

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

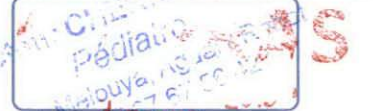
- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| O Réclamation | : contact@mupras.com |
| O Prise en charge | : pec@mupras.com |
| O Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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.

N° W19-429950

14667

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule :	30263	Société :	RAM
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre	
Nom & Prénom : BOUTALEB Mohammed Ighali			
Date de naissance : 18/3/1974			
Adresse :			
Tél. : 06 61 16 14 12 Total des frais engagés : 516, 00 Dhs			

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
	
Date de consultation : 14-12-2015	
Nom et prénom du malade : BOUTALEB SELMI Age: 41 Ans	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : Sénile	
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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 14/12/2019

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11/12/15	(S)	1	20000	INPE: 10000/176
				CHIRURGIEN PÉDIATRE SUEL ROBERT

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE PRESТИKA RHÔDÉ ALMANO - DRAZET TÉL : 05 55 71 13 86</i>	<i>21/11/14</i>	<i>26,10€</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>	
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>	
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000	D 00000000 35533411	B 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>	
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	

Docteur Afifa Cherkaoui

Spécialiste des maladies
des nourrissons et des enfants



الدكتورة عفيفة الشرقاوي

اختصاصية في أمراض
الرضع والأطفال

Rabat, le 16-12-15 الرباط، في

BOUTACÉS SÉCNA

2x 59,00

/ Sephr sochel 500

79,50 / Axcel 3g pc 8

79,50 / Laver long avec flacon

/ my buclé 50 g pc 8

18,50 / Rhinichew enf

/ Acis malin et 16h pc 8

w/ Kopmed 20g

w/ Lcp x la veille pa 5

12,90 / si O 1000mg 666 le.

10,30 Effervescents 500mg

216,00 / bone beg d'ac

4. زنقة ملوية شقة ٦ أكادا. الرباط —

Tél . cabinet : 0537.67.56.42 العيادة :

Dr. Afifa Cherkaoui
Pédiatre
Rue Melouya 6, Agdal, Rabat

Dr. Afifa Cherkaoui
Pédiatre
Rue Melouya 6, Agdal, Rabat

SAPHIR®

500 mg/62,5 mg,
Poudre pour suspension
buvable en sachet
Boîte de 12 sachets
(DCI : Amoxicilline /Acide
Clavulanique)



Saphir® 500 mg/62,5 mg
12 Sachets



6 118000 082545

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.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Poudre pour suspension buvable en sachet. Boîte de 12 sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline 500 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique 62,5 mg

Excipients : q.s.p.o un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS :

SAPHIR 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.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne donnez jamais SAPHIR 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet à votre enfant :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR.

- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas SAPHIR à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer SAPHIR.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec SAPHIR 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- u'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer SAPHIR à votre enfant.

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 de SAPHIR ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

SAPHIR peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend SAPHIR, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets non souhaités et gênants' ».

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de

gic
de
le
SA
Li
Pa
In
co
sus
- L
pati
de i
sud
- Ce
che
con
- Cl

Saphir® 500 mg/62,5 mg
12 Sachets



6 118000 082545

chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si votre enfant prend le probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster la dose de SAPHIR.

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

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Sans objet.

COMMENT PRENDRE SAPHIR 500mg/62,5 mg, Poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

Ces sachets ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité de SAPHIR à administrer à votre bébé ou enfant.

Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

S'il votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

S'il votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer SAPHIR ?

Juste avant la prise de SAPHIR, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

Donnez le mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée : elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

Ne donnez pas SAPHIR à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de SAPHIR 500 mg/62,50 mg,

SAPHIR®

500 mg/62,5 mg,
Poudre pour suspension
buvable en sachet
Boîte de 12 sachets
(DCI : Amoxicilline /Acide
Clavulanique)



Saphir® 500 mg/62,5 mg
12 Sachets



6 118000 082545

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.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Poudre pour suspension buvable en sachet. Boîte de 12 sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline 500 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique 62,5 mg

Excipients : q.s.p.o un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS :

SAPHIR 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.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne donnez jamais SAPHIR 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet à votre enfant :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR.

- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas SAPHIR à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer SAPHIR.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec SAPHIR 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- u'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer SAPHIR à votre enfant.

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 de SAPHIR ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

SAPHIR peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend SAPHIR, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets non souhaités et gênants' ».

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de

gic
de
le
SA
Li
Pa
In
co
sus
- L
pati
de i
sud
- Ce
che
con
- Cl

Saphir® 500 mg/62,5 mg
12 Sachets



6 118000 082545

chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si votre enfant prend le probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster la dose de SAPHIR.

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

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Sans objet.

COMMENT PRENDRE SAPHIR 500mg/62,5 mg, Poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

Ces sachets ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité de SAPHIR à administrer à votre bébé ou enfant.

Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

S'il votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

S'il votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer SAPHIR ?

Juste avant la prise de SAPHIR, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

Donnez le mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée : elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

Ne donnez pas SAPHIR à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de SAPHIR 500 mg/62,50 mg,

Doliprane®

PARACETAMOL
comprimé



COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

- Paracétamol 500 mg
 - Excipients : qsp 1 comprimé
- Boîte de 20 comprimés.

PROPRIÉTÉS :

Ce médicament est un **antalgique**. Il calme la douleur.

Il est **antipyrétique**. Il fait baisser la température en cas de fièvre.

INDICATIONS :

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué dans les maladies avec douleur et/ou fièvre, telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses, chez l'adulte et l'enfant à partir de 27 kg : (environ 8 ans).

CONTRE-INDICATIONS :

Ne pas utiliser en cas :

- d'allergie connue au paracétamol
- maladie grave du foie.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Il existe des dosages plus adaptés pour l'enfant de moins de 27 kg : (moins de 8 ans environ).

- Compte-tenu des posologies recommandées, il est inutile d'alterner la prise d'aspirine et de paracétamol.

Avant de prendre du paracétamol, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent. Ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES ET AUTRES

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol, d'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.



FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Sirup Adulte 5 % : flacons de 125 ml et 300 ml.
 Sirup Enfant 2 % : flacon de 125 ml.

COMPOSITION :

Sirup Adulte :	
Carbocisteïne (DCI)	5,00 g
Excipients (QSP) :	100 ml.
Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose, hydroxyde de sodium	
Sirup Enfant :	
Carbocisteïne (DCI)	2,00 g
Excipients (QSP) :	100 ml
Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose, hydroxyde de sodium, éthanol, jaune orange S.	

PROPRIÉTÉS :

Les affections des tissus broncho-pulmonaires et de la sphère O.R.L. s'accompagnent généralement d'une perturbation de la sécrétion du mucus physiologique : sa quantité et sa viscosité augmentent.

L'épaississement des mucoprotéines entrave alors leur élimination, favorisant les risques de surinfection.

MUCOCIL® a une double action :

- Il fluidifie les sécrétions, diminue leur viscosité pathologique facilitant ainsi l'expectoration.

- Il favorise également le retour à l'état physiologique normal des sécrétions bronchiques, des voies aériennes supérieures et auriculaires moyennes.

INDICATIONS :**Pneumologie :**

- Bronchites aiguës et chroniques,
- Emphysèmes,
- Bronchorrées,
- Prévention des complications respiratoires des maladies infectieuses.

O.R.L.

- Otites,
- Catarrhes tubaires,
- Laryngites,
- Sinusites,
- Préparation aux interventions chirurgicales.

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 2 ans ;
- Hypersensibilité à la carbocisteïne ou à l'un des constituants notamment les parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**Mise en garde :**

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter.
- L'association de mucocomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiques) est irrationnelle.
- MUCOCIL® sirop enfant : en cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, procéder à un réexamen de la situation clinique.
- En raison de la présence de saccharose, MUCOCIL® est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucre-isomaltase.
- Tenir compte de la présence d'alcool dans ce médicament, chez les sujets alcooliques, les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Précautions d'emploi :

- La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.
- En cas de régime sans sel ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.
- En cas de diabète ou de régime hypoglycémiant, tenir compte de la teneur en saccharose.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque «jaune orange S» et peut provoquer des réactions allergiques.

GROSSESSE :

Bien que les études effectuées chez l'animal n'aient montré aucun effet malformatif ou fœtotoxique particulier, l'utilisation de la carbocisteïne ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

ALLAITEMENT :

En l'absence de données faisant état de passage de la carbocisteïne dans le lait maternel et compte tenu des risques négligeables de toxicité pour l'enfant, l'allaitement est possible en cas de traitement par MUCOCIL®.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MUCOCIL® est un médicament : ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDÉSIRABLES :**Possibilité de :**

- Troubles digestifs : gastralgies ; nausées ; diarrhées.
- Manifestations allergiques : urticaire ; angio-oedème ; prurit ; éruption érythémateuse ; érythème.

Lié à la présence des esters : peut provoquer des réactions allergiques.

Avisez votre médecin ou votre pharmacien de tout effet indésirable survenu lors du traitement et qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Pour la posologie et la durée de traitement se conformer à la prescription médicale. En général :

Enfant de plus de 2 ans :

Ne peut pas être administré à l'enfant de moins de 2 ans.

De 2 à 5 ans : 200 à 300 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 cuillerée à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour

De plus de 5 ans : 200 à 600 mg par jour, répartis en 2 à 3 prises, soit 1 à 2 cuillerées à café (de 5 ml) 2 à 3 fois par jour.

La durée de traitement doit être brève (8 à 10 jours).

Adulte de plus de 15 ans :

1 cuillerée à soupe (de 15 ml) 3 fois par jour, de préférence en dehors des repas.

La durée du traitement doit être brève et ne pas dépasser 5 jours.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Liées à la présence d'alcool :

- Dépresseurs en comprimé :

- Disulfiram, céfamandole, céfopérazone, latamoxef (antibactériens – céphalosporines), chloramphénicol (antibactérien – phénicolé), chlorpropamide, glibenclamide, glipizide, tolbutamide (antidiabétiques – sulfamides hypoglycémiants), griséofulvine (antifongique), nitro-5-imidazolés (métronidazole, ornidazole, secnidazole, linidazole, kétococonazole), procarbazine (cytostatique) : médicaments provoquant une réaction antabuse avec l'alcool (chaleur, rougeur, vomissement, tachycardie).

- Dépresseurs du système nerveux central.

Conserver à une température inférieure à 25 °C.

- MUCOCIL® sirop adulte – Flacon de 125 ml : AMM N° : 72/12 DMP/21/NCF.

- MUCOCIL® sirop adulte – Flacon de 300 ml : AMM N° : 73/12 DMP/21/NCF.

- MUCOCIL® sirop enfant : AMM N° : 74/12 DMP/21/NCF.

Révision : Janvier 2018

MUCOCIL®

(Carbocisteïne)

Sirope Adulte et Enfant

MUCOCIL®

Carbocisteïne 2%

Sirope enfant - Flacon de 125 ml

PPV : 12,90 DH



6 118000 190592



HUMER

050

BLOCKED NOSE

HYPERTONIC

100% Undiluted Sea water

Rich in marine trace elements



DECONGESTION

Punctual use in case of:

Cold

Sinusitis

Allergic rhinitis

Safe for pregnant women

3+ months

ADULT / CHILD / INFANT

LOT

رقم

الحصة

تاريخ

유통기한

صلاحية

• 44426

2020-12 •

N du CE 28454/2018/DMP

Date d'attribution du CE 12/02/2019

PPC : 79,50 dhs