

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 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 une fois par an.

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 22 45 45 (10) 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 : Benhmid Abdellah

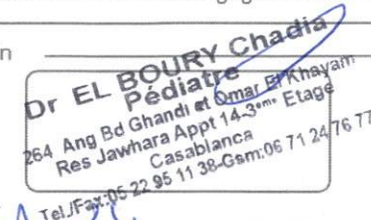
Date de naissance : 31/01/1951

Adresse : Tanouss, Bc Apt 21 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 : Benhmid Rachid Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : B Nouvelle

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 protection des données personnelles.

Fait à : Casa Le : 13/01/24

Signature de l'adhérent(e) :

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		030015H		

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> <th colspan="2"></th> </tr> </tbody> </table>				H		G		25533412	21433552	00000000	00000000	D	00000000	00000000	11433553	35533411				B					
	H		G																							
	25533412	21433552	00000000	00000000																						
	D	00000000	00000000	11433553																						
	35533411																									
	B																									
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>(Création, remont, adjonction)</th> <th>Montant des Honoraires</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </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'EXECUTION

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®

PPU 40DH00
EXP 07/2026
LOT 35002 3

PRESENTATIONS

- Boîte de 30 comprimés e
- Boîte de 20 comprimés e

COMPOSITION

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



6 118001 160174

SINGULAIR® 5 mg

28 comprimés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC B.P. 36 - BOUSKOURA

P.P.V. : 303,00 DH

AMM 204-DMP/21/NCI

772/140414-2

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.

omprimé
-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 :

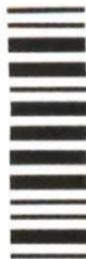
- si vous ou votre enfant êtes allergique (hypersensible) au montelukast ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

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



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



12.50mg par ml Nourrissant, poudre pour
 icon de 30 ml
 12.50mg par ml enfant, poudre pour
 icon de 60 ml
 62.5mg enfant, poudre pour suspension
 boîte de 12 sachets.

Amoxicilline/Acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Les 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 infirmier/ère.
- Ce médicament est généralement prescrit pour le traitement de certaines infections. Il peut avoir des effets indésirables, même si les signes de leur apparition sont identiques à ceux d'autres médicaments. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre infirmier/ère. 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 est un autre constituant actif (l'acide clavulanique) qui agit avec l'amoxicilline 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 de commencer votre traitement. **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 6.
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut concerner le visage ou de la gorge.
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau).

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

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin, au pharmacien ou à l'infirmier/ère. **Avertissements et précautions**

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- est 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 d'utiliser ce médicament. 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. **Réactions nécessitant une attention particulière**

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves tels que des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant présente 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'infirmier/ère. 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 pour la goutte (allopurinol) (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, car cela peut augmenter le risque de réaction allergique.
- des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) car ils peuvent augmenter le risque de saignement.
- des médicaments destinés à empêcher l'absorption du fer (comme les sels de fer) car ils peuvent réduire l'efficacité de ces médicaments.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour la polyarthrite rhumatoïde).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour la polyarthrite rhumatoïde).

Grossesse, allaitement et fertilité

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

AUGMENTIN contient :
 Augmentin 100mg/12.5mg Nourrissant, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
 Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml

شيوخ:
 أقل من شخص واحد من أصل 100:
 مع حكة (تأري).

الشيوخ التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
 من المواد (الأثرية) التي يتجها الكبد.

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:
 • طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه بثورات تشبه بقعاً صغيرة (فقط سوداء) مركزية تحيط بها منطقة عذبة (الأشكال).

• إذا ظهرت على طفلك هذه الأعراض، فلتصل بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثار الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
 انخفاض عدد كريات الدم (الصفائح)،
 انخفاض عدد كريات البيضاء

• **أثر جانبي ذاتي يُدعى غير معروف:**
 لا يمكن تقدير التردد من خلال البيانات المتوفرة:

- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء العظيمة (انظر أعلاه).
- التهاب الغشاء الحامى الذي يحيط بالمعدة (التهاب السحايا المعوي).
- ردود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه بثورات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأنف والعينين وفي المناطق التي يلمسها أكثر حدة يتسبب في انفصال جلدي حاد (أكثر من 30 بالمائة من السطح الجلدي: متلازمة ستيفن-جونسون) أحمر منتشر يصاحبه بثورات صغيرة تحتوي على فيح (التهاب الجلد القضي أو التهاب حويش أحمر يصاحبه كلل تحت الجلد وبثورات (بثور لعش).
- متلازمة الأعراس الشبيهة بالإنفلونزا أو طفح حدي وحامى وتصاحب في الغدد الليمفاوية واختيار الليمفاوية (فرط الحمضات) وزيادة كريات الدم البيضاء.
- **لا تظهر على طفلك هذه أثار الأعراض، فلتصل بطبيبك على الفور.**

- التهاب الكبد.
- البرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة يتجها الكبد)، وتؤدي إلى التورم.
- التهاب الكلى.
- اضطلة مدة نظر الدم.
- فرط النشاط.

• اختلاجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوغمنتان أو يعانون من مشاكل في التمثيل الغذائي (انظر الفقرة)).

• ثقل الأسنان (لدى الأطفال)، وينتج عموماً عن فرش الأسنان.

الأثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

- انخفاض مهم في عدد كريات البيضاء.
- انخفاض عدد كريات الحمراء (نقر الدم الانحلالي).
- بثورات في البول.

التصريح بالأثار الجانبية:

• **أثر جانبي ذاتي يُدعى غير متوقع، المبرمج إحصائياً:**
 إنطبق ذلك على أي أثر غير متوقع لم يرد ذكره بهذه الشرة.

يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الأثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان:

GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الريفيدي وشراخ أبو حامد العرابي
 الدار البيضاء 20000 أو على البريد الإلكتروني: pharmacovigilance.ma@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أوغمنتان؟

يحفظ بعيداً عن متناول ومراي الأطفال.

يرشح عدم استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدرج على العبوة. يرجع تاريخ انتهاء الصلاحية:

- أوغمنتان 100 ميلغرام / 12.50 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمنسحق قابل للتراب في قنبلة:
 قبل التصدير: يحفظ داخل العبوة في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيداً عن الرطوبة.

بعد التصدير: يحفظ المنسحق المعصّر 7 أيام كحد أقصى في درجة حرارة ما بين 2+ و 8+ مئوية.

- أوغمنتان 500 ميلغرام / 62.5 ميلغرام مسحوق معلق للتلوون عن طريق الفم في أكياس ذات
 يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيداً عن الرطوبة.

لا ينبغي رمي الأدوية في مسلك الصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية. انظرب المشورة من الصيدلي المستعملة. فقد تساعد هذه التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية:

ما الذي يحتوي عليه أوغمنتان 100 ميلغرام / 12.5 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمنسحق قابل للتلوون الشيوخ:

• أموكسيسيلين 100,00 ميلغرام
 على شكل أموكسيسيلين ثلاثي الهيدروكلوريد

• حمض كلالوانيك 12,50 ميلغرام
 على شكل كلالوانات اللانوسيوم

• كلل مل من المنسحق المعصّر.

المعلومات الأخرى هي:

• كروموفينون، كروموفينون، كروموفينون، صمغ الزان، السيليكات الغروية للاملاحية، ستورات المغنيسيوم (تحتوي بشكل خاص على مالتودينكسرين)، غلام السيليكات، الأسيارات.

N200863-01



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

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

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
 - Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier.
 - 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 infirmier. 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 parfois appelé « être 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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?
 Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant d'utiliser AUGMENTIN.
 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 de ces médicaments, 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'infirmier.

Avertissements et précautions
 Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier/ère si :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- est 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 d'utiliser AUGMENTIN.
 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.

Réactions nécessitant une attention particulière
 AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous surveillez certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions indésirables » dans la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux
 Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou blancs) ou des 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 autre médicament.

Si votre enfant prend de l'alloproinolol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, son effet peut être plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut vous recommander de surveiller les effets indésirables de ce médicament.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont prescrits à votre enfant, des 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 greffe d'organe, allaitement et fertilité).

Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est allaité ou allaité, ou si elle prend du lait maternel, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :
 Augmentin 100mg/12.5mg Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml :
 - Ce médicament contient 3,2 mg d'aspartam par ml. L'aspartam contient une substance sucrante pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare qui empêche 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 قبلية الشوع:

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

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

• ارتفاع معدل بعض المواد (الأزوت) التي يتحتم الكشف عنها.

الأثر الجانبية المتفرقة:

- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:
- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه بثورات تشبه بقعا صغيرة (نطف سواد) مركزية تحيط بها منطقة عديمة الأشكال.

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

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

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (المصفحات)،
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثر جانبية ذات تردد غير معروف:

- لا يمكن تغيير التردد من خلال الفحائث المتوفرة.
- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الطفيفة (انظر أعلاه).
- التهاب الششاء الحامضي الذي يحيط بالدماع (التهاب سحايا العظم).
- ردود الفعل الطفيفة الحادة.
- طفح منتشر يصاحبه بثورات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأف والعينين وفي المناطق الباردة.
- الطفح اللطيف حدة يتسبب في انفصال جلدي حاد (أكثر من 30 بالمائة من السطح الجلدي) متلازمة طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه بثورات صغيرة تحتوي على قرح (تهاب الجلد القفصاي أو التقطع).
- طفح حرقشي أحمر تصاحبه كحل الجلد وبثورات (بثور نمشي).
- متلازمة الأعراض الشبيهة بالإنفلونزا مع طفح جلدي وحصى وتتضمن في الغدد الليمفاوية واختيار الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإزديمت الكبد (فرط التحسس من الأدوية).

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

- التهاب الكبد.
- البولان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيرولين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد)، والذي يؤدي إلى التورم.

- التهاب الكلى؛
- اضطرابات مده نظير الدم؛
- فرط التشنج؛

• اختلاجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوغمنتان أو يعانون من مشاكل في الكلى).

• التشنج الأسود (تشنجات البطن).

• تلون الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموما عند فرش الأسنان.

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

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الحاد).
- بروتات في البول.

التصريح بالأثر الجانبية:

إذا ظهر طفلك بأي أثر غير متوقع، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.

يطلق لك على أي أثر غير متوقع من طفلك، يرجى إخباره بهدوء الشفرة.

يمكنك إبلاغ عن الأثر الجانبية المشفرة عن نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان:

GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشدي وشارع أبو حامد الغزالي

الدار البيضاء 20000 أو على البريد الإلكتروني:

pharmacovigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أوغمنتان؟

يحفظ بعيدا عن متناول وحرمان الأطفال.

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

- أوغمنتان 100 ميلغرام / 12,5 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمستعلق قليل اللزب في القينة:
- قبل التحضير: يحفظ داخل العبوة في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.
- بعد التحضير: يحفظ المستعلق المحضّر 7 أيام كحد أقصى في درجة حرارة ما بين 2+ و 8+ مئوية.

- أوغمنتان 500 ميلغرام / 62,5 ميلغرام مسحوق، مستعلق قليل اللزب عن طريق الفم في أكياس ذات ج:
- يحفظ في حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية وبعيدا عن الرطوبة.
- لا ينبغي رمي الأدوية في مسالك الصرف الصحي أو مع الفضائيل المنزلية. اطلب المشورة من الصيدلي المستخدمة. فقد تساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية:

ما الذي يحتوي عليه أوغمنتان 100 ميلغرام / 12,5 ميلغرام لكل مل، مسحوق لمستعلق قليل اللزب:

- أموكسيسيلين 100,00 ميلغرام

على شكل أموكسيسيلين ثلاثي الهيدروجين.

محض كالكوليك 12,50 ميلغرام

على شكل كالكوليك ثلاثي الهيدروجين

كل 1 مل من المستعلق المحضّر.

المعلومات الأخرى هي:

كروسوفيدون، كارمولوز الصوديوم، صمغ الراتان، السيليكا الغروية اللامائية، سترات المغنسيوم

(تحتوي بشكل خاص على مالتودينكسرين)، هلام السيليكا، الأسارتيم.