

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

### 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



## Déclaration de Maladie

N° W19-541087

ND: 35194

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1920 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : M. AKANOU Ahmed (M. Mohamed Chari Négri)  
 Date de naissance :  
 Adresse : 57, rue Chakaik Nouamane 3<sup>ème</sup> étage Ap. 9  
 Tél. : 06 99515895 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Mohamed CHARMOU  
 1, Angle Rue Zineb Ishak e Bd  
 Date de consultation : 15/06/2020  
 Nom et prénom du malade : M. Chari Négri Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Parodontite  
 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 : Le : 11/06/2020  
 Signature de l'adhérent(e) :



# 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
15/06/2020	C	1	1500DH	INP : 0920041988

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de l'Orient Mme LAKHSASS TABBARA Latifa 213, Bd Youssef el Mounssir - Casablanca Tel: 0522 36 75 51	15/06/2020	252,30

# 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
		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'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 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>  MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>  DATE DU DEVIS <input type="text"/>  DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



DR CHKARMOU MOHAMED

Diplôme de Médecine du travail  
Expert Assermenté près les Tribunaux

MEDECINE GENERALE

11. Angle Rue Zineb Ishak Bd Hassan

Alaoui et Bd Youssef IbnouTachfine

CASABLANCA

Tél: 05 22 62 02 92



الدكتور اشكارمو محمد

خريج كلية الطب بنانسي

خبير محلف مقبول لدى المحاكم

الطب العام

11. زاوية زينب أسحاق، شارع حسن

العلوي و شارع يوسف ابن تاشفين

البيضاء - الهاتف : 05 22 62 02 92

CASABLANCA.LE

15/06/2020

102,00 x 2 The CHAOUI Negher

1) Siropologie

2) 15,30 x 2 15/43/j

Dolamine

3) 17,70 15/43/j

Elnadil

252,30

صيدلية الشرق  
PHARMACIE DE L'ORIENT  
Ime LAKHSSASSI TABBARA Latifa  
13, Bd Yacoub El Mansour - Casablanca  
Tél: 0522 25 75 51

Dr. Mohamed CHKARMOU  
11. Angle Rue Zineb Ishak et Bd  
Alaoui - CASABLANCA  
Tél: 05 22 62 02 92 GSM: 061 20 16 51



# DOLAMINE®

Paracétamol - Caféine - Prométhazine HCl

## FORME ET PRESENTATION :

Comprimés sécables : - Boîte de 20 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 0,400 g

Caféine ..... 0,025 g

Prométhazine Chlorhydrate ..... 0,005 g

Excipient q.s.p. .... 1 comprimé.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## PROPRIETES :

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : antalgique périphérique, antipyrétique à mécanisme d'action central et périphérique.

- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénolytique périphérique.

- Caféine : Stimulant central.

Antalgique - antipyrétique, DOLAMINE® permet de combattre les affections douloureuses et les manifestations

DOLAMINE® n'entraîne pas de trouble de l'hémostase et peut être administré aux malades soumis à un traitement anticoagulant.

Lorsque, pour des raisons de tolérance, l'ingestion de l'acide acétylsalicylique (Aspirine) est déconseillée, son administration peut être avantageusement remplacée par DOLAMINE®.

## INDICATIONS :

DOLAMINE® est indiqué : dans le traitement symptomatique des douleurs faibles à modérées et des fièvres d'origines diverses, en particulier :

- Migraines, céphalées, maux de tête, névralgies, douleurs dentaires et

- Douleurs musculaires, courbatures.

- Douleurs rhumatismales, sciatique, lumbago, torticolis.

- Règles douloureuses.

- Etats grippaux.

- Rhumes.

- Refroidissements...

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité ou antécédents d'allergie à l'un des composants.

- Enfant de moins de 7 ans.

- Insuffisance hépatocellulaire.

## POSOLOGIE :

Enfant : à partir de 7 ans

1/2 à 1 comprimé 2 à 3 fois par jour, selon l'âge.

Adultes : 1 à 2 comprimés 3 fois par jour sans dépasser 8 comprimés par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Enfant de moins de 7 ans.

- DOLAMINE® doit être utilisé sous surveillance médicale lors d'un traitement prolongé chez les sujets atteints de dysfonctionnement rénal.

- La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant le traitement.

- L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques de somnolence et possibilités de vertiges liés à l'antihistaminique prométhazine HCl.

## Grossesse et allaitement :

DOLAMINE® peut être administré chez la femme enceinte ou allaitante dans les conditions normales d'utilisation et aux doses thérapeutiques recommandées.

EN CAS DE DOUTE : DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

DOLAMINE® EST UN MEDICAMENT : NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

- Sultoipride et sulpiride.

- Autres déprimeurs du système nerveux central.

- Atropinie et autres substances atropiniques.

- Agonistes - antagonistes morphiniques.

- Enoxacine - Ciprofloxacine - Quinolones.

- En cas d'examen paracliniques.

## EFFETS INDESIRABLES :

En général réversibles à l'arrêt du traitement.

### Effets neurovégétatifs :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement ;

- Effets anticholinergiques de type sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase ;

- Hypotension orthostatique ;

- Plus rarement, mais notamment chez certains enfants, des effets de type excitation : agitation, nervosité, insomnie.

### Effets hématologiques :

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose ;

- Thrombocytopénie ;

- Anémie hémolytique.

### Réactions d'hypersensibilité :

- Erythèmes, purpura, urticaire ;

- Œdème, plus rarement œdème de Quinck ;

- Choc anaphylactique.

- Ictère chez les insuffisants hépatocellulaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné sur cette notice devra être signalé au médecin traitant ou à votre pharmacien.

AMM N° : 329 DMP/21/NCF

Révision : Mars 2012



NDO011V3



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA  
Casablanca - Maroc



# DOLAMINE®

Paracétamol - Caféine - Prométhazine HCl

## FORME ET PRESENTATION :

Comprimés sécables : - Boîte de 20 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 0,400 g  
Caféine ..... 0,025 g  
Prométhazine Chlorhydrate ..... 0,005 g  
Excipient q.s.p. .... 1 comprimé.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## PROPRIETES :

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : antalgique périphérique, antipyrétique à mécanisme d'action central et périphérique.

- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénolytique périphérique.

- Caféine : Stimulant central.

Antalgique - antipyrétique, DOLAMINE® permet de combattre les affections douloureuses et les manifestations fébriles.

DOLAMINE® n'entraîne pas de trouble de l'hémostase et peut être administré aux malades soumis à un traitement

anticoagulant.

Lorsque, pour des raisons de tolérance, l'administration peut être avantageuse, son utilisation est déconseillée, son

## INDICATIONS :

DOLAMINE® est indiqué : dans les

diverses, en particulier :

- Migraines, céphalées, maux de

- Douleurs musculaires, courbat

- Douleurs rhumatismales, sciat

- Règles douloureuses.

- Etats grippaux.

- Rhumes.

- Refroidissements...

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité ou antécédents

- Enfant de moins de 7 ans.

- Insuffisance hépatocellulaire.

## POSOLOGIE :

Enfant : à partir de 7 ans

1/2 à 1 comprimé 2 à 3 fois par jour, sans

Adultes : 1 à 2 comprimés 3 fois par jour sans dépasser 8 comprimés par jour.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Enfant de moins de 7 ans.

- DOLAMINE® doit être utilisé sous surveillance médicale lors d'un traitement prolongé chez les sujets atteints de

dysfonctionnement rénal.

- La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant le traitement.

- L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques

de somnolence et possibilités de vertiges liés à l'antihistaminique prométhazine HCl.

## Grossesse et allaitement :

DOLAMINE® peut être administré chez la femme enceinte ou allaitante dans les conditions normales d'utilisation et aux

doses thérapeutiques recommandées.

EN CAS DE DOUTE : DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

DOLAMINE® EST UN MEDICAMENT : NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

- Sultopride et sulpiride.

- Autres dépresseurs du système nerveux central.

- Atropinie et autres substances atropiniques.

- Agonistes - antagonistes morphiniques.

- Enoxacin - Ciprofloxacine - Quinolones.

- En cas d'examen paracliniques.

## EFFETS INDESIRABLES :

En général réversibles à l'arrêt du traitement.

### Effets neurovégétatifs :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement ;

- Effets anticholinergiques de type sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase ;

- Hypotension orthostatique ;

- Plus rarement, mais notamment chez certains enfants, des effets de type excitation : agitation, nervosité, insomnie.

### Effets hématologiques :

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose ;

- Thrombocytopénie ;

- Anémie hémolytique.

### Réactions d'hypersensibilité :

- Erythèmes, purpura, urticaire ;

- Œdème, plus rarement œdème de Quinck ;

- Choc anaphylactique.

- Ictère chez les insuffisants hépatocellulaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné sur cette notice devra être signalé au médecin traitant ou à votre pharmacien.

AMM N° : 329 DMP/21/NCF

Révision : Mars 2012



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc



# BIRODOGYL®

Spiramycine  
Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, 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.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) Dénomination :

BIRODOGYL, comprimé pelliculé.

### b) Composition :

Spiramycine ..... 1 500 000 U.I.  
Métronidazole .....

**Excipients :** amidon de maïs, povidone, silice colloïdale anhydre, sorbitol, saccharose microcristallin, hypromellose, macrogol, un comprimé pelliculé.

### c) Forme pharmaceutique et présence

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

Ce médicament est une association d'une famille des macrolides et de la famille des nitroimidazoles.

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement des infections buccales et dentaires (abcès dentaires, phlegmons, infections des glandes salivaires),
- dans la prévention des infections locales pouvant survenir après une chirurgie de la bouche et des dents.

## 3. ATTENTION !

### a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue à la spiramycine et/ou aux imidazolés ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- enfant de moins de 15 ans.

Ce médicament est GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en association avec le disulfirame (médicament utilisé dans le sevrage alcoolique), l'alcool ou les médicaments en contenant.

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

### b) Mises en garde spéciales :

En cas de survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (cf. Effets non souhaités et gênants) : prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette réaction va

contre-indiquer toute nouvelle administration de spiramycine seule ou associée dans un même médicament à une autre substance active.

En cas d'apparition de vertiges, de difficultés à coordonner les mouvements, de confusion, interrompre le traitement.

Risque d'association de l'état neurologique chez les malades atteints de troubles sévères.

En cas de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement, il y a un risque de survenue de malaises.

En cas de prise de sorbitol, ce médicament ne doit pas être pris en association avec la tolérance au fructose (maladie métabolique).

### c) Précautions d'emploi :

- prévenir votre médecin en cas de déficit en pyruvate déshydrogénase (maladie héréditaire rare) ou en cas d'absence d'une enzyme des globules rouges provoquant une anémie.

En cas de survenue de troubles neurologiques (vertiges, difficultés à coordonner les mouvements, convulsions, sensations de picotements ou de fourmillements).

Ce médicament peut rendre faussement positif des résultats d'examen de laboratoire (test de Nelson).

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

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et les médicaments contenant de l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### e) Grossesse-Allaitement :

L'utilisation de ce médicament peut être envisagée au cours de la grossesse si besoin quel qu'en soit le terme.

Le métronidazole et la spiramycine passant dans le lait maternel, éviter de prendre ce médicament en cas d'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN



# BIRODOGYL®

Spiramycine  
Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, 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.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) Dénomination :

BIRODOGYL, comprimé pelliculé.

### b) Composition :

Spiramycine ..... 1 500 000 U.I.  
Métronidazole .....

**Excipients :** amidon de maïs, povidone, silice colloïdale anhydre, sorbitol, saccharose microcristallin, hypromellose, macrogol, un comprimé pelliculé.

### c) Forme pharmaceutique et présence

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

Ce médicament est une association d'une famille des macrolides et de la famille des nitroimidazoles.

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement des infections buccales et dentaires (abcès dentaires, phlegmons, infections des glandes salivaires),
- dans la prévention des infections locales pouvant survenir après une chirurgie de la bouche et des dents.

## 3. ATTENTION !

### a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue à la spiramycine et/ou aux imidazolés ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- enfant de moins de 15 ans.

Ce médicament est GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en association avec le disulfirame (médicament utilisé dans le sevrage alcoolique), l'alcool ou les médicaments en contenant.

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

### b) Mises en garde spéciales :

En cas de survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (cf. Effets non souhaités et gênants) : prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette réaction va

contre-indiquer toute nouvelle administration de spiramycine seule ou associée dans un même médicament à une autre substance active.

En cas d'apparition de vertiges, de difficultés à coordonner les mouvements, de confusion, interrompre le traitement.

Risque d'association de l'état neurologique chez les malades atteints de troubles sévères.

En cas de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement, il y a un risque de survenue de malaises.

En cas de prise de sorbitol, ce médicament ne doit pas être pris en association avec l'alcool (maladie métabolique).

En cas de déficit en pyruvate déshydrogénase (maladie héréditaire rare) ou d'un déficit en une enzyme des globules rouges provoquant

une anémie, il est recommandé de prévenir votre médecin en cas de déficit en pyruvate déshydrogénase (maladie héréditaire rare) ou d'un déficit en une enzyme des globules rouges provoquant

une anémie en cas de déficit en pyruvate déshydrogénase (maladie héréditaire rare) ou d'un déficit en une enzyme des globules rouges provoquant

- d'anomalies sanguines, de survenue de troubles neurologiques (vertiges, difficultés à coordonner les mouvements, convulsions, sensations de picotements ou de fourmillements).

Ce médicament peut rendre faussement positif des résultats d'examen de laboratoire (test de Nelson).

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

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et les médicaments contenant de l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### e) Grossesse-Allaitement :

L'utilisation de ce médicament peut être envisagée au cours de la grossesse si besoin quel qu'en soit le terme.

Le métronidazole et la spiramycine passant dans le lait maternel, éviter de prendre ce médicament en cas d'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN



## ELUDRIL® 0,5-ml/0,5 g pour 100 ml

Chlorhexidine-Chlorobutanol  
solution pour bain de bouche

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

- Si vous avez d'autres 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 la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre pharmacien.

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?
2. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
3. COMMENT CONSERVER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Il est préconisé comme traitement local d'appoint des affections de la cavité buccale et lors de soins post-opératoires en odonto-stomatologie.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

**N'utilisez jamais ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche**

L'utilisation de ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche est contre-indiquée en cas d'hypersensibilité (*allergie*) à la chlorhexidine, au chlorobutanol ou aux autres constituants de la solution.

**Faites attention avec ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche**

Ne pas mettre le produit au contact des yeux et du nez. Ne pas introduire le produit dans le conduit auditif.

En cas de persistance des symptômes au-delà de 5 jours et/ou de fièvre associée, la conduite à tenir doit



### **Grossesse et allaitement**

Pendant la grossesse ou l'allaitement, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre tout médicament

### **Liste des excipients à effet notoire :**

Rouge cochenille A (E124), alcool.

## 3. COMMENT UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS

### **Mode d'administration**

Utilisation locale en bain de bouche.

La solution doit être diluée avant utilisation.