclaration des effets secondaires

Si votre enfant ressent un quelconque effet indésirable, parlez-en au médecin ou au 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 via le système national de déclaration ou bien à l'adresse GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angle Bd Rachid et Rue Abou Hamed Al Gruzi, 20000 Casablanca ou via l'adresse électronique : pharmacovigilance.nrd@gsk.com En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?

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

Date de péremption :

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation :

A conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne jetez aucun médicament directement dans les égouts ou 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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose ?

Les substances actives sont :

Amoxicilline (sous forme d'amoxicilline trihydrate)..... 1000 mg
Acide clavulanique (sous forme de clavulanate de potassium)..... 125 mg

Pour un sachet-dose.

• Les autres composants sont :

Crospovidone, gel de silice, arôme pêche-citron-fraise (contient notamment de la maltodextrine et de l'alcool benzylique), aspartam (E951).

• Voir la rubrique 2 pour plus d'informations importantes sur l'aspartam (E951), l'alcool benzylique, la maltodextrine et le sodium contenus dans Augmentin.

Ce que contient AUGMENTIN 500mg/62.5mg, ADULTES, comprimés pelliculés ?

Les substances actives sont :

Amoxicilline (sous forme d'amoxicilline trihydrate)..... 500,00 mg
Acide clavulanique (sous forme de clavulanate de potassium)..... 62,50 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Noyau : Crospovidone, silice colloïdale hydratée, silice colloïdal anhydre, stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée.

Pelliculage : OPARDY 0-Y-57300 ou sepium 805 blanc (Hypromellose) ; macrogol 4000 ; macrogol 6000, dioxyde de titane (E171).

Qu'est-ce que AUGMENTIN et contenu de l'emballage extérieur ?

Augmentin 1g/125mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en sachets-doses. Boîtes de 12, 16 et 24.

Augmentin 500mg/62.5mg, ADULTES, comprimé pelliculé :

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 32 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

Fabricant :

Amanys Pharma

Ain El Aouda

Région de Rabat

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

Septembre 2021

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste I

Conseil d'éducation sanitaire :

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues à des bactéries. Ils ne sont pas efficaces sur les infections dues à des virus.

Parfois, une infection due à une bactérie ne répond pas à un traitement antibiotique. L'une des raisons les plus fréquentes, est que la bactérie à l'origine de l'infection est résistante à l'antibiotique qui a été pris. Cela signifie que les bactéries peuvent survivre et même se multiplier malgré l'antibiotique.

Les bactéries peuvent devenir résistantes aux antibiotiques pour plusieurs raisons. L'utilisation prudente des antibiotiques peut permettre de réduire le risque que les bactéries deviennent résistantes aux antibiotiques.

Quand votre médecin vous prescrit un traitement antibiotique, cela a pour unique but de traiter votre maladie actuelle. Faire attention aux conseils suivants permettra de prévenir l'émergence de bactéries résistantes qui pourraient stopper l'activité de l'antibiotique.

1. Il est très important de respecter la dose d'antibiotique, le moment de la prise et la durée du traitement. Lire les instructions sur l'étiquetage et si vous ne comprenez pas quelque chose demander à votre médecin ou à votre pharmacien de vous expliquer.

2. Vous ne devez pas prendre un antibiotique à moins qu'il vous ait été spécifiquement prescrit et vous devez l'utiliser uniquement pour traiter l'infection pour laquelle il vous a été prescrit.

3. Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques qui ont été prescrits à d'autres personnes même si elles ont une infection apparemment semblable à la vôtre.

4. Vous ne devez pas donner d'antibiotiques qui vous ont été prescrits, à d'autres personnes.

5. Si vous restez des antibiotiques à la fin de votre traitement prescrit par votre médecin, vous devez les rapporter à votre pharmacien pour destruction appropriée

PPU: 126,30 DH
LOT: 651840
PER: 03/25

gsk

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé Amoxicilline/acide clavulanique

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactifs). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) qui vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique, 8/1) contient de l'aspartam (E951), de l'alcool benzylique, de la maltodextrose (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylénétolurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dosage habituel : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg trois fois par jour.
- Dosage inférieur : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62,5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient surviver, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant de toute autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère digestif récent ou ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitements.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin et à votre pharmacien, en particulier : certains médicaments pour le cœur, l'aspirine, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques hypokaliémiants, certains anti-épileptiques.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants ; ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Stocker à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

EFFIPRED®

(Predniso

EFFIPRED® 20 mg

PPU 40DH00
EXP 01/2026
LOT 2H015 9

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 5 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 20 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocrinianes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.

- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.

- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)

- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium

- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).

- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

دوسيفوكس ينفع للحلق بنكهة العسل والليمون المفبولة لدى الأطفال كما المبالغين

التركيبة:

مستخلص سائل من الزعتر، العسل والليمون (نكهات)، جليسرين ستيفنول جليكوسيدات، ماء مصفى

نصائح الاستعمال:

الكبار والاطفال ابتداء من 3 سنوات
أدخل فوهة المخال للقلم باخاله المثلثاستخدم 1 إلى 3 بخاخات
كر العضلية من 4 إلى 8 مرات خلال اليوم إذا لزم الأمر

احتياطات الاستعمال:

لا يستخدم لدى الاشخاص الذين يعانون من قرط الحساسية تجاه أي من مكونات المنتج

قبل الاستخدام تأكيد من إدخال الطرف بشكل صحيح على القارورة

بعد الفتح يحفظ في مكان بار وجاف محمي من الضوء ويسهل ذلك خلال 4 أسابيع بحفظ بعيداً عن متناول الأطفال

لا يستخدم كبديل لنظام غذائي متنوع ومنوان ويفتح خبأة صحي - مكمل غذائي - ليس دواء



دوسيفوكس

Deva
farmaceutique

قرص للامتصاص

قرص
عن طريق الفم

الشكل والتقديم:

دوسيفوكس أقراص للامتصاص
علية من 10 أقراص - علبة من 20 قرص

التركيبة:

الريبوهيليس، فيتامين س، مستخلص الاوكالبتوس، مستخلص جاف من المادة القنفذية الارجوانية،
مستخلص الرغبييل، أسوغة، سوربيتول، مسحوق العسل الطبيعي، سبيارات المغذيزوم، سيلليس غرواني،
نومين، سوكالوز، الأسيسيولفام، يوتاسيك، أسيباراتام، نكهة الليمون، متنول.

دواعي الاستعمال:

دوسيفوكس ينكون من مجموعة متكاملة من مستخلصات النباتات الطبية المعترف لها بفعاليتها
المقيدة لتنفس المخالفة. وفي التخفيف من التهابات الحلق والمسالك التنفسية.

- الريبوهيليس: مطهر ومضاد للجراثيم
- فيتامين س: مضاد للأكسدة ويفووي المخالفة
- مستخلص الاوكالبتوس: مزيل للإحتقان ويساعد على التنفس
- مستخلص جاف من المادة القنفذية الارجوانية: يفوي وبحفر المخالفة الذائية
- مستخلص الرغبييل: مضاد للأكسدة. مضاد للإلتهاب. مقاوم للآلام

الجرعات:

قرص واحد ينصح ثلاث مرات في اليوم

غذيرات الاستعمال:

لا يستعمل في حالة الحساسية لأحد المكونات

لا تتجاوز الجرعات المسموحة

هذا مكمل غذائي وليس دواء

بحفظ بعيداً عن الحرارة والرطوبة

Docivox Spray gorge, grâce à sa forme
l'enfant.

Docivox Spray gorge au goût miel - citron est apprécié par l'adulte et l'enfant.

COMPOSITION :

Extrait fluide de Thym; Miel, Citron (arômes); Glycérol; Glycosides de sté

CONSEILS D'UTILISATION :

Adulte et Enfant à partir de 3 ans : Introduire l'embout pulvérisateur dans la bouche. Administrer 1 à 3 pulvérisations. Répéter l'opération 4 à 8 fois durant la journée.

LOT : 230580

DLUO : 06/2026

49,00DH

10 ml

10 ml