

# 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.



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

## Déclaration de Maladie

M23-0027786

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e) :

Matricule : 12424 Société : RAM  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : BENMOUSSA RKIA 198921  
Date de naissance : 22/08/1980  
Adresse : 246 Bd IBRAHIM SINA CASA  
Tél : 0661606515 Total des frais engagés : 271,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia  
Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
41, Av. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock  
Tél. C : 0522 21 22 49 - D : 0522 36 68 50 - CASA  
Date de consultation : 22/02/24  
Nom et prénom du malade : BENMOUSSA RKIA Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Rhinopharyngite  
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 : CASA Le : 28/02/24  
Signature de l'adhérent(e) : RKIA

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## 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



### 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
22/02/24	C	1		
<b>Dr LARAOUI BENMOUSSA</b> - Radio <b>Médecine Générale</b> Maladies de : Appareil Digestif 41 Av. Baghdad - Casablanca Tél: 05 22 50 76 39				

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

**PHARMACIE EL YACOUBI**  
 Avenue Baghdad N°43 Quartier EL Yacoubi - Ain Chock - Casablanca  
 Tel: 05 22 50 76 39

27/02/24      27190

### 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

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

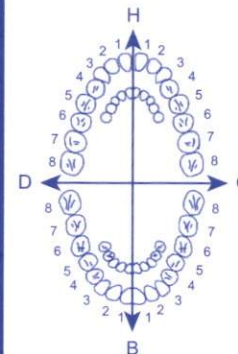
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

**Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

#### SOINS DENTAIRES

Dents Traitées      Nature des Soins      Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

#### O.D.F PROTHESES DENTAIRES

#### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
 25533412      21433552  
 00000000      00000000  
 D      G  
 00000000      00000000  
 35533411      11433553  
 B

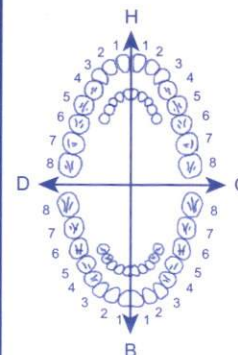
Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

**[Création, remont, adjonction]**  
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. LARAQUI BENMOUSSA Badia

Diplômée de la Faculté de  
Médecine de Paris

Médecine Générale  
& Maladies de l'Appareil Digestif

الدكتورة العراقي بنموسى بديعة

خريجة كلية الطب بباريس

الطب العام  
وأعراض الجهاز الهضمي



Benmoussa Rkia

Casablanca le : 22/02/24 : الدار البيضاء في :

7,900 Azilide 500  
- y l'heure



2000 Doliprane - 1 S.V



1440 Depon - 1 S.V



8400 Nurobut - 1 S.V



8350 Rhinolayne Forte - 2 S.V



PHARMACIE EL YACOUT  
Avenue Baghdad N°43 Quartier  
El Yacout - Ain Chock - Casablanca  
Tél: 0522 50 76 39



T= 27190

Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia  
Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
41, Av. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock  
Tél. C : 0522 21 22 49 - D : 0522 36 68 50 - CASA

Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia  
Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
41, Av. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock  
Tél. C : 0522 21 22 49 - D : 0522 36 68 50 - CASA

**DoliGrippe®**   
Paracétamol - Vitamine C - Malate de Magnésium  
**8 Sachets Granulés**  
  
 6 118000 041566

**AZILIDE 500 mg®**   
3 Comprimés pelliculés sécables  
  
 6 118000 021568

**NAABAK 4,9%**   
Collyre 10 ml - PPV : 84,00 DH  
  
 6 118001 101184  
Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri,  
 Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

**Doliprane® 1000 mg**   
Paracétamol  
**10 Suppositoires**  
  
 6 118000 040323



Comme tous les médicaments, DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Le déclenchement d'une crise de glaucome aigu chez les sujets prédisposés,
- Des troubles urinaires (diminution importante des urines, difficulté à uriner),
- Une sécheresse de la bouche, des troubles visuels, une constipation,
- Des troubles de la mémoire ou de la concentration, confusion, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé),
- Une incoordination motrice, des tremblements,
- Une somnolence, une baisse de la vigilance, plus marquée en début de traitement,
- Une chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges,
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol ou de la phéniramine,
- Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

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 spéciales et précautions particulières d'emploi

#### NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE DES ENFANTS

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E124) qui peut provoquer des réactions allergiques
- Il est impératif de respecter strictement la posologie, la durée de traitement de 5 jours et les contre-indications,
- L'absorption de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin. Ce médicament contient du paracétamol et de la phéniramine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Signalez à votre pharmacien ou à votre médecin la prise d'un autre médicament pendant la même période.

#### Si vous souffrez:

- De maladie grave du foie ou des reins,
- De prédisposition à la constipation, aux vertiges et aux troubles urinaires, ce médicament ne doit être utilisé qu'après avis de votre médecin.

#### Précautions d'emploi

En cas: d'écoulement nasal purulent, de persistance de la fièvre, d'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

#### Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, NE PAS ASSOCIER SANS AVIS MEDICAL d'autres médicaments contenant des antihistaminiques ou du paracétamol.

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

Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool: il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

- Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

- Grossesse : La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.
- Allaitement :

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

#### Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les possibilités de somnolence ou de baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

#### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, que vous n'auriez dû: ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN.

#### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, NE PRENEZ PAS DE DOSE DOUBLE POUR COMPENSER LA DOSE SIMPLE QUE VOUS AVEZ OUBLIE DE PRENDRE.

- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C, hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet après la date de péremption mentionnée sur la boîte.



bottu.s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaâ - Casablanca  
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable



# DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine	25 mg

- Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicitrate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges. Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique E414, Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

- Excipients à effet notoire :

Aspartame, Rouge Cochenille E124.

## Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve,
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies),
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

## Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

## Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

- **Mode d'administration :**

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

- **Durée du traitement :**

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

- **Fréquence d'administration :**

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 30 ml/min),

## Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression intraoculaire)
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance)

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf

## Effets indésirables

PPV:20DH00  
PER:11/26  
LOT:M3781

d'au

e et

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN

## **POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

**ADULTE** (à partir de 15 ans) : 1 suppositoire par prise, 1 à 3 fois par 24 heures.

Répartir régulièrement les prises durant les 24 heures à 4 heures d'intervalle au minimum.

Durée habituelle du traitement : moins de 5 jours.

Ne pas continuer sans avis médical.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

## **CONTRE-INDICATIONS**

Doliprane 1 g ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie antérieure au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- avant 15 ans (au-dessous de 50 kg). Il existe des formes de Doliprane (sachet/suppositoire) adaptées au poids et à l'âge
- antécédent récent de rectites, d'anites ou de rectorragies.

## **PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Ne pas dépasser la posologie indiquée et consulter rapidement votre médecin en cas de surdosage accidentel. Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis du médecin. En cas de doute sur les effets du médicament, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou celui de votre pharmacien. En cas de maladie des reins, prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

**Ne jamais laisser à la portée des enfants.**

## **EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES**

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption cutanée et/ou une réaction allergique : il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

## **DUREE DE STABILITE**

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

## **CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION**

Conserver à une température inférieure à 30°C.



bottu s.a.  
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca  
S. Badouch - Pharmacien Responsable



# Doliprane<sup>®</sup> 1000mg

PARACETAMOL

**Suppositoires**  
**ADULTE (à partir de 15 ans)**

## COMPOSITION ET PRESENTATION

1g de paracétamol pour un suppositoire de 2.5 g soit 10 g de paracétamol par boîte.

Boîte de 10 suppositoires.

## PROPRIETES

Ce médicament est un antalgique, il calme la douleur. Il est antipyrétique, il fait baisser la température en cas de fièvre.

## INDICATIONS

Traitement de la douleur, notamment en cas de :

- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- douleurs dentaires et douleurs intercostales,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- maux de tête, migraines,
- règles douloureuses.

Traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, gripes,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

## Quelques conseils pour mieux traiter la douleur

Le produit doit être pris toutes les 6 à 8 heures et de façon régulière, de manière à prévenir la réapparition de la douleur.

Respecter les posologies préconisées par votre médecin.

## Quelques conseils pour mieux connaître Doliprane

Doliprane peut être associé aux médicaments suivants :

- anti-inflammatoires,
- cortisone ou ses dérivés,
- anticoagulants.

Doliprane peut être utilisé pendant l'allaitement.

Doliprane n'est pas agressif pour l'estomac.  
Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique.

PPV 14DH40  
PER. 07225  
LOT M2417



**INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS** veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment la bromocriptine (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou dans la prévention et l'empêchement de montée de lait après un accouchement), la cabergoline (médicament contre l'excès de prolactine hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson) et même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

#### **II) GROSSESSE - ALLAITEMENT**

**D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant les trois premiers mois de la grossesse. À partir du début du 4<sup>ème</sup> mois de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

#### **COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT**

##### **I) POSOLOGIE**

Angines aiguës streptococciques, infections bucco-dentaires : 500 mg par jour soit 1 comprimé, pendant 3 jours, en une seule prise.

Surinfections des bronchites aiguës, exacerbations des bronchites chroniques : 500 mg soit 1 comprimé le premier jour, en une seule prise, puis 250 mg soit ½ comprimé les 4 jours suivants. La durée du traitement sera de 5 jours.

Maladies sexuellement transmissibles (*Chlamydiae trachomatis*) : 1 g en prise unique.

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

##### **II) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

#### **c) DUREE DU TRAITEMENT**

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

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

#### **d) CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

#### **e) CONDUITE À TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ÉTÉ OMISE**

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement.

Cependant, si vous omettez de prendre une dose, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

#### **EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS**

**COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :**

- Manifestations allergiques et cutanées : rash, photosensibilité, arthralgies, urticaire, prurit, rarement oedème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou), réactions anaphylactiques. De rares cas de réactions cutanées sévères ont été rapportés.

- Manifestations gastro-intestinales : nausées, vomissements, dyspepsie, diarrhées (rarement sévères), douleurs abdominales, pancréatite. De rares cas de colites pseudomembraneuses ont été rapportés.

- Manifestations hépatiques : augmentation des enzymes hépatiques, réversible à l'arrêt du traitement. Rares cas de nécrose



# AZILIDE® 500 mg

## Azithromycine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Azithromycine dihydrate correspondant à azithromycine base 500 mg

Excipients.....q.s.p. 1 comprimé pelliculé

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Comprimé pelliculé sécable dosé à 500 mg, boîte de 3.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ce médicament est un antibiotique, antibactérien de la famille des macrolides.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouskoura

Maroc.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

AZILIDE® 500 mg, est préconisé dans le traitement des infections ou surinfections bactériennes à germes sensibles :

- Angines: en alternative au traitement de référence, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.
- Surinfections des bronchites aiguës
- Exacerbations des bronchites chroniques.

- Infections stomatologiques.
- ~~U~~trérite et cervicite non gonococciques dues à *Chlamydiae trachomatis*.

### ATTENTION !

#### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ne prenez jamais d'azithromycine dans les cas suivants:

- allergie aux antibiotiques de la famille des macrolides,
- association avec :
  - l'ergotamine et la dihydroergotamine (médicaments de la migraine),
  - le cisapride (médicament anti-reflux).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en association avec la bromocriptine, la cabergoline et le pergolide.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES

Comme avec d'autres médicaments de cette famille d'antibiotiques, de rares manifestations allergiques graves ont été rapportées; aussi, toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison,.....) en cours de traitement doit être immédiatement signalée à votre médecin. Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaison, oedème de Quincke (brusque

70,00

LOT 212160

PPV 70.00

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES

# **(F) RHINOLAYA** *Spray* **FORT**

Les mucosités des fosses nasales gênent souvent les enfants et les adultes pour respirer. Chez l'enfant en bas âge, qui ne sait pas encore se moucher seul, les mucosités qui encombrent le nez peuvent également gêner la respiration. Les solutions salines hypertoniques ramollissent et dissolvent les mucosités des nez bouchés par une action osmotique naturelle. Le nébuliseur nasal Rhinolaya Fort contient du sel de l'Himalaya, un sel d'origine marine qui est tiré des profondeurs de l'Himalaya où il est stocké à l'abri de la pollution depuis des millions d'années. Il est récolté, lavé puis séché manuellement. Très sain grâce à sa teneur en de très nombreux minéraux et oligo-éléments, c'est la forme la plus noble du sel naturel. Pour renforcer son effet bienfaisant et convenir aux nez bouchés et congestionnés, Rhinolaya Fort contient également du chlorure de potassium (*Kalium muriaticum*) et du cuivre (*Cuprum gluconicum*).

## **Propriétés :**

- nettoie les fosses nasales,
- décongestionne les nez bouchés (rhume, sinusite, rhinite allergique, etc.),
- dissout les mucosités nasales,
- favorise l'absorption des oligo-éléments,
- convient aux nez fragilisés par le froid et l'humidité.

## **Conseils d'utilisation :**

Retirer le bouchon. Appuyer sur l'embout pour pulvériser le produit. Pour assurer un fonctionnement optimal du spray nasal, pulvériser un ou deux jets dans l'air avant la pulvérisation nasale. Il est conseillé d'essuyer l'embout avec une serviette jetable après chaque pulvérisation. Pour des raisons d'hygiène, il est déconseillé à plusieurs personnes de partager le même flacon de

jour, attendre quelques secondes puis se moucher.

## **Effets indésirables :**

- À ce jour, aucun effet indésirable n'a été observé lors d'une utilisation appropriée.
- Rhinolaya ne doit pas être utilisée en cas d'hypersensibilité à l'un des composants.
- Des picotements passagers peuvent apparaître lors de la première utilisation.

## **Utilisation :**

- Rhinolaya ne convient pas aux nourrissons de moins de 6 mois.
- Rhinolaya peut être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement.
- Rhinolaya peut être utilisé sur une longue durée.

## **Précaution d'emploi :**

*La richesse naturelle en oligo-éléments du sel de l'Himalaya*

- Récipient sous pression (azote atmosphérique inoffensif et respectueux de l'environnement). À protéger contre les rayons solaires et à ne pas exposer à une température supérieure à 50 °C.
- Ne pas ouvrir avec force ou jeter dans le feu.
- Ne pas percer ou brûler même après usage.
- En cas d'incident grave, contacter le fabricant.

## **Composition :**

Eau purifiée, rendue hypertonique par du sel de l'Himalaya, Chlorure de potassium, Gluconate de cuivre.

## **Présentation :**

Rhinolaya Fort existe en 50 ml. Rhinolaya existe également en solution isotonique en 50 ml (Rhinolaya Kids) et 100 ml.





Rhinolaya Fort.

Pour déboucher et nettoyer le nez: effectuer 2 ou 3 pulvérisations dans chaque narine, 2 à 3 fois par

- Conserver hors de la portée des enfants

- La préparation ne peut être utilisée au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention «»

CE  
0459

inebios  
LABORATOIRES

23 Impasse du Castelnier 24 000 Pons  
31 180 Rouffiac-Tolosan - FRANCE  
contact@inebios.eu  
www.inebios.eu



Conserver à une température inférieure à 25 °C



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

MD Dispositif médical



Consulter attentivement la notice



**RHINOLAYA** *Spray*  
**FORT**

Las mucosidades de las fosas nasales son molestas para la respiración de los niños y los adultos. Para los niños que no saben sonarse la nariz, las mucosidades de las fosas nasales son molestas para la respiración. Las soluciones salinas hipertónicas ablandan y disuelven las mucosidades de las narices tapadas, gracias a una acción osmótica natural. El producto es un agua de origen marino que extraída del propio Himalaya, donde permanece alejada de toda polución desde hace millones de años. Se recolecta, se lava y se filtra. Gracias a su alto contenido en numerosos minerales y oligoelementos, es la forma más natural de las sales naturales. Para favorecer aún más su efecto benéfico, Rhinolaya Fort contiene también cloruro de potasio (Kalium muriaticum) y cobre (Cuprum gluconicum).

#### Propiedades:

- limpia las fosas nasales,
- descongestiona las narices tapadas (resfriado, sinusitis, rinitis alérgica, etc.),
- disuelve las mucosidades nasales,
- favorece la absorción de los oligoelementos,
- conviene a las narices fragilizadas por el frío y la humedad.

#### Consejos de utilización:

Extraer el tapón. Presionar sobre el aplicador y pulverizar el

tres pulverizaciones en cada nariz, 2 a 3 veces al día, esperar unos segundos y posteriormente sonarse la nariz.

#### Efectos secundarios:

- Hasta ahora no se conoce efecto secundario alguno de este producto tras su adecuada utilización.
- Rhinolaya no debe utilizarse en caso de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.
- Picores pasajeros pueden aparecer durante la primera utilización.

La riqueza nat

- Recipiente respetuosos con el medio ambiente
- No abrir a fuego
- No perforar
- En caso de

#### Composición:

Agua purificada e hipertónica con sal del Himalaya, Kalium muriaticum, Cuprum gluconicum.

REF ACL 470 196 - 9  
CN 172330 - 7



700366 000580

LOT: 30131  
PER: 03/2026  
PPC: 83,500H

50 ml e 89 a



CE  
0459

LOT

