

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.

Biologie 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.

Maladie chronique :

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

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° P19-0027984

56674

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1864 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : KOUTANI MED

Date de naissance : 1945

Adresse : CITE HASSANI RAJAS 28 N° 947 CAS

Tél. : 0522891944 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Pr. M. BENAGUIDA

Professeur d'Anesthésie - Réanimation
Clinique du Val d'Anfa

Date de consultation : 21/01/2024

Nom et prénom du malade : KASSED Fala

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

Nature de la maladie : staphylococcie de l'oreille

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) :

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
21/01/21		3		Pr. M. BENAGUIDA Professeur d'Anesthésie - Réanimation Clinique du Val d'Anfa CASABLANCA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

21/01/21

836,6

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

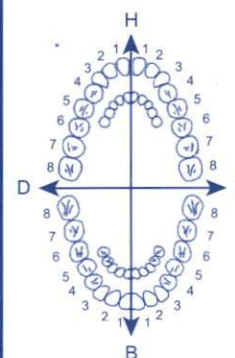
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

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 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca, le 21-1-2021

149,50 M² KASSEN Fatima
10 spectrum 100 7.5 / 1 bte

168,70 y m et s
8 Augmentin 7.5 / 1 bte

26,40 Sachet 3 / J
30 Tobrex 7.5

98,50 x 51 goutte 6 bte / J
Hisor 3500 7.5

100 x 10 T
Pr. M. BENAGUIDA
Professeur d'Anesthésie - Réanimation
Clinique du Val d'Anfa
19, Bd. Franklin Roosevelt - Casablanca - Tél.: (212) 0 522 368 787 (L.G.) - Fax : (212) 0 522 391 439 - GSM : 06 661 337 437
E-mail : cliniquevaldanfa@hotmail.fr - ICE : 001541221000033
172 836,60

Pharmacie MENJRA
Dr. MENJRA Samir
16, Angle Bd. Ibnou Sinaâ Rue
Hay Hassam - Casablanca
Tél. : 05 22 89 50 05

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20
SPECTRUM® 750 mg B/10
 Comprimés pelliculés
 (Ciprofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active : Ciprofloxacine 250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, hypromellose, oxyde de titane, lact. propylène de glycol, PEG 6000.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

- Chez l'adulte

SPECTRUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Haemophilus meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra être prescrit en complément de SPECTRUM.

- Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poudres et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections aigües atteintes des reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon.

SPECTRUM, peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous devez prendre des médicaments rénaux car le dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou sur la façon de les prendre.

a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne coupez pas les comprimés car il est mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas ou dans l'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à toujours prendre pendant le traitement ce médicament.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 7)
- Si vous prenez de la tétracycline (voir rubrique 8)

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ne provoque pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez ressentir se trouvent dans la section ci-dessous.

Arrêtez de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves listés ci-dessous :

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Crises convulsives (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

- Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)

- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)

- Éruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les organes génitaux, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

- Infection indolente (la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles)

- Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (neuropathie) (voir rubrique 7)

- Effet indésirable qui entraîne des infections cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques ou une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms), PEGASUS, Psoriasis Exanthématique Aiguë Généralisée)

D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM sont listés ci-dessous, sans leur fréquence de survenue :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Nausées, diarrhées

- Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations (chez l'enfant)

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Douleurs dans les articulations chez l'adulte

- Surinfections fongiques (dûes à des champignons)

- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophilie)

- Diminution de l'appétit

- Myxocytose, agitation

- Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, douleurs du gât

- Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestions/bourboullements) ou flatulences

- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

- Éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- Altération de la fonction rénale (chez l'enfant)

- Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphatase alcaline)

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes

- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) (voir rubrique 7)

- Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (éosinophilie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

- Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke) (voir rubrique 7)

- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)

- Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, états épileptiques, dépression (pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

- Fourmillements, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges

- Troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 7)

- Boudonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

- Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

- Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

- Écoulement, et comprimez symétriquement

- Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

- Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

- Réaction d'hypersensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

- Altération de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

- Type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse

LOT 200755
 EXP 06/2023
 PPV 149.50DH

(troubles cardiaques, pression exercée sur le crâne)

- Troubles de la vision des couleurs

- Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins

- Inflammation du pancréas (pancréatite)

- Destruction des cellules du foie (nécrose hépatique mortelle voire en danger) (voir rubrique 7)

- Petits saignements sous forme de points

- Aggravation des symptômes de la myasthénie

- Fréquence indolente (la fréquence de survenue)

- Sensation d'être très excité (mania) ou sur

- Rythme cardiaque anormalement rapide, cardiaque modifié (appelé à l'allongement de l'échec du cœur)

- Modification de la coagulation du sang (et

Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables sur

permet une surveillance continue du médicament

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET

- Si vous avez déjà présenté des problèmes

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre

- Si vous avez déjà eu des problèmes

SPECTRUM

- Si vous souffrez de crampes ou de

- Si vous avez subi de myasthénie (maladie

peuvent être exacerbés.

- Si vous avez reçu un diagnostic d'art

(anévrisme aortique ou anévrisme périphérique)

- Si vous avez déjà eu une éclipse artérielle

- Si vous présentez des antécédents familiaux

facteurs de risque ou affections prédisposant

syndrome de Marfan ou le syndrome d'

l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules

athérosclérotiques (conjointes)

- Si vous avez des problèmes cardiaques

(régler) avec, ou si vous avez des antécédents

de troubles cardiaques, un tracé électro-

le sang (notamment un taux bas de potas-

sium cardiaque très lent (appelé «bradycardie»)

avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus)

ou si vous prenez d'autres médicaments

(Clonidine avec d'autres médicaments)

- Si vous ou un membre de votre

déshydratation (GPD), car vous pourriez

Prévenez immédiatement votre médecin ou

antibiotique en association à SPECTRUM. Si

jours de traitement, veuillez consulter votre

- Pendant la prise de SPECTRUM

Prévenez immédiatement votre médecin ou

par SPECTRUM, comprimé pelliculé. Voir

la notice.

- **Réaction allergique sévère et soudaine**

Prévenez immédiatement votre médecin ou

les symptômes suivants : oppression dans

de faiblesse, ou sensations vertigineuses

survenant, arrêtez de prendre SPECTRUM

- **Des douleurs et gonflements des**

occasionnellement, en particulier si vous

coarctation. Une inflammation et une rupture

traitement et jusqu'à plusieurs mois après

douleur ou inflammation des articulations

voir médecin et mettez à zéro douleurs.

le risque de rupture de tendons.

- Si vous ressentez une douleur soudaine

rendez-vous immédiatement au service d'

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une a.



PPU: 168,20 DH
LOT: 644832
PER: 12/21

sk

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

Veillez 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, ou si vous avez une 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 de fonctionner (être inactivés). 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,
 - 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 urinaux

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du méthotrexate (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster 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 influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet du 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 40 kg et plus

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

Enfants pesant moins de 40 kg

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

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

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

- **AUGMENTIN 1g/125 mg sachets :** Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau. Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.
- **AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés :** Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

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

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



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,
- 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.

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 inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster 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 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 40 kg et plus

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

Enfants pesant moins de 40 kg

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

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

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

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

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

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

- Répétez 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.



20202A
03 2022
98,50 DH

lire cette notice avant de prendre ce médicament

vous n'avez pas besoin de la lire à nouveau.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été officiellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même

si elle paraît souffrir de la même maladie. Cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

IBOR[®] 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bémiparine sodique

Le médicament est sous forme de solution injectable dans des seringues

de 0,2 ml. Chaque seringue contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

La dose recommandée est de 0,2 ml par jour, en une seule

ERMA

C

NUFACTURING, S.L.

ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Le médicament est disponible sous forme de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La

groupe de médicaments dénommée anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés

pour prévenir les caillots sanguins (thrombus).

L'usage du médicament est indiqué :

pour prévenir les thromboembolies chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.

pour prévenir les thromboembolies chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.

pour prévenir la survenue du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose

à risque transitoires.

pour prévenir les thromboembolies dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

20202A
03 2022
98,50 DH

lire cette notice avant de prendre ce médicament

vous n'avez pas besoin de la lire à nouveau.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été officiellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même

si elle paraît souffrir de la même maladie. Cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

IBOR[®] 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bémiparine sodique

Le médicament est sous forme de solution injectable dans des seringues

de 0,2 ml. Chaque seringue contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

La dose recommandée est de 0,2 ml par jour, en une seule

ERMA

C

NUFACTURING, S.L.

ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Le médicament est disponible sous forme de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La

groupe de médicaments dénommée anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés

pour prévenir les caillots sanguins (thrombus).

L'usage du médicament est indiqué :

pour prévenir les thromboembolies chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.

pour prévenir les thromboembolies chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.

pour prévenir la survenue du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose

à risque transitoires.

pour prévenir les thromboembolies dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

20202A
03 2022
98,50 DH

lire cette notice avant de prendre ce médicament

vous n'avez pas besoin de la lire à nouveau.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été officiellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même

si elle paraît souffrir de la même maladie. Cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

IBOR[®] 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bémiparine sodique

Le médicament est sous forme de solution injectable dans des seringues

de 0,2 ml. Chaque seringue contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

La dose recommandée est de 0,2 ml par jour, en une seule

ERMA

C

NUFACTURING, S.L.

ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Le médicament est disponible sous forme de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La

groupe de médicaments dénommée anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés

pour prévenir les caillots sanguins (thrombus).

L'usage du médicament est indiqué :

pour prévenir les thromboembolies chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.

pour prévenir les thromboembolies chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.

pour prévenir la survenue du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose

à risque transitoires.

pour prévenir les thromboembolies dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

20202A
03 2022
98,50 DH

lire cette notice avant de prendre ce médicament

vous n'avez pas besoin de la lire à nouveau.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été officiellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même

si elle paraît souffrir de la même maladie. Cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

IBOR[®] 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bémiparine sodique

Le médicament est sous forme de solution injectable dans des seringues

de 0,2 ml. Chaque seringue contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

La dose recommandée est de 0,2 ml par jour, en une seule

ERMA

C

NUFACTURING, S.L.

ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Le médicament est disponible sous forme de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La

groupe de médicaments dénommée anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés

pour prévenir les caillots sanguins (thrombus).

L'usage du médicament est indiqué :

pour prévenir les thromboembolies chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.

pour prévenir les thromboembolies chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.

pour prévenir la survenue du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose

à risque transitoires.

pour prévenir les thromboembolies dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

20202A
03 2022
98,50 DH

lire cette notice avant de prendre ce médicament

vous n'avez pas besoin de la lire à nouveau.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été officiellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même

si elle paraît souffrir de la même maladie. Cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez une réaction allergique grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

IBOR[®] 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bémiparine sodique

Le médicament est sous forme de solution injectable dans des seringues

de 0,2 ml. Chaque seringue contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine sodique.

La dose recommandée est de 0,2 ml par jour, en une seule

ERMA

C

NUFACTURING, S.L.

ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Le médicament est disponible sous forme de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La

groupe de médicaments dénommée anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés

pour prévenir les caillots sanguins (thrombus).

L'usage du médicament est indiqué :

pour prévenir les thromboembolies chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.

pour prévenir les thromboembolies chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.

pour prévenir la survenue du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose

à risque transitoires.

pour prévenir les thromboembolies dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.