

## 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

- 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 Al-Jal Ben Abdallah - 6ème Étage Angle Rue Mohamed El-Khatib et Rue Al-Jal Ben Abdallah - Quartier du l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (L.G.) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° W19-514909

☒ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 30014 Société : 17665

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FATIL LKBSRA Veure

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 06 55 11 28 04 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :





# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.  
Veuillez fournir une facture  
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient																
				<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>															
				<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>															
				<b>Début d'exécution</b> <input type="text"/>															
				<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>															
<b>O.D.F.</b> <b>Prothèses dentaires</b> 	<b>Détermination du coefficient masticatoire</b>		<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D 00000000</td> <td>00000000</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D 00000000	00000000	G	35533411	11433553		<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>	
	H																		
	25533412	21433552																	
00000000	00000000																		
D 00000000	00000000	G																	
35533411	11433553																		
<b>(Création, Remont, adjonction)</b> Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		<b>Date du devis</b> <input type="text"/>																	
		<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>																	
<b>Visa et cachet du praticien</b> attestant le devis		<b>Visa et cachet du praticien</b> attestant l'exécution																	

<b>VOLET ADHERENT</b>		NOM : .....	Mle
<b>DECLARATION N°</b>		<b>P 17 / 045426</b>	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			



P 17 / 045426

DATE DE DEPOT

/ / 201

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>		Mle 500 17	Signature de l'adhérent 	
Nom & Prénom: FATIMA LEBIRAVVE KABROUR Med				
Fonction: VVE	Phones: 0655 118804			
Adresse: DB EL Koudia Rue 14 N° 17 CD Casa Mail:				
<b>MEDECIN</b>	Prénom du patient: Kabour LEBIRA			
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input checked="" type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age: 21/01/1939	Date: 14.01.2020
Nature de la maladie: DND + Hypothese de				Date 1ère visite:
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances				
Nature des actes: Cs Nbre de Coefficient: V- Facture Montant détaillé des honoraires: 300,00				
<b>PHARMACIE</b>		Date: 14/1/2020		
Montant de la facture: 607,10				
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date: .....		
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires			
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date: .....		
Nombre AM PC IM IV		Montant détaillé des Honoraires		

Dr BENTALEB Jaafar  
 Anesthésiste - Réanimateur  
 Clinique T. S. M. H.  
 091025049

**PHARMACIE BENTALEB**  
 Mme. S. BENTALEB GULAMMOU  
 Derb El Koudia N° 12 Rue 22 Cité Djema  
 Tél.: 05 22 56 95 13 - Casah

Cachet  
MUPRAS

CACHET



مصحة الياسمين

Clinique Yasmine

Casablanca le :

14/01/2020

Pharmacie Mentaleb  
Ime. S. BENTALEB GULAMMOU  
Bord El Koudia N°12 Rue 22 Cité Djemâa  
Tél.: 05 22 39 69 60 - 05 22 39 71 19 - Casablanca

Mme Kabour Lebkira

16820 + 12630

1/ Angmentin 1g



(ptt 5jr)

14,110

1500mg x 3jr

2/ Dolipr



sup

(ptt 15jr)

75,00 x 3

1 sup x 3jr

3/ Glycemat 80mg



26,110 x 3

1cp x 2jr

4/ Lavasth-prox 100mg



(Avec 1000)

1cp/jr

- 607,10

Dr BERRADA Jaafar  
Anesthésiste - Réanimateur  
Clinique Yasmine



شارع سيدي عبد الرحمان، زاوية زنقة سجلماسة، حي الهناء، الدار البيضاء، المغرب  
Boulevard Sidi Abderrahmane, Angle rue de Sijilmassa, Hay El Hana, Casablanca - Maroc  
(+212) 5 22 39 69 60 (+212) 5 22 39 71 19 @ contact@cliniqueyasmine.com

Membre du  
réseau de  
cliniques

Oncorad  
Groupe





Casablanca, le : 14-01-2020

## NOTE D'HONORAIRES

La clinique Yasmine.....

Prie M. Kabraou LEKBIRA.....

d'accepter l'expression de ses sentiments distingués et lui présente  
suivant l'usage sa note d'honoraires pour.....

consultation.....

S'élevant à la somme de # 300,00 # Dhs.

Dr BERRADA Jaafar  
Anesthésiste - Réanimateur  
Clinique Yasmine



# GLYCEM

Gliclazide  
Comprimés

75,00

## Composition :

Gliclazide.....  
Excipients (dont lactose) q.s.p. ....

## Propriétés :

Sulfamide hypoglycémiant, antidiabétique oral.  
Le gliclazide diminue la glycémie en stimulant la sécrétion d'insuline par les

## Indications thérapeutiques :

Diabète non insulinodépendant, en association au régime adapté, lorsque rétablir à lui seul l'équilibre glycémique.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au gliclazide, à d'autres sulfonylurées ou sulphonamides ou à l'un des excipients utilisés.
- Diabète insulinodépendant, en particulier diabète juvénile, diabète acido-cétosique, prénomma diabétique.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- Traitement par miconazole.
- Femme qui allaite.
- phénylbutazone et danazol.

## Effets indésirables :

- Hypoglycémie
  - Des troubles gastro-intestinaux, parmi lesquels nausées, dyspepsie, diarrhée, constipation, ont été rapportés; ils peuvent être évités ou atténués si le gliclazide est pris au cours d'un repas ou en fractionnant les doses.
  - Des réactions cutanéomuqueuses, des troubles sanguins et des troubles hépatiques ont été plus rarement rapportés.
- En règle générale, ces symptômes régressent à l'arrêt du traitement, mais en cas de doute consultez votre médecin.

## Précautions d'emploi :

Des hypoglycémies peuvent survenir sous sulfamides hypoglycémiantes. Certains peuvent être sévères et prolongées.  
Les patients devront être sensibilisés sur les symptômes d'hypoglycémie et devront être prudents en cas de conduite et d'utilisation de machines.  
Ne pas prendre d'autres médicaments sans demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Grossesse et allaitement :

Évitez l'utilisation de ce produit pendant la grossesse  
L'allaitement est contre-indiqué en cas de traitement par ce médicament.

## Traitement des surdosages :

Le surdosage de sulfamides peut entraîner une hypoglycémie, sans perte de connaissance ni signes neuroleptiques.

Elle est corrigée par un apport glucidique, une adaptation de la posologie et/ou une modification du comportement alimentaire. Une surveillance par le médecin est nécessaire.

Des réactions hypoglycémiques sévères, avec coma, convulsions ou autres troubles neuroleptiques sont possibles et constituent une urgence médicale nécessitant une hospitalisation immédiate du patient.

## Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte.  
Voie orale.  
Avaler avec un verre d'eau  
Comme pour tout agent hypoglycémiant, la posologie est adaptée à chaque cas.

## Forme et présentation :

Comprimés sécables : Boîte de 20 et boîte de 60.

## Liste I

# GLYCEM

Gliclazide  
Comprimés

75,00

## Composition :

Gliclazide.....  
Excipients (dont lactose) q.s.p. ....

## Propriétés :

Sulfamide hypoglycémiant, antidiabétique oral.  
Le gliclazide diminue la glycémie en stimulant la sécrétion d'insuline par les

## Indications thérapeutiques :

Diabète non insulinodépendant, en association au régime adapté, lorsque rétablir à lui seul l'équilibre glycémique.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au gliclazide, à d'autres sulfonylurées ou sulphonamides ou à l'un des excipients utilisés.
- Diabète insulinodépendant, en particulier diabète juvénile, diabète acido-cétosique, prénomma diabétique.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- Traitement par miconazole.
- Femme qui allaite.
- phénylbutazone et danazol.

## Effets indésirables :

- Hypoglycémie
  - Des troubles gastro-intestinaux, parmi lesquels nausées, dyspepsie, diarrhée, constipation, ont été rapportés; ils peuvent être évités ou atténués si le gliclazide est pris au cours d'un repas ou en fractionnant les doses.
  - Des réactions cutanéomuqueuses, des troubles sanguins et des troubles hépatiques ont été plus rarement rapportés.
- En règle générale, ces symptômes régressent à l'arrêt du traitement, mais en cas de doute consultez votre médecin.

## Précautions d'emploi :

Des hypoglycémies peuvent survenir sous sulfamides hypoglycémiantes. Certains peuvent être sévères et prolongées.  
Les patients devront être sensibilisés sur les symptômes d'hypoglycémie et devront être prudents en cas de conduite et d'utilisation de machines.  
Ne pas prendre d'autres médicaments sans demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Grossesse et allaitement :

Évitez l'utilisation de ce produit pendant la grossesse  
L'allaitement est contre-indiqué en cas de traitement par ce médicament.

## Traitement des surdosages :

Le surdosage de sulfamides peut entraîner une hypoglycémie, sans perte de connaissance ni signes neuroleptiques.

Elle est corrigée par un apport glucidique, une adaptation de la posologie et/ou une modification du comportement alimentaire. Une surveillance par le médecin est nécessaire.

Des réactions hypoglycémiques sévères, avec coma, convulsions ou autres troubles neuroleptiques sont possibles et constituent une urgence médicale nécessitant une hospitalisation immédiate du patient.

## Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte.  
Voie orale.  
Avaler avec un verre d'eau  
Comme pour tout agent hypoglycémiant, la posologie est adaptée à chaque cas.

## Forme et présentation :

Comprimés sécables : Boîte de 20 et boîte de 60.

## Liste I

# GLYCEM

Gliclazide  
Comprimés

75,00

## Composition :

Gliclazide.....  
Excipients (dont lactose) q.s.p. ....

## Propriétés :

Sulfamide hypoglycémiant, antidiabétique oral.  
Le gliclazide diminue la glycémie en stimulant la sécrétion d'insuline par les

## Indications thérapeutiques :

Diabète non insulinodépendant, en association au régime adapté, lorsque rétablir à lui seul l'équilibre glycémique.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au gliclazide, à d'autres sulfonylurées ou sulphonamides ou à l'un des excipients utilisés.
- Diabète insulinodépendant, en particulier diabète juvénile, diabète acido-cétosique, prénomma diabétique.
- Insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- Traitement par miconazole.
- Femme qui allaite.
- phénylbutazone et danazol.

## Effets indésirables :

- Hypoglycémie
  - Des troubles gastro-intestinaux, parmi lesquels nausées, dyspepsie, diarrhée, constipation, ont été rapportés; ils peuvent être évités ou atténués si le gliclazide est pris au cours d'un repas ou en fractionnant les doses.
  - Des réactions cutanéomuqueuses, des troubles sanguins et des troubles hépatiques ont été plus rarement rapportés.
- En règle générale, ces symptômes régressent à l'arrêt du traitement, mais en cas de doute consultez votre médecin.

## Précautions d'emploi :

Des hypoglycémies peuvent survenir sous sulfamides hypoglycémiantes. Certains peuvent être sévères et prolongées.  
Les patients devront être sensibilisés sur les symptômes d'hypoglycémie et devront être prudents en cas de conduite et d'utilisation de machines.  
Ne pas prendre d'autres médicaments sans demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Grossesse et allaitement :

Évitez l'utilisation de ce produit pendant la grossesse  
L'allaitement est contre-indiqué en cas de traitement par ce médicament.

## Traitement des surdosages :

Le surdosage de sulfamides peut entraîner une hypoglycémie, sans perte de connaissance ni signes neuroleptiques.

Elle est corrigée par un apport glucidique, une adaptation de la posologie et/ou une modification du comportement alimentaire. Une surveillance par le médecin est nécessaire.

Des réactions hypoglycémiques sévères, avec coma, convulsions ou autres troubles neuroleptiques sont possibles et constituent une urgence médicale nécessitant une hospitalisation immédiate du patient.

## Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte.  
Voie orale.  
Avaler avec un verre d'eau  
Comme pour tout agent hypoglycémiant, la posologie est adaptée à chaque cas.

## Forme et présentation :

Comprimés sécables : Boîte de 20 et boîte de 60.

## Liste I





PPV : 168,20 DH  
LOT : 609447  
PER : 10/20



**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension  
buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- 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 votre pharmacien.
- 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 :

1. D'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**1. D'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 d'être efficaces contre certaines bactéries. 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 multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À 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 un 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 ictère (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.

**Faites attention avec AUGMENTIN :**

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez 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.

**Relations 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 « Relations 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 influencer 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  
à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopi-  
cutanée allergique est plu  
Si vous prenez du probi-  
votre dose de AUGMENTIN  
Si des médicaments desti-

avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

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

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien 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 « phénylcétonurie ».

• AUGMENTIN contient de la maltodextrine (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 voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

**Posologie**

**Adultes et enfants de 14 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 14 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 14 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.

Montrez 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.

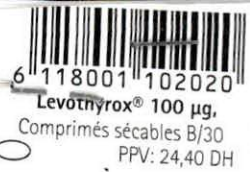
les produits

de réaction

ler d'ajuster

se) sont pris





7862160342

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك.
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة.
- انظر الفقرة 4

### فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

### تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

### 1. ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

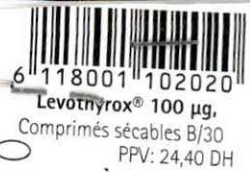
#### الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



7862160342

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك.
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة.
- انظر الفقرة 4

### فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

### تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

### 1. ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

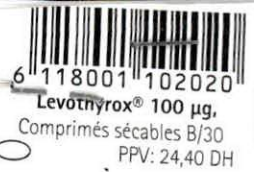
الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



7862160342

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوثيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوثيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك.
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة.
- انظر الفقرة 4

### فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوثيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوثيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

### تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

### 1. ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوثيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات





**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension  
buvable en sachet-dose

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

Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- 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 votre pharmacien.
- 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 :**

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**1. 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 d'être efficaces (être inactives). 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 multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À 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 un 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 ictère (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.

**Faites attention avec AUGMENTIN :**

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- urinez 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.

**Reactions 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 « Reactions 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 influencer sur les résultats de ces types de tests.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

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

votre pharmacien. Cela inclut à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopathie cutanée allergique est plus élevée. Si vous prenez du probiotique, votre dose de AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

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

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien 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 « phénylcétonurie ».
- AUGMENTIN contient de la mandéline (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 voie(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

**Enfant 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. Montrez 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.

PPV: 126.30 DH  
LOT: 610816  
PER: 10/20





# Doli

PARACETAMOL

## COMPOSITION ET PRESENTATION

1g de paracétamol pour un suppositoire de 2,5 g soit 10 g de paracétamol par boîte.

Boîte de 10 suppositoires.

## PROPRIETES

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

## INDICATIONS

Traitement de la douleur, notamment en cas de :

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

Traitement de la fièvre, notamment :

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

## Quelques conseils pour mieux traiter la douleur

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

Respecter les posologies préconisées par votre médecin.

## Quelques conseils pour mieux connaître Doliprane

Doliprane peut être associé aux médicaments suivants :

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

Doliprane peut être utilisé pendant la grossesse et pendant l'allaitement.

Doliprane n'est pas agressif pour votre estomac, ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.