

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.

éducation :

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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° P19- 0020832

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1805

21659

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BENICHE GLOUW Hamed

Date de naissance : 1948

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

GABINET MEDICAL
Dr. OUARHIFI HAFID
Dr. d'Etat en Médecine Générale
52 Bd. d'Alsace - Casablanca
Tél. : 05 22 30 20 23

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : BENICHE GLOUW Hamed Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Benidh

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) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11/02/20 u			200 m. -	 CABINET MEDICAL Dr. OUKEILI HAFID Dr. en médecine Générale 14 Bd. d'Alsace - Casablanca Tel : 06 28 30 28 28

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/10/2020	416,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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'ORL.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000 D 00000000 35533411	G	21433552 00000000 00000000 11433553
	B			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R.

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE
L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
ECHOGRAPHIE
ECG

الدكتور حفيظ أوخليفت

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية

الكشف بالصدى (إكوجرافيا)

تخطيط القلب

Casablanca, le 16/02/2020

B E N C 120 Roun Houm

PHARMACIE
DU MARCHÉ BENJIDA
Lamia Benjida Zerktouni
D. Rue de la Gendarmerie 21
Talameg 97 Casablanca
21, Bd d'Alsace 97 Casablanca
Tél. 0522 30 26 23

13830

1170

3190

2530

1690

416120

PHARMACIE
DU MARCHÉ BENJIDA ZERKTOUNI
Télé. 0522 30 26 23
Casablanca

- Dr. Hafid

14 CABINET MEDICAL
Dr. HAFID OUJKHLIFI HAFID
Dr. Hafid Médecine Générale
Bd d'Alsace - Casablanca
Tél.: 05 22 30 26 23



شارع الأزاس، الرقم 58، الطابق الثاني، بنجدية، قرب سوق بنجدية • الدار البيضاء • الهاتف : 05 22 30 26 23
58, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia près du Marché • Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

Profenid

Kétoprofène

Suppositoire

sanofi av

41,20



- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme

COMPOSITION

PROFENID® 100 mg, suppositoire

Kétoprofène 100 mg.

Excipients: q.s.p 1 suppositoire.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Suppositoires dosés à 100 mg, boîte de 12.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX NON STÉROÏDIENS

INDICATIONS

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le Kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
 - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,

CONTRE-INDICATIONS

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

- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- à partir du 6^{ème} mois de la grossesse (Grossesse et allaitements),
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament similaire, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 15 ans,
- inflammations ou saignements rectum (contre-indication liée à l'administration).

DOLICOX®

Etoricoxib

60 mg 90 mg 120 mg

PPV : 169DH00
PER : 06/21
LOT : H646_2



Veuillez lire attentivement l'intégralité

- Gardez cette notice, vous pourrez
- Si vous avez toute autre question, s'ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnalisé de symptômes identiques; cela signifie que :
- Si l'un des effets indésirables devient très gênant, parlez-en à votre médecin.

Composition du médicament :

- 60mg comprimé pelliculé :
- Composition qualitative et quantitative : Etoricoxib.

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ; Etoricoxib

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ; Etoricoxib

Excipient à effet notable : Lactose monohydrate.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg, 90 mg et 120 mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coixib.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os. Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la spondylarthrite ankylosante ?

La spondylarthrite ankylosante est une maladie inflammatoire de la colonne vertébrale et des articulations sacro-iliaques.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

Posologie

Les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Votre médecin sera amené à discuter de votre traitement régulièrement. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre DOLICOX® 60mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit, ceci en raison du risque de crise cardiaque et d'accident vasculaire cérébral qui peut augmenter après un traitement prolongé, en particulier à hautes doses.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Patrons recommandés

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 60 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec insuffisance hépatique

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg par jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

Mode d'administration :

Voie orale

Le ou les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, doivent être avalés en une prise par jour.

DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, ce

Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres

60 mg, comprimé pelliculé,

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),

COX-2,

- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestin

ins,

ni prévision de grossesse (voir le

chapitre de l'information)

à l'intérieur, que maladie de

cardiaque à type d'insuffisance

cardiaque de crise cardiaque, pa

les jambes et les pieds due à

cérébral y compris un accident isch

cardiaque et d'accident vas

patients ayant déjà eu des probléme

n non contrôlée par un traitement (y

pression artérielle soit bien contrôlé

de ces points vous concerne, ne

Effets indésirables

décimants, DOLICOX® 60mg, 90mg &

ne surviennent pas systématiquement

si vous présentez un de ces symptômes, vous devez

120mg, comprimé pelliculé et contacter votre médecin.

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de douleur

Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse) : peut

Douleur d'estomac importante ou permanente ou continue

Réaction allergique peuvent inclure des problèmes cutanés

généralisé du visage, des lèvres, de la langue ou de la go

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dess

ous fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10)

peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)

rare (survenant chez 1 à 10 patients sur 10 000)

Très rare (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000)

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant le

comprimé pelliculé :

Fraîches fréquentes : Douleur à l'estomac.

Fraîches rares :

- Alvéolite (inflammation et douleur après une extraction de

Gonflement des jambes et/ou des pieds dû à une rétention

Éourdissement, malaise, étourdissements

- Insomnie (la nécessité de dormir rapidement ou irréguliers), r

Élevation de la pression artérielle

Sifflements ou difficultés respiratoires (bronchospasme),

Constipation, flatulence (quantité excessive de gaz), gas

d'estomac, diarrhée, indigestion (dyspepsie)/gène à l'

éosphragme, ulcérations de la bouche,

Ulcères : certains des examens sanguins évaluent le fonctionnement

Hémorragies,

Faiblesse et fatigue, syndrome pseudogrippal.

Peu fréquentes :

- Gastro-entérite (inflammation du tractus gastro-intestinal ou

intestinale), infection des voies respiratoires hautes, infection

- Diminution du nombre de globules rouges, diminution du

Hypersensibilité (réaction allergique pouvant être suffisamment

grave pour entraîner un arrêt cardiaque ou mort subite),

- Anxiété, dépression, diminution du discernement, voir, ou

hallucinations),

- Alteration de goût, insomnie, sensation d'engourdissement

Vision trouble, irritation et rougeur d'œil,

Sorties de sang d'oreille, céphalées (sensation de tourbillon)

Anomalie du rythme cardiaque (irritation auriculaire),

sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la po

Bouffées de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-AI

grave de la pression artérielle, inflammation des vaisseaux

lymphatiques, essoufflement de l'estomac ou de l'intestin, modification d

l'estomac, inflammation de la paroi de l'estomac pouvant être

du côlon irritable, inflammation du pancréas,

Gonflement du visage, éruption cutanée ou démangeaisons,

Crampes/spasmes musculaires, douleur musculaire/rigide,

taux de potassium élevés dans le sang, maladie du cœur, fonctionnement du rein, troubles rénaux graves,

Douleur thoracique.

Peu fréquentes pour DOLICOX® 120mg : Anom

iection des voies respiratoires basses, Ulcérations

Rares :

- Angio-oedème (réaction allergique avec gonflement du

pouvoir provoquer des difficultés respiratoires ou de de

nécessiter un avis médical immédiat), réactions ou

réaction allergique sévère qui nécessite un avis médical

- Confusion, agitation,

- Problèmes hépatiques, (hépatite),

- Troubles de la coagulation, dont le sang,

Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau et des

Réactions cutanées sévères,

- Diminution du taux de sodium dans le sang, rougeur o

Très rares pour DOLICOX® 120mg : (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000)

Réactions allergiques (qui peuvent être suffisamment

médiatisé) y compris urticaire, gonflement du visage, de déglutition

éssoufflement), réactions cutanées sévères, inflammatio

pouvant devenir grave et aller jusqu'à l'hémorragie

élevation importante de la pression artérielle, confusio

n'existent pas (hallucinations).

AUGMENTIN 1 g/125 mg,
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/6
Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

- Veuillez lire attentivement l'imbûle
- Gardez cette notice, vous pourrez
 - Si vous avez d'autres questions, si
 - médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été prescrit
 - donné jamais à quelqu'un d'autre
 - Si l'un des effets indésirables de
 - mentionné dans cette notice, parlez

Dans cette notice :

- Q'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATION
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. Q'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 des bactéries efficacement. L'autre constituant actif (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 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 sucre(s), 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 un ou 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 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.

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.

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.

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.

Précautions ou utilisation d'autres médicaments

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

PPV : 138,30 DH
LOT : 608398
PER : 09/20

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I. Uniquement sur ordonnance

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables. 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 « phénylcétoneurie ».
- AUGMENTIN contient de la matéodexrine (glucosidase). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre(s), 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

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 sachet : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu avec un demi-verre d'eau.

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

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimé : Avez 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 moins de 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.