

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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° W19-541087

ND : 35194

Optique Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1920 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Venelle Akansur Ahmed (9me Chakai Negha)

Date de naissance :

Adresse : 57, Rue chakai k Nouamane 3^e étage App. 9

Tél. : 06 99 51 58 95 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : 15/06/2020

Nom et prénom du malade : 17b^e Chakai Negha 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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 10/06/2020

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
15/06/2022	?	1	150 DH	INP : 10900041988 Mohamed Ait Ali Angie Ruezzine 10h 02'52" CEST

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 ARMERIA DE L'ORIENT 123 36 75 51 Casablanca Maroc	15/06/2020	252,30

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B	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"/>			
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					
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 ببنانسي

خبرير محلل مقبول لدى المحاكم

الطب العام

11. زاوية زينب أسياق، شارع حسن

العلوي و شارع يوسف ابن تاشفين

البيضاء - الهاتف : 05 22 62 02 92

CASABLANCA.LE

15/06/2020

102,00 x 2 = 204 CHAOUI Negha

1) Sindosyl

S.V

2) 15,30 x 2 = 30,60 Delamine

S.V

3) 17,70 Elnodinil

1 sans xylo

252,30

الدوائية الشرقي
PHARMACIE DE L'ORIENT
ame LAKHASSI TABBARA Latifa
13, Bd Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 55 75 51

Dr. Mohamed CHKARMOU
1, Angle Rue Zineb Ishak et Bd
Yacoub El Mansour - CASABLANCA
Tél: 05 22 62 02 92 GSM: 061 29 16 11

DOLAMINE®

Paracétamol - Caféine - Prométhazine HCl

FORME ET PRÉSENTATION :

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.

PROPRIÉTÉS :

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : analgique périphérique, antipyrétique à mécanisme d'action central et périphérique.
- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénoolytique 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.

PRÉCAUTIONS 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 DOUCE : 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.
- Atropine et autres substances atropiniques.
- Agonistes α antagonistes morphiniques.
- Enoxacine - Ciprofloxacine - Quinolones.
- En cas d'exams paracliniques.

EFFETS INDESIRABLES :

En général réversibles à l'arrêt du traitement.

Effets neurovégétatifs :

- Sédaton 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 PRÉSENTATION :

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.

PROPRIÉTÉS :

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : antalgique périphérique, antipyétique à mécanisme d'action central et périphérique.
- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénolytique périphérique.
- Caféine : Stimulant central.

Antalgique - antipyétique, DOLAMINE® permet de combattre les douleurs 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, la prise de DOLAMINE® est déconseillée, son administration peut être avantageuse.

INDICATIONS :

DOLAMINE® est indiqué : dans le divers, en particulier :

- Migraines, céphalées, maux de tête.
- Douleurs musculaires, courbatures.
- Douleurs rhumatismales, sciatique.
- Règles douloureuses.
- Etats grippaux.
- Rhumes.
- Refroidissements..

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité ou antécédents d'allergie connue.
- 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 la nécessité.

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

PRÉCAUTIONS 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 :

- Suidopride et sulpiride.
- Autres dépresseurs du système nerveux central.
- Atropine et autres substances atropiniques.
- Agonistes - antagonistes morphiniques.
- Enoxacine - Ciprofloxacine - Quinolones.
- En cas d'exams paracliniques.

EFFETS INDESIRABLES :

En général réversibles à l'arrêt du traitement.

Effets neurovégétatifs :

- Sédatrice 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 hématoïlogiques :

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose ;
- Thrombocytopénie ;
- Anémie hémolytique.

Réactions d'hypersensibilité :

- Erythèmes, purpura, urticaire ;
- Oedème, 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

Métronidazole

Excipients : amidon de maïs, povidone, silice colloïdale anhydre, sorbitol, si microcristalline, hypromellose, macrocille, un comprimé pelliculé.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

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 GENERALEMENT DECONSEILLE en association avec le disulfirame (médicament utilisé dans le sevrage alcoolique), l'alcool ou les médicaments en contenant.

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

b) Mises en garde spéciales :

Si survenant, 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 exanthémateuse 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'annulation de l'état neurologique chez les malades atteints

lques sévères.

ou de médicaments contenant de l'alcool pendant

en risque de survenue de malaises.

nce de sorbitol, ce médicament ne doit pas être

tolérance au fructose (maladie métabolique

c) Cas particuliers :

- prévenir votre médecin en cas de déficit en déshydrogénase (maladie héréditaire rare
- icit en une enzyme des globules rouges provoquant

cin en cas

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

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

LOT 9MA079
PER. 01 2022

BIRODOGYL
CP PEL B15

P.P.V : 102DH00



6 118000 060567

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

Métronidazole

Excipients : amidon de maïs, povidone, silice colloïdale anhydre, sorbitol, si microcristalline, hypromellose, macrocille, un comprimé pelliculé.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

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 GENERALEMENT DECONSEILLE en association avec le disulfirame (médicament utilisé dans le sevrage alcoolique), l'alcool ou les médicaments en contenant.

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

b) Mises en garde spéciales :

Si survenant, 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 exanthémateuse 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'annulation de l'état neurologique chez les malades atteints

lques sévères.

ou de médicaments contenant de l'alcool pendant

en risque de survenue de malaises.

nce de sorbitol, ce médicament ne doit pas être

tolérance au fructose (maladie métabolique

c) Cas particuliers :

- prévenir votre médecin en cas de déficit en déshydrogénase (maladie héréditaire rare
- icit en une enzyme des globules rouges provoquant

cin en cas

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

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

LOT 9MA079
PER. 01 2022

BIRODOGYL
CP PEL B15

P.P.V : 102DH00



6 118000 060567

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, ou d'autres effets mentionnés, veuillez en informez immédiatement votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE LE MÉDICAMENT ?
CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ELUDRIL ?
ml/0,5 g pour 100 ml, soit
3. COMMENT UTILISER 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 UTILISÉ ?
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 CONNAÎTRE 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.

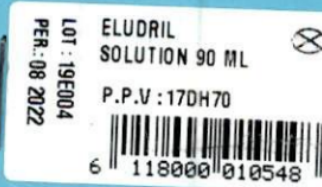
Faites attention avec ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche

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

ser à une prothèses.
olorant azoïque
ns allergiques.
éments
ve d'autres
u des
ie,

ment un autre
ament obtenu sans
decin ou à votre



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 notable :

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.