

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-639032

*P an
cournier*

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

Société :

☐ Autre

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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 Règlement des Actes
08/07/21	clé		200.00	
20/07/21	ord		dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fotopresseur	Date	Montant de la Facture
	08/07/21	364.00
	08/07/21	213.30
	08/07/21	531.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

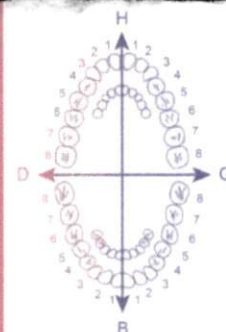
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	12/07/21					600 DH
	27/08/21					3500 DH

Rajaa SLAOUI
ORTHOPHONISTE
 283, Bd. Yacoub El Mansour
 1er Etage N°2 Casablanca
 Tél: 0520 112 538 / 0693 332 201

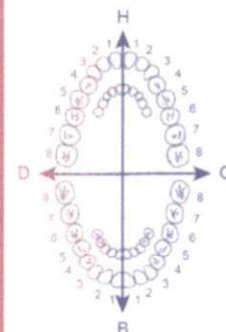
Rajaa SLAOUI
ORTHOPHONISTE
 283, Bd. Yacoub El Mansour
 1er Etage N°2 Casablanca
 Tél: 0520 112 538 / 0693 332 201

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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'EXECUTION

الدكتورة أيت محمد ليلى
إختصاصية في أمراض
الطفل والرضيع

Dr Ait M'hamed Laila
Pédiatre
Maladies du nouveau-né,
du nourrisson et de l'enfant


Cabinet
Pédiatrique

08/04/2024

~~PHARMACIE MASSID C.I.L.
Dr. Sonia A. Boumerouane
N°22, L'Essaimement du Stade
Hay Essaloum, C.I.L. - Casa
Tél : 05 22 39 88 73~~

Rahali Jimed

3 m 1/2

364,0

UNCCU

Kufano

UNFIVAX



364,0

~~Dr AIT M'HAMED Laila
Pédiatre
249, Boulevard Yacoub El Mansour
Résidence El Mansour, 2^{ème} Etage, Apt3, Casablanca
Tél : 05 22 39 39 04 | Urgences : 06 66 11 79 79 | Email : draitmhamed@gmail.com~~

249, Boulevard Yacoub El Mansour

Résidence El Mansour, 2^{ème} Etage, Apt3, Casablanca

T. 05 22 39 39 04 | Urgences. 06 66 11 79 79 | Email : draitmhamed@gmail.com

الدكتورة أيت محمد ليلى
إختصاصية في أمراض
الطفل والرضيع

Dr Ait M'hamed Laila

Pédiatre

Maladies du nouveau-né,
du nourrisson et de l'enfant


Cabinet
Pédiatrique

Le 08/04/2021

Eufann Rahali Lilib

3 ans 1/2

Vaccin

531.00

Syn Florix



PHARMACE MASJID C.I.L.
Dr. Sorid Aloumarouane
N°22, Lotissement du Stade
Hay Essalam, C.I.L. - Casa
Tél: 0522 39 39 73

Dr AIT M'HAMED LAILA
249, Boulevard Yacoub El Mansour
Mansour, 2^{ème} Etage
0522 39 39 04

249, Boulevard Yacoub El Mansour
Résidence El Mansour. 2^{ème} Etage. Apt3. Casablanca

T. 05 22 39 39 04 | Urgences. 06 66 11 79 79 | Email : draitmhamed@gmail.com

الدكتورة أيت محمد ليلى
إختصاصية في أمراض
الطفل والرضيع

Dr Ait M'hamed Laila
Pédiatre
Maladies du nouveau-né,
du nourrisson et de l'enfant

Cabinet
Pédiatrique



08.04.2021

PHARMACIE MASJID C.I.L.
Dr. Sorin Aboumerouane
N°22, Lotissement du Stade
Hay Essalam, C.I.L. - Casa
Tél : 0522 39 88 73

Rutali Zineb

70.60 x 2 = 141.20

SV

1) clausilac sirop enfant x 2

1 dose poids x 31 jour après

repas

x 9 jours

22.70

SV

2) Pectryl solution

1 cà café x 31 jour

31.90

3) Tyrtac solution

1/2 cà café

SV

statu
bon

x 7 jours

249, Boulevard Yacoub El Mansour
Résidence El Mansour. 2^{ème} Etage. Apt3. Casablanca

T. 05 22 39 39 04 | Urgences. 06 66 11 79 79 | Email : draitmhamed@gmail.com

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

VARIVAX®

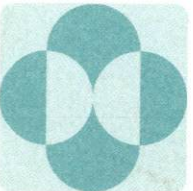
(Virus de la varicelle vivant atténué
[souche Oka/Merck])

Un flacon unidose de 0,5 ml de vaccin en poudre et
un flacon unidose 0,7 ml de solvant stérile pour
reconstitution.

يُحفظ بعيداً عن متناول ومراى الأطفال

فاريفاكس®

فيروس داء الحصا حي موهن سلالة أوكا / ميرك
قلرورة ذات جرعة واحدة 0.5 مل من مسحوق اللقاح
وقلرورة ذات جرعة واحدة 0.7 مل من مخفف لإعادة التشكيل



VARIVAX®

(Virus de la varicelle vivant atténué [souche Oka/Merck])

Un flacon unidose de 0,5 ml de vaccin en poudre et un flacon
unidose 0,7 ml de solvant stérile pour reconstitution.

فاريفاكس®

فيروس داء الحصا حي موهن سلالة أوكا / ميرك
قلرورات جرعة واحدة 0.5 مل من مسحوق اللقاح وقلرورات جرعة واحدة 0.7 مل من مخفف لإعادة التشكيل

Titulaire de l'AMM et fabricant/
صاحب رخصة التسويق والمصنع

Merck Sharp & Dohme Corp.

770 Summeytown Pike, P.O. Box 4

West Point, Pennsylvania, 19486,

الولايات المتحدة الأمريكية/Etats-Unis

Formulation réfrigérée stable.

Libéré par/

يتم إصدار الترخيص من قبل

Merck Sharp & Dohme BV

Waarderweg 39, P.O. 581

2031 BN, 2003 PC Haarlem

هولندا/Pays-Bas

VARIVAX®

poudre et solvant pour suspension injectable,
flacon unidose (0,5ml après reconstitution) Boîte unitaire

P.P.V: 364.00 DH

N°AMM 789/16 DMP /21/ NSF

Distribué par MSD Maroc



70032289/00-3

4979

Synflorix®

Suspension injectable en seringue préremplie
Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit
Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Vaccin pneumococcique polysidique conjugué (adsorbé)
Pneumokokkenpolysaccharide conjugaatvaccin (geadsorbeerd)
Pneumokokkenpolysaccharid-Konjugatimpfstoff (adsorbiert)

Chaque dose de 0,5 ml contient 1 microgramme de polyside des sérotypes 1, 5, 6B, 7F, 9V, 14 et 23F, et 3 microgrammes des sérotypes 4, 18C et 19F - Chlorure de sodium, eau pour préparations injectables
Elke 0,5 ml dosis bevat 1 microgram polysaccharide voor serotypen 1, 5, 6B, 7F, 9V, 14 en 23F en 3 microgram voor serotypen 4, 18C en 19F - Natriumchloride, water voor injectie

België/Belgique/Belgien
Luxembourg/Luxemburg



2620-888

Nederland
GlaxoSmithKline BV, Zeist
+31 (0)30 69 38 100
nlinfo@gsk.com
U.R.



8 716071 000932

Synflorix®

Suspension injectable en seringue préremplie
Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit
Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Vaccin pneumococcique polysidique conjugué (adsorbé)
Pneumokokkenpolysaccharide conjugaatvaccin (geadsorbeerd)
Pneumokokkenpolysaccharid-Konjugatimpfstoff (adsorbiert)

1 dose/ dosering/ Dosis (0,5 ml)
1 seringue préremplie + 1 aiguille
1 voorgevulde spuit + 1 naald
1 Fertigspritze + 1 Kanüle/Nadel

gsk

Voie intramusculaire/ Voor intramusculair gebruik
Intramuskuläre Anwendung

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV : 531,00 DH
ID: 588773
6 118001 142392

Eine Dose (0,5 ml) enthält je 1 Mikrogramm Polysaccharid der Serotypen 1, 5, 6B, 7F, 9V, 14 und 23F und je 3 Mikrogramm Polysaccharid der Serotypen 4, 18C und 19F - Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

- Médicament soumis à prescription médicale • Lire la notice avant utilisation • Eliminer conformément à la législation en vigueur • Le vaccin doit être amené à température ambiante avant utilisation

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden
• Geneesmiddel op medisch voorschrift • Lees voor het gebruik de bijsluiter • Verwijderen in overeenstemming met de lokale voorschriften • Het vaccin dient vóór toediening op kamertemperatuur te zijn

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren
• Verschreibungspflichtig • Packungsbeilage beachten
• Entsorgung entsprechend den nationalen Anforderungen • Der Impfstoff sollte Raumtemperatur erreichen, bevor er verabreicht wird

A conserver au réfrigérateur • A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière • Ne pas congeler • Bien agiter avant emploi
Bewaren in de koelkast • Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht • Niet in de vriezer bewaren • Goed schudden voor gebruik

Im Kühlschrank lagern • In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen • Nicht einfrieren • Vor Gebrauch gut schütteln



CLAVULIN 100mg/12,50mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable en flacon de 30ml

CLAVULIN 100mg/12,50mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable en flacon de 60ml

CLAVULIN 500mg/62,5mg ENFANTS, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

Amoxicilline/Acide clavulanique



CLAVULIN
100mg/12,50mg/1ml
poudre suspension buvable, 60ml



6 118000 160526

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 est généralement prescrit pour un bébé ou un 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CLAVULIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

CLAVULIN 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

CLAVULIN est utilisé chez les nourrissons et les enfants pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLAVULIN ?

Recevez des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne donnez jamais CLAVULIN à votre enfant :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans CLAVULIN.
- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.
- **Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**
- En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer CLAVULIN.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CLAVULIN :

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer CLAVULIN à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de CLAVULIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend CLAVULIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux

Si votre enfant effectue 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 qu'il prend CLAVULIN. En effet, CLAVULIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin

ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments à base de plantes.

Si votre enfant prend de l'alloquinol (en de réaction cutanée allergique est plus d'.

Si votre enfant prend du procainolide (et décider d'ajuster la dose de CLAVULIN.

Si des médicaments destinés à empêcher sont pris avec CLAVULIN, des analyses

CLAVULIN peut influencer sur l'act cancer ou les maladies rhumatis

CLAVULIN peut influencer sur l'action de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments

Sans objet.

Interactions avec les produits

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse et allaitement

Si votre enfant, devant recevoir à

votre médecin ou votre pharmacien

Demandez conseil à votre médecin

Spécificités

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

CLAVULIN peut provoquer des effets indésirables dont les symptômes peuvent diminuer la capacité à conduire. Ne pas conduire de véhicules et ne pas manipuler de machines à moins de se sentir parfaitement bien.

Liste des excipients à effet notoire :

Informations importantes concernant certains composants de CLAVULIN :

• CLAVULIN 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 ».

• CLAVULIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous étiez intolérant à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

CLAVULIN contient du potassium : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en potassium.

• CLAVULIN contient du sodium : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

3. COMMENT PRENDRE CLAVULIN ?

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 voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

• Ces formes (sachets et suspension) ne sont généralement pas recommandées pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

• Votre médecin vous indiquera la quantité de CLAVULIN à administrer à votre bébé ou enfant.

• Une seringue graduée en plastique est fournie (pour la forme suspension). Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant.

• Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer CLAVULIN

• Pour la suspension : Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

• Pour le sachet : Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

• Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de CLAVULIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de CLAVULIN par votre enfant peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en au médecin de votre enfant le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous avez oublié de donner CLAVULIN à votre enfant :

Si vous avez oublié de donner une dose à votre enfant, administrez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de lui administrer la dose suivante.

PPV: 70,60 DH
LOT: 643473
PER: 09/2021



CLAVULIN 100mg/12,50mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable en flacon de 30ml

CLAVULIN 100mg/12,50mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable en flacon de 60ml

CLAVULIN 500mg/62,5mg ENFANTS, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

Amoxicilline/Acide clavulanique



CLAVULIN
100mg/12,50mg/1ml
poudre suspension buvable, 60ml



6 118000 160526

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 est généralement prescrit pour un bébé ou un 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CLAVULIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

CLAVULIN 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

CLAVULIN est utilisé chez les nourrissons et les enfants pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLAVULIN ?

Recevez des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne donnez jamais CLAVULIN à votre enfant :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans CLAVULIN.
- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.
- **Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**
- En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer CLAVULIN.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CLAVULIN :

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer CLAVULIN à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de CLAVULIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend CLAVULIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux

Si votre enfant effectue 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 qu'il prend CLAVULIN. En effet, CLAVULIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin

ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments à base de plantes.

Si votre enfant prend de l'allopathie (en

de réaction cutanée allergique est plus d'

Si votre enfant prend du prokinétique (et

decider d'ajuster la dose de CLAVULIN.

Si des médicaments destinés à empêcher

sont pris avec CLAVULIN, des analyses

CLAVULIN peut influencer sur l'act

cancer ou les maladies rhumatis

Clavulin peut influencer sur l'action

de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments

Sans objet.

Interactions avec les produits

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse et allaitement

Si votre enfant, devant recevoir à

votre médecin ou votre pharmacien

Demandez conseil à votre médecin

spécialiste.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

CLAVULIN peut provoquer des effets indésirables dont les symptômes peuvent diminuer la capacité à conduire. Ne pas conduire de véhicules et ne pas manipuler de machines à moins de se sentir parfaitement bien.

Liste des excipients à effet notoire :

Informations importantes concernant certains composants de CLAVULIN :

- CLAVULIN 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 ».
- CLAVULIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous étiez intolérant à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

CLAVULIN contient du potassium : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en potassium.

CLAVULIN contient du sodium : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

3. COMMENT PRENDRE CLAVULIN ?

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 voies d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

- Ces formes (sachets et suspension) ne sont généralement pas recommandées pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité de CLAVULIN à administrer à votre bébé ou enfant.

Une seringue graduée en plastique est fournie (pour la forme suspension). Vous devez

l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant.

Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer CLAVULIN

- Pour la suspension : Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.
- Pour le sachet : Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.
- Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne donnez pas CLAVULIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de CLAVULIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de CLAVULIN par votre enfant peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en au médecin de votre enfant le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Instructions en cas de omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous avez oublié de donner CLAVULIN à votre enfant :

Si vous avez oublié de donner une dose à votre enfant, administrez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de lui administrer la dose suivante.

PPV: 70,60 DH
LOT: 643473
PER: 09/2021

PECTRYL

(Bromhexine - Sulf)

PECTRYL®
SIROP 150 ml



FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Sirop : Flacons de 150 ml et 250 ml

COMPOSITION CENTESIMALE

Chlorhydrate de Bromhexine

Sulfogaiacolate de potassium

Excipient aromatisé caramel menthe

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Mucolytique

PPV 22DH70

EXP 10/2023

LOT 08028 1

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est un modificateur des sécrétions bronchiques.

Il facilite leur évacuation par la toux en les fluidifiant.

Ce médicament est préconisé dans les états d'encombrement des bronches, en particulier lors des bronchites aiguës ou lors d'épisodes aiguës des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament ne doit pas être pris sans avis médical.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du produit.
- Aspartam : contre indiqué en cas de phénylcétonurie.
- Nourrisson de moins de 2 ans.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

De très rares cas de lésions sévères de la peau, telles que des syndromes de Stevens Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients qui prenaient de la bromhexine. Si des lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire « sans sodium ».

Ce médicament contient du « parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

Doli®

PEDIATRIQUE

PARACETAMOL

SOLUTE BUvable A 3 %

COMPOSITION

Paracétamol 3 g

Excipients : macrogol 6000, solution de saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), arôme caramel vanille, eau purifiée q.s.p. 100 ml de soluté buvable.

FORME PHARMACEUTIQUE

Soluté buvable, flacon de 90 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antalgique, antipyrétique.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de **douleur et/ou fièvre** telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 30 kg (environ de la naissance à 10 ans); lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

ATTENTION!

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur le système doseur.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Sucre (saccharose) : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur la seringue par administration orale).



PPV 17DH50
PER 01/23
LOT J254



17.50

4) Dolipédine



1000 mg parcs 104,38

on douleur

T= 213.30

PHARMACIE HASJID C.I.L.
Dr. Sonia A. Boumerouane
N°22, Lotissement du Stade
Hay Essalim, C.I.L. - Casa
Tél : 0522 39 88 73

DR. AIT M. HAMED Laila
240 Boulevard de la République
Hay Essalim, C.I.L. - Casa
Tél : 0522 39 88 73

الدكتورة أيت محمد ليلى
إختصاصية في أمراض
الطفل والرضيع

Dr Ait M'hamed Laila
Pédiatre
Maladies du nouveau-né,
du nourrisson et de l'enfant



Rahali Loub

Née le 11/12/2014

Présente des troubles de

l'audition ; Pas d'ATCD de SUV,
pas de convulsion; Audition = OK

→ Faire SUV des séances
de rééducation orthophonique

249, Boulevard Yacoub El Mansour
Résidence El Mansour. 2^{ème} Etage. Apt3. Casablanca

T. 05 22 39 39 04 | Urgences. 06 66 11 79 79 | Email : draitmhamed@gmail.com



Rajaa SLAOUI
Orthophoniste

Casablanca le : 12/07/2021

Facture :

Rahali Zineb

➤ Bilan Orthophonique = 600 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de six cent dirhams.

Rajaa SLAOUI
ORTHOPHONISTE
283, Bd. Yacoub El Mansour
1er Etage N°2 Casablanca
Tél: 0520 112 538 / 0693 332 201

283, Bd Yacoub El Mansour - 1^{er} étage n°2 - Casablanca

☎ +212 520 112 538 📱 +212 693 332 201

✉ rajaaslaoui.orth@gmail.com

Patente : 34801028 • IF : 48539990 • ICE : 002737778000008



Rajaa SLAOUI
Orthophoniste

Casablanca le : 27/08/2021

Facture :

Rahali Zineb

➤ 14 Séances = 3500 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de trois mille cinq cent dirhams.

Rajaa SLAOUI
ORTHOPHONISTE
283, Bd. Yacoub El Mansour
1er Etage N°2 Casablanca
Tél: 0520 112 538 / 0693 332 201

283, Bd Yacoub El Mansour - 1^{er} étage n°2 - Casablanca

☎ +212 520 112 538 📱 +212 693 332 201

✉ rajaaslaoui.orth@gmail.com

Patente : 34801028 • IF : 48539990 • ICE : 002737778000008