

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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 22 45 45 (16) Fax: 05 22 22 78 18. www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

W21-831123

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autre

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13426

Société : RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Benhmidi Abdellah

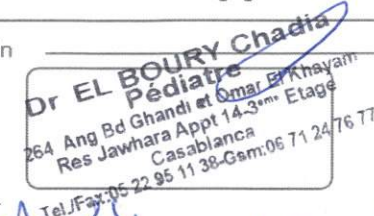
Date de naissance : 31/01/1951

Adresse : Pamiar, Bc Ap21 casa

Tél. : 0661130857 Total des frais engagés : 785,90

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/01/24

Nom et prénom du malade : Benhmidi Rachid

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Bouchite

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 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 : Casa

Le : 13/01/24

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

PR4FR05/V2/20-10-2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/01/24		0 30 15 H		Dr EL BOURY CHAÏBI Pédiatre 264 Ang Bd Ghandi et Omar El Khayam Res Jawhara App 14 3 ^{ème} Etage Casablanca Tel/Fax: 05 22 95 11 38 - Gsm: 06 71 24 70 77

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	13/01/24	485,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

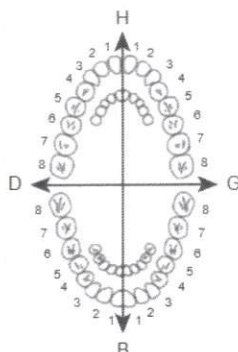
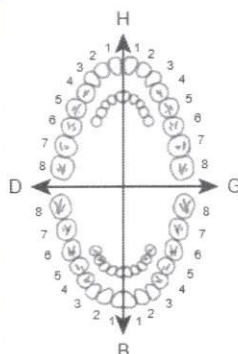
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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'OD

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX																												
																																	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX																												
	<table><tr><td colspan="2">H</td><td colspan="2"></td></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td><td></td><td></td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td><td></td></tr><tr><td>D</td><td></td><td></td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td><td></td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td><td></td><td></td></tr><tr><td colspan="2">B</td><td colspan="2"></td></tr></table>				H				25533412	21433552			00000000	00000000			D			G	00000000	00000000			35533411	11433553			B				
	H																																
	25533412	21433552																															
	00000000	00000000																															
	D			G																													
	00000000	00000000																															
	35533411	11433553																															
	B																																
	<table><tr><th>(Création, remont, adjonction)</th><th>Montant des Honoraires</th></tr><tr><td>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr></table>				(Création, remont, adjonction)	Montant des Honoraires	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																										
(Création, remont, adjonction)	Montant des Honoraires																																
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																																	
																																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTIO

Dr EL BOURY Chadia

Pédiatre

Cardiologie Pédiatrique

Néonatalogie et Asthme de l'Enfant



الدكتورة البوري شادية

إختصاصية في أمراض الطفل و الرضيع

أمراض القلب والربو عند الطفل

Casablanca, le

13.01.2024

Enfant BENHMID Mohamed Rachid

Age : 5 ans 4 mois

Poids : 21,00 Kg

1 EFFIPRED CPS EFFERV 20MG

Prendre 2 comprimés le matin, pendant 5 jours.

2 ~~CLAVULIN SUSP BUV ENF 100MG/12.5MG~~

Prendre 21 doses-kg le matin, à midi et le soir, pendant 8 jours.

3 BUTOVENT SIROP

Prendre 1 cuillère-mesure le matin et le soir, pendant 8 jours.

4 SINGULAIR 5mg cp à croquer : B/28

Prendre 1 comprimé le soir, pendant 1 mois.

Dr EL BOURY Chadia
Pédiatre
264 Ang Bd Ghandi et Omar El Khayam
Res Jawhara Appt 14-3^{ème} Etage
Casablanca
Tel./Fax: 05 22 95 11 38 - Gsm: 06 71 24 76 77

Butovent[®]

0,04%

Salbutamol

21.90



E EFFIPRED® 20 mg D®

PPV 40DH00
EXP 07/2026
LOT 35002 3

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés e

Boîte de 20 comprimés e

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à
Prednisolone (sous forme de mé~~tasulfobenzoate~~ de sodium).....5 mg
Excipient qsp.....1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents à 20 mg
Prednisolone (sous forme de mé~~tasulfobenzoate~~ 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, endocriniennes, 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.



SINGULAIR® 5 mg

28 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 36 - BOUSKOURA

P.P.V. : 303,00 DH

AMM 204 DMP/21/NCI

772/140474-2

Lot EXP

W036708

08 2024

crasse pharma

Qu'est-ce que

SINGULAIR est un antagoniste des récepteurs aux leucotriènes qui bloque des substances appelées leucotriènes.

Comment agit SINGULAIR ?

Les leucotriènes provoquent un rétrécissement et un œdème des voies aériennes dans les poumons. En bloquant les leucotriènes, SINGULAIR améliore les symptômes de l'asthme et contribue au contrôle de l'asthme.

**Comprimé
-IL UTILISE ?**

03DC03

phénomènes tels que la fumée de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort,

- un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des voies aériennes.

Les symptômes de l'asthme comprennent : toux, sifflement et gêne thoracique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer ?

Informez votre médecin en cas de problèmes médicaux ou d'allergies que vous ou votre enfant présentez ou avez présentés.

Ne prenez jamais SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer :

- si vous ou votre enfant êtes allergique (hypersensible) au montelukast ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant que vous ou votre enfant preniez SINGULAIR.

- Si votre asthme ou celui de votre enfant s'aggrave, si votre respiration ou celle de votre enfant s'aggrave, informez immédiatement votre médecin.

70094291-00



شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

PPV: 64,80 DH
LOT: 652506
PER: 06/2025



12.50mg par ml Nourriss... pour
con de 30 ml
12.50mg par ml Enfant, pour
con de 60 ml
62.5mg Enfant, poudre par suspension
boite de 12 sachets.

Amoxicilline/Acide clavulanique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un usage oral. Ne le donnez pas à votre enfant par voie intraveineuse ou intramusculaire.
- Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, contactez-en à votre médecin ou infirmier. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné.

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 d'utiliser AUGMENTIN ?
3. Comment utiliser 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 : Associations de pénicillines. Inhibiteurs de bêta-lactamase. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il est appelé amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments parfois appelé d'effets efficaces (être actifs). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?
Si votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-en à votre médecin.

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :
- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des médicaments mentionnés dans la rubrique 4.
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut entraîner un gonflement du visage ou de la gorge.

- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau et des yeux).
→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations suivantes :

- En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmier.
- Avertissements et précautions
Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier si votre enfant :
- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser AUGMENTIN. Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable. Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent d'AUGMENTIN.

Reactions nécessitant une attention particulière
AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant présente certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaux
Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier. AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris un médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de complications est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut lui prescrire un médicament destiné à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine). Les analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour le traitement des rhumatismes).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour la transplantation d'organes).

Grossesse, allaitement et fertilité
Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est enceinte ou allaite, ou si elle prend ce médicament ou à son pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :
Augmentin 100mg/12.5mg Nourriss... poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml.

- Ce médicament contient 3,2 mg d'aspartame par ml. L'aspartame contient une substance dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare. L'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 1,7 mg de benzoate de sodium par ml. Le benzoate de sodium peut provoquer des effets indésirables (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

شروع:
كل من شخص واحد من أصل 100:
مع حكة (ثرى).

N200863-01

PPV: 64,80 DH
LOT: 652506
PER: 6/2025

AUGMENTIN
suspension buvale
AUGMENTIN
suspension buvale
AUGMENTIN
buvable en sachet
Amoxicilline/Acide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à un adulte.
- Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

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 d'utiliser AUGMENTIN ?
3. Comment utiliser 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 : Associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamase. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il est appelé amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés pénicillines. L'acide clavulanique appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de bêta-lactamase. 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant d'utiliser ce médicament. Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des composants de ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut entraîner un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau et des yeux).

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations suivantes :

En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmière. **Avertissements et précautions**

Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmière en cas de :

- souffrance de mononucléose infectieuse,
- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'a pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent d'AUGMENTIN.

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, tels que des allergies, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous utilisez AUGMENTIN, surveillez certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaux

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière. AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris un autre médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, il est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut lui prescrire des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine). Les analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter les rhumatismes).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour la maladie auto-immune).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est enceinte ou allaité, ou si elle prend ce médicament ou à son pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :

Augmentin 100mg/12.5mg Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml : Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml :

- Ce médicament contient 3,2 mg d'aspartame par ml. L'aspartame contient une substance dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare. L'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 1,7 mg de benzoate de sodium par ml. Le benzoate de sodium peut provoquer un gonflement de la peau et des yeux chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

الأثر الجانبية قلبية الشوع:

- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:
- طفح جلدي، حكة،
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم؛
- تورم؛
- صداع الرأس.

الأثر الجانبية قلبية الشوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

ارتفاع معدل بعض المواد (الأزيميات) التي يتم فحصها في الدم.

الأثر الجانبية الشعيرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه بثورات تشبه بقعا صغيرة (نقطة سوداء مركزية تحيط بها منطقة عذبة الشكل).

إذا ظهرت على طفلك هذه الأعراض، فاستشر طبيبك على وجه الاستعجال.

الأثر الجانبية الشعيرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (المصفحات)،

انخفاض عدد الكريات البيضاء،

انخفاض عدد كريات الدم الحمراء.

أثر جانبي ذات تردد غير معروف:

لا يمكن تغيير التردد من خلال البيانات المتوفرة.

ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).

التهاب الأمعاء النقيطة (انظر أعلاه).

التهاب الغشاء الحيوي الذي يحيط بالدماء (التهاب السحايا العميق).

ردود الفعل الجلدية المعتدلة.

- طفح منتشر يصاحبه بثورات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأف والعينين وفي المناطق التي لم تكن تتعرض للشمس.

- الطفح الجلدي حاد يتسبب في انفصال جلدي حاد (أكثر من 30 بالمائة من السطح الجلدي) متلازمة ديفي-جيني.

- طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تورم وتورف الجلد (بثورات).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنفلونزا: حمى وطفح جلدي وحمى وتضخم في الغدة الليمفاوية واختلال في الكلى (فرط الحساسية) وانخفاض عدد كريات الدم البيضاء.

إذا ظهرت على طفلك هذه الأعراض، فاستشر طبيبك على الفور.

التهاب الكبد.

الورقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد)، والذي يؤدي إلى اللون الأصفر للجلد.

التهاب الكلى؛

استطالة مدة تخثر الدم؛

فرط النشاط؛

- اختلاجات (تشنجات) تشبه تلك التي تحدث عند مرضى الصرع أو يعانون من مشاكل في الجهاز العصبي.

- السعال الأسود (شعيرة السعال)؛
- تورم اللسان (تورم اللسان).

الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم أو البول:

انخفاض عدد كريات الدم البيضاء،

انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الحاد)،

تورم في البول.

التورم في البول.

التورم في البول.

يطلب منك على أي أثر غير متوقع، الرجاء إخبار الطبيب أو الصيدلي.

يطلب منك على أي أثر غير متوقع، الرجاء إخبار الطبيب أو الصيدلي.

يمكنك إبلاغ عن الأثر الجانبية مباشرة عن طريق الاتصال الوطني أو على العنوان: 42-44 GlaxoSmithKline Maroc، فاعلم بوليفارد الرشيدى وشارع أبو حامد الغزالي الدار البيضاء 20000 أو على البريد الإلكتروني: pharmacovigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أو تخزينه؟

يحفظ بعيدا عن متناول ومراي الأطفال.

يرجى عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العبوة. يرجع تاريخ انتهاء الصلاحية إلى تاريخ انتهاء الصلاحية.

- أو تحتفظ 100 ميلغرام / 12,5 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمستحق قليل للشرب في قينة:

قبل التحضير: يحفظ داخل العبوة في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.

بعد التحضير: يحفظ المسحوق المحضر 7 أيام كحد أقصى في درجة حرارة ما بين +2 و +8 مئوية.

- أو تحتفظ 500 ميلغرام / 62,5 ميلغرام مسحوق، يحفظ للتلقيح عن طريق الفم في أكياس ذات ج:

يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.

لا ينبغي رمي الأدوية في مسك الصرف الصحي أو مع فضلات المنزل. اطلب المشورة من الصيدلي المستعملة. قد تساعد هذه التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية:

ما الذي يحتوي عليه أو تحتفظ 100 ميلغرام / 12,5 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمستحق قليل للشرب:

• المواد النشطة هي:

• أموكسيسيلين 100,00 ميلغرام

على شكل أموكسيسيلين ثلاثي الهيدروجين

• حمض كلوفريك 12,50 ميلغرام

على شكل كلوفريك ثلاثي الهيدروجين

كل 1 مل من المسحوق المحضر.

المكونات الأخرى هي:

كروموفون، كارموزون، صمغ الزان، السيليكا الغروية اللاصقة، سترات المغنسيوم (تحتوي بشكل خاص على مالتوبكتين)، هلام السيليكا، الأسيتات.