

# 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 écrit dentiel) 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.

## Reéducation :

- 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

- |   |                     |
|---|---------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation                      | contact@mupras.com  |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge                  | per@mupras.com      |
| <input type="checkbox"/> Adhésion et changement de statut | adhésion@mupras.com |

La MUPRAS garantit le respect de la loi 09-05 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule

875

Société

Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom :

KABBAJ

AZ Eddine

Date de naissance :

1942

Adresse :

11, rue de Bou Véniel's oasis

Tél :

0522 25 08 06

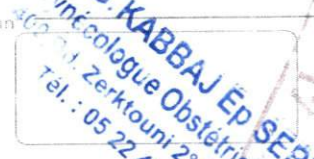
To des frais engagés

518,70 Dhs

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

KABB AJ / BEN RAHIMA

Lien de parenté :

Lui-même

Comptoir

Enfant

Nature de la maladie :

Infectio humaine

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 : pasabalous

Le : 02/10/2020

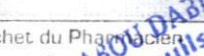
Signature de l'adhérent(e) :

BEN

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant detaille des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
08.05.20	C2	1	25000Rs	INP 111111 KABRAJ SP ST Date : 08.05.2021 Signature : Zerrouki 21

#### ► EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fourmisseur	Date	Montant de la Facture
 <b>ABOUDABI</b> Pharmacie Rue des Bouveaux Casablanca Tel: 0522 99 64 10	Le 02/05/88	268,70 Dh

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Designation des Cœfficients	Montant des Honoraires

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Le praticien est tenu de préciser la dent traitée lors de la pratique en indiquant la nature des soins

### Important

Veillez prendre les radiographies en cas de perte de cour de traitement, ainsi que le bilan de l'OT.

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
					<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX *
					<input type="text"/> MONTANTS DESSINS
					<input type="text"/> DEBUT DE PRODUCTION
					<input type="text"/> FIN DE PRODUCTION
G.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX
		 <p>[Creation, remont, adjonction] Permettant d'obtenir le coefficient masticatoire de la prothèse.</p>			<input type="text"/> MONTANTS DESSINS
					<input type="text"/> DATE DU DEVIS
					<input type="text"/> DATE DE LA EXÉCUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur KABBAJ Ghita Ep. SEBTI**  
Gynécologue Obstétricienne

Diplômée de la Faculté de médecine  
de Casablanca  
Ancien médecin interne  
au CHU Ibn Rochd



الدكتورة قباج غيثة زوجة السبتي  
طبيبة اختصاصية في أمراض النساء والتوليد  
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء  
طبيبة داخلية سابقاً  
بالمراكز الاستشفائية الجامعية ابن رشد

Casablanca le 21 Mai 2009 الدار البيضاء في .....

Nom et Prénom :

J'me Benmali Naïf Gp Kabaj

• 138,30

Augmentin 800 cp

2cp x 2/j x 8 jours

18te

• 24,30 X 4

Solumedrol 40mg

1mg x 2/j x 2/j

Barcode  
6 118001 170302

P.P.V: 24DH30

4 Sts

• 22,60

Sparfor suppo

x 2/j

18te

41 Dolostop 1000 mg cp + 2/j

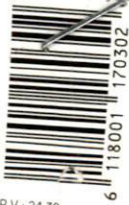
10,60

268170 Dh

Dr. G. KABBAJ EP SEBTI  
Gynécologue Obstétricienne  
N° 400 Bd. Zerkouni 2<sup>e</sup> Etg N° 14  
Tél. : 05 22 47 16 89

Pharmacie ABOU DABI  
Rue des Bouvreuils  
Oasis - Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

إقامة بيزنس بلازا، رقم 400 شارع الزرقطوني (إتجاه مسجد الحسن الثاني) الطابق الثاني رقم 14 - الدار البيضاء  
Business Plaza, N° 400 Bd. Zerkouni (Direction Mosquée Hassan II) 2<sup>e</sup> étage, N° 14 - Casablanca  
البريد الإلكتروني : Tél. : 05 22 47 16 89 - البريد الإلكتروني : E-mail : kabbaj\_ghita2008@yahoo.fr



P.P.V : 24,30

00556008100

يرخص قرابة الشهرين بعدها قبل استخدام  
هذا الدواء



P.P.V : 24,30

00556008100

يرخص قرابة الشهرين بعدها قبل استخدام  
هذا الدواء



P.P.V : 24,30

00556008100

# Dolostop

Paracétamol

**DOLOSTOP 500 mg, comprimé**

**DOLOSTOP 1000 mg, comprimé**

**DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent**

**DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'en prendre.

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.

Si quelque chose n'a pas été prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.

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 pharmacien.

## PRÉSENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

## COMPOSITION

**Substance active :** Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

## Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

LOT : 1780  
UT. AV : 03 - 22  
P. P.V. : 10 DH 60

Dolostop® 1000mg  
Boîte de 8 comprimés



A23027

6 118000 153090

A prendre en  
mouvement et/ou apport alimentaire en sodium.  
NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE  
PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU  
THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Utilisez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**SPORTIFS**

Sans objet

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU À  
UTILISER DES MACHINES

Sans objet

**LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE**

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

comprimé effervescent : Sodium

objet.

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

&lt;

# Spasfon®

phloroglucinol 150mg / triméthylphloroglucinol 150mg

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination  
SPASFON, suppositoire

Composition  
Phloroglucinol hydraté ..... 150,00 mg  
quantité correspondant en phloroglucinol  
anhydre à ..... 116,70 mg  
Triméthylphloroglucinol ..... 150,00 mg  
pour un suppositoire  
Excipients : glycérides hemi-synthétiques  
solides

Forme pharmaceutique  
Suppositoire  
Boîte de 8

Classe pharmaco-thérapeutique  
ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE  
(A : appareil digestif et métabolisme)  
(G : système Génito-urinaire)

Nom et adresse de l'exploitant  
Cephalon France  
20 rue Charles Martigny  
94700 MAISONS-ALFORT (France)

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spastiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

## ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament  
(Contre-indications)  
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

## Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## Mises en garde spéciales

L'ASSOCIATION DE PHLOROGLUCINOL AVEC DES ANTALGIQUES MAJEURS TELS QUE LA MORPHINE OU SES DÉRIVÉS DOIT ÊTRE ÉVITÉE EN RAISON DE LEUR EFFET SPASMOGENE.

Interactions médicamenteuses  
interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÈVE  
ENTRE PLUSIEUX I  
SIGNALER SYSTÉMATI  
TRAITEMENT EN COU  
A VOTRE PHARMACIE

## Grossesse - Allaitement

L'utilisation de ce n  
envisagée au cours  
nécessaire. L'administ  
est déconseillée chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie  
3 suppositoires par jour

Mode et voie d'administration  
Voie rectale

## EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- Manifestations cutanéo-muqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

SIGNALER A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

## Précautions particulières de conservation

Ce médicament doit être conservé à l'abri de la chaleur.

22,60  
**Spasfon®**

8 SUPPOSITOIRES



6 118000 330219

Fabriqué Par :

ZENITH Pharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc  
Dr M.EL BOUHMADI, Pharmacien Responsable

Sous licence :



**Cephalon**

PPV : 138.30 DH  
LOT : 630364  
PER : 05/21

## AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension

uvable en sachet-dose

## AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

amoxicilline/Acide clavulanique

énumération du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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

Si ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant), 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN 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 de faire efficaces les bactéries. L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multipliées et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

ne prenez jamais AUGMENTIN :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN .

Toutes attention avec AUGMENTIN : demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous souffrez de mononucléose infectieuse,

ou êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

n'mez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN .

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin.

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN . En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

votre pharmacien. Cela inclut les médicaments à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement cutané allergique est plus élevé).

Si vous prenez du probénécide (en traitement, votre dose de AUGMENTIN .

Si des médicaments destinés à empêcher avec AUGMENTIN , des analyses sanguines AUGMENTIN peut influer sur l'action ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action de greffe (deorganes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible d'informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre un quelconque médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

• AUGMENTIN contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylétionurie ».

• AUGMENTIN contient de la mannohexose (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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 voies(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus.

• Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

• AUGMENTIN 1g/125 mg sachets : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg

32 comprimés pelliculés



6 118000 161288