

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.

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



Déclaration de Maladie

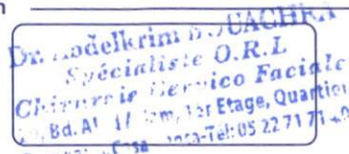
M23-0025274

- Maladie Dentaire ¹⁹⁹⁶²⁰ Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : Moutassim Mohammed el habib
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : 0664611951 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 04 Mars 2024
 Nom et prénom du malade : SARIB ZAHIA Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Affection ORL
 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) : 

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Docteur ABDELKRIM BOUACHRA

Spécialiste O R L

Chirurgie de la face et du cou
Ancien ORL à l'hôpital Med V - Casa

الدكتور عبد الكريم بوعشرة

إختصاصي في أمراض

- الأذن، الأنف، الحنجرة -

- جراحة الوجه والعنق

أخصائي سابقا بالمستشفى محمد V - البيضاء

04 MARS 2024

Casablanca, le : في: الدار البيضاء.

Pharmacie TAHA

N° 78 Bloc 2 Hay Lamiaa

Hay Mohammadi Casablanca

Tél: 0522 62 71 10 - Patente: 31990844

Dr. BARKALLIL Anass

INPE: 092055136

SAR BIB ZAHIA

PHARMACIE HAY AZZEDINE
3, Rue Hay Azzedine
Hay Mohammadi - Casablanca
Tél: 05 22 62 55 01

01,40

Bioyline Cr

cap x 3h cap 2x 12ms

ARIAL spray forte

2ml x 3 / 1

79,100

Auricularan forte

5 gouttes x 2h x 12 jours

(S.V.)

Dr. Abdelkrim BOUACHRA
Spécialiste O.R.L.
Chirurgie Cervico Faciale
29, Bd. Akid Allam, 1er Etage, Quartier
Bournazel - Casablanca - Tél.: 05 22 71 71 10

0634 956973

بيوميلاز®

أقراص ملبسة؛ عبلة من 24 قرصا
شراب؛ قارورة 125 مل
الفا اميلاز

الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك للخطر.
إتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الإستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيدلاني الذي صر لها لك.
إن الطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وينبغيه وضرره.
لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
إحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.

التسمية النوعية والكمية:

المادة الفعالة:

الفا اميلاز.....

200U.CEIP.....كمية كافية ل 1 مل.
باقي المكونات.....

الفا اميلاز.....

3000U.CEIP.....كمية كافية لقرص
مليس واحد.

سواغات ذات تأثير معروف:

شراب؛ ساكاروز، كليسبرول، باراهيدروكسيبنزوات دوبروبيل سوديكي (E217)، باراهيدروكسيبنزوات دوميتيل سوديكي (E219)

قرص مليس؛ ساكاروز، جون أوروبونجي س (E110)

الشكل الصيدلي والمحتوى:

أقراص ملبسة؛ عبلة من 24 قرصا

شراب؛ قارورة 125 مل

الصف الصيدلي والعلاجي:

أدوية تنتمي إلى صنف الأنزيمات المضادة للالتهابات

دواعي الإستعمال

يستخدم الدواء لعلاج الام الحنجرة منخفضة الحدة وبدون حمى.

الجرعات وطريقة الإستعمال

الجرعات

قرص مليس.

خاص بالبالغين - قرص واحد 3 مرات في اليوم أثناء الوجبات

شراب.

البالغين - ملعقة كبيرة (15 مل) 3 مرات في اليوم

الأطفال أكثر من 3 سنوات (أكثر من 15 كلغ) - 2 ملاعق صغيرة (10 مل) 3 مرات في اليوم

الرضع والأطفال أقل من 3 سنوات (كلغ 7 إلى 15 كلغ) - ملعقة صغيرة (5 مل) 3 مرات في اليوم

كيفية أخذ بيوميلاز

عن طريق الفم

يبلغ القرص بدون مضغه مع كأس من الماء

مدة الإستعمال

بالنسبة للأقراص، مدة العلاج لا يجب أن تتعدى 5 أيام

في حالة عدم التحسن يرجى استشارة الطبيب

لا يجب استعماله مطولا

موانع الإستعمال:

لا يجب أخذ بيوميلاز في الحالات التالية

إذا كان لديك حساسية من الفا-اميلاز أو أحد المكونات

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي

الأثار الجانبية الشائعة

حالة حساسية، حكة، وذمة كوينك، في هذه الحالة يجب استشارة الطبيب

صعوبة في التنفس

احتياطات الإستعمال:

شراب

يحتوي هذا الدواء على الساكاروز لذا يرجى الإستعمال بحذر في حالة:

حساسية مفرطة للفركتوز

سوء امتصاص الكلكتوز والكالكتوز

عجز السكرز - ازومالتاز (مرض نادر)

في حالة ظهور حمى و/أو ظهور اعراض اخرى (الام الحنجرة أو الراس أو بغم صديدي أو مشاكل في التذوق ...)

يجب استشارة الطبيب

لا يجب استعماله مطولا

الشراب مناسب للأطفال

بالنسبة للشراب: يجب الاخذ بالاعتبار كمية الساكاروز بالنسبة لمرضى السكري أو إذا كنت على نظام غذائي منخفض السكر:

• ملعقة صغيرة تحتوي على 3.2غ من الساكروز

• ملعقة كبيرة تحتوي على 9.6غ من الساكروز

أقراص

يرجى الإستعمال بحذر في حالة:

حساسية مفرطة للكالكتوز

عجز الكلكتوز أو الكالكتوز (امراض وراثية نادرة)

لا ينصح باستعماله في حالة:

حساسية مفرطة للفركتوز

سوء امتصاص الكلكتوز والكالكتوز

عجز السكرز - ازومالتاز (مرض نادر)

هذا الدواء يحتوي على ملون ازويك (E110) يمكن أن يسبب حالة حساسية

في حالة ظهور حمى و/أو ظهور اعراض اخرى (الام الحنجرة أو الراس، غثيان، قيء، الام أو سيلان اللذن، الام الجانب)

استمرار الأعراض دون تحسن أكثر من 5 أيام

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي

استعمال أو تناول أدوية أخرى:

لتفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه حتى بدون وصفة

الحمل والرضاعة:

الحمل:

ينصح بعدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل

استشيري طبيبك المختص فور علمك بالحمل.

الرضاعة:

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل اخذ الدواء

الجرعات العالية

عند الجرعات العالية يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي

في حالة نسيان جرعة أو جرعات

لا يجب اخذ جرعة مزدوجة لتعويض الجرعة العادية

يجب استشارة الطبيب في حالة نسيان عدة جرعات

شروط التخزين:

يحفظ بعيدا في مكان جاف دون 25 درجة مئوية.

إحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال

لا يجب إستعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العبلة

مالك العلامة التجارية بالمغرب:

مخابر بوليميديك

حي أرسلان-زقة أمبو دانفيل،

ص.ب. 10877،

الدار البيضاء

تم استحداث هذه النشرة في:

دجنبر 2015

مصنوع من طرف بوليميديك
د.ط. بلعابد - صيدلي مسؤول
حي أرسلان-زقة أمبو دانفيل
الدار البيضاء - المغرب

BIOMYLASE®
Comprimés pelliculés
Sirop ; Flacon de
Alpha-amylase

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit
- même en cas de symptômes identiques, cela pourrait
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si
- mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT
Composition qualitative et quantitative

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 cuillères 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.

- 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 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°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°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

ACV0200043-04
C02-465-04 - AJDIR - 06/22

GROSSESSE - ALLAITEMENT

L'utilisation d'AURICULARUM ne sera envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

AURICULARUM peut être prescrit au cours de l'allaitement.

SPORTIF

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (dexaméthasone) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles anti-dopage.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

1/ Sous forme de poudre :

- Orienter le flacon souple, tête en bas ; ramener en tassant la totalité de la poudre vers la partie du col ;
- Exercer une pression sur le flacon pour obtenir une dose de produit ;
- Insuffler cette dose 1 à 2 fois par jour, ou tous les 2 à 3 jours.

2/ Sous forme de suspension :

- Dans certains cas particuliers, il est possible d'utiliser la poudre mise en suspension dans une solution stérile de chlorure de sodium (1 flacon de poudre/10 ml de solution stérile de chlorure de sodium à 0,9 pour cent).
- A partir de la solution ainsi obtenue, instiller 5 à 10 gouttes, une à deux fois par jour.

Cette suspension auriculaire préparée au moment de l'emploi conserve son activité pendant 8 jours à la température de + 4° C, et doit être tiédie au moment de l'emploi en conservant quelques minutes le flacon dans la paume de la main.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie locale auriculaire.



- Dévisser le capuchon du flacon I en plastique blanc.
- Dévisser le capuchon du flacon II en plastique noir.



- Enfoncer le flacon I dans le flacon II.



- Faire passer tout le liquide dans le flacon II en appuyant plusieurs fois sur le flacon I.



- Agiter plusieurs fois.



- Séparer les deux flacons.
Bien visser le flacon II en plastique noir.



- Le flacon II est prêt à être utilisé.
• Reboucher le flacon II après chaque usage.

DUREE DU TRAITEMENT

Poudrage ou mise en suspension : La durée du traitement usuel ne doit pas excéder 15 jours.

Au-delà, la conduite à tenir devra être réévaluée par votre médecin généraliste ou votre médecin spécialiste en oto-rhino-laryngologie.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Le produit peut provoquer exceptionnellement une sensation de cuisson ou de démangeaison en début du traitement.

Il a été signalé, mais de façon tout à fait exceptionnelle, la possibilité d'une réaction allergique locale ou bien encore d'une sensation vertigineuse. Des résidus noirâtres peuvent persister dans le conduit auditif (cf. MISES EN GARDE SPECIALES)

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

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

Après reconstitution la solution doit être conservée au maximum 8 jours entre + 2°C et 8°C (au réfrigérateur).



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P.N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc
sous Licence des Laboratoires GRIMBERG

Auricularum

Poudre auriculaire

LOT 230893 2
EXP 02 2025
PPV 79.00 DH

Lisez attentivement l'intégralité de ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez besoin d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Si vous n'avez jamais à quelqu'un d'autre, même si cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

uniquement sur ordonnance - Liste I

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Poudre

Chlorhydrate d'oxytétracycline	100 U.I.
Sulfate de polymyxine B	100 U.I.
Nystatine	1.000 U.I.
Phosphate sodique de dexaméthasone	10,00 mg
Excipient : Laurylsulfate de sodium	

Pour un flacon

Solvant : 10 ml de chlorure de sodium 0,9%

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre auriculaire en flacon avec solvant (10 ml), boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Corticoïde et Anti-infectieux en association.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Ce médicament est indiqué en traitement local de l'otite externe à bactérie ou champignon.
- Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'otite chronique avant ou après intervention chirurgicale de l'oreille dans certaines circonstances déterminées par le médecin généraliste ou le spécialiste en oto-rhino-laryngologie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants et notamment à la polymyxine B.
 - Perforation du tympan lorsqu'il n'y a pas d'écoulement.
 - Si vous avez une infection virale au niveau de l'oreille (varicelle, Herpes,...).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI, MISES EN GARDE SPECIALES

Mises en garde spéciales :

- Il faut vérifier l'intégrité de votre tympan par votre médecin avant toute prescription.
- En cas de tympan ouvert (écoulement purulent de l'oreille, paracentèse, yoyo), l'instillation du produit peut être toxique pour l'oreille et entraîner des effets indésirables irréversibles (surdité, troubles de l'équilibre).
- Arrêter le traitement dès l'apparition d'une éruption cutanée ou de toute autre réaction d'allergie locale ou générale. Consultez alors votre médecin.
- Des résidus noirâtres peuvent persister dans le conduit auditif. Ils sont sans danger mais peuvent nécessiter un nettoyage par le médecin en fin de traitement.
- Une attention particulière sera portée aux patients porteurs d'appareils auditifs ; en effet, la persistance de ce dépôt peut gêner le bon fonctionnement des appareils.
- Il est conseillé de ne pas administrer d'autres médicaments dans l'oreille en même temps.
- Ne pas injecter, ni avaler ce médicament.
- Au moment de l'emploi, éviter la mise en contact de l'embout avec l'oreille ou les doigts afin de limiter les risques de contamination.

L'utilisation d'AURICULARUM ne sera envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

AURICULARUM peut être prescrit au cours de l'allaitement.

Si au bout de 10 jours voir les 15 jours les symptômes persistent, il faut re-consulter.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.