

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire, en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre 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° M21- 0057684

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0007596 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Rafik Hamam

Date de naissance :

Adresse :

Tél. 06 61 88 26 49 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LEMBACHAR Nouredine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tél.: 0522 33 74 30 - Berrechid

Date de consultation : 16/09/2021

Nom et prénom du malade : Hiba Hachim Age: 2005

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

Nature de la maladie : Amelie Afy + 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 au médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration et déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Dr. LEMBACHAR Nouredine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tél.: 0522 33 74 30 - Berrechid

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 16/09/21 | Q | | 150 dh | |

Dr. LEMBACHAN Mohameddine
42 Rue Eir Anzalan
Quartier Industriel
Tél: 0522 33 74 30 - Berrechid

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

16/09/21 567,00

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 Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

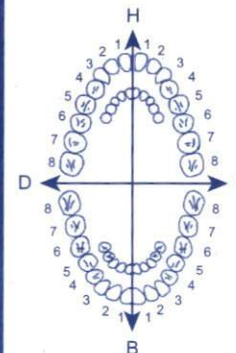
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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 G
00000000 00000000
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

Docteur LEMBACHAR Nourddine
MÉDECINE GÉNÉRALE

الدكتور لمبشار نور الدين
الطب العام

Certificats de compétences :

- Gynéco obstétrique (DIU)
- Échographie générale
- Dans le traitement de la douleur

شهادة الكفاءة :

- طب النساء و التوليد
- الفحص بالصدى
- علاج الألم

Fait à Berrechid le

16/09/2021

Pharmacie OMNIA
Docteur en Pharmacie
Rue Marrakech, Berrechid
05 22 33 61 51

Hibg H2lim

168,120 Aguelten If
1 m x 2

22,900 Bm elen Kod.

1 Qex x 3
5410 rshomahak
1 m x 4 f / 20

17440 de flu 79 Cot 0130

19,70 Apu tide 20

28,25 3 pr
Vgale 0.2 : 1 x 3

Lot: RH0973A
Per: 07/2024
PPV: 174DH#0

Dr. LEMBACHAR Nourddine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tel.: 0522 33 74 30 - Berrechid

US50 Catafhoue 10 -

S.M.

182

001495

صيدلية امونيا
Pharmacie OMNIA
Mahol HAMMOUMI
Droguier en Pharmacie
Rue Farakane - Berrechid
85 - Tél : 05 22 33 61 61

LEMBACHMAR Noureddine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tél: 0522 33 74 30 - Berrechid

Pharmacie en Berrechid
Rue Bir Anzarane
Tél: 0522 33 74 30

APAZIDE®

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour traiter votre diarrhée, même si les signes de votre maladie sont évanescents.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Gélules à 200 mg (jaune) : Boîte de 16 gélules.

COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI) p. gélule 200 mg

Excipient à effet notoire : Saccharose

INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne (altération de l'état général, fièvre, signes de gravité).

Le traitement ne dispense pas de mesures d'hygiène.

L'importance de la réhydratation par solution orale ou par voie intraveineuse doit être

adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées, ...).

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale. Avez les gélules à l'aide d'un verre d'eau.

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Adultes : 4 gélules (800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 10 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

CONTRE-INDICATIONS :

• Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Chez l'enfant de moins de 10 ans.

MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement, en cas d'apparition de fièvre, de vomissement.
- En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.
- En cas de soif intense, de sensation de langue sèche.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.
- S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés; en privilégiant les viandes grillées, le riz.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin :

Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique.

Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)

APAZIDE® 200 mg

Nifuroxazide
16 gélules



19/70
PHARM 15 DH 70
PER 02/24
LOT 4345

b

bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

FR

Larmabak 0,9 % Collyre Chlorure de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une

collyre,

être pri

- Se lav

avant

- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.

Instiller une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival, en tirant légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

FR

Larmabak 0,9 % Collyre Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une

collyre,

être pri

- Se lav

avant

- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.

Instiller une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival, en tirant légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

bronchokod

carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS :

- **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

- **BRONCHOKOD SANS SUCRE**, Solution buvable

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

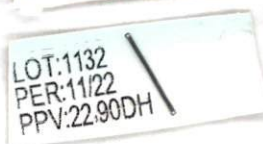
| | Sirop enfants | Sirop adultes |
|------------------------|---------------|---------------|
| Carbocistéine | 2 g | 5 g |
| Excipient q.s.p | 100 ml | 100 ml |

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

| | Solut. Buv. Adultes |
|------------------------|---------------------|
| Carbocistéine | 5 g |
| Excipient q.s.p | 100 ml |

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.





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

nomination 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.

ans cette notice :

QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

QUEST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

asse 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 d'acide clavulanique empêche cette inactivation.

ications 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 tumeurs où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

site des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

• votre médecin vous a informé 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.

ites attention avec AUGMENTIN :

• Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous souffrez de mononucléose infectieuse.

• Étes 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.

actions 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 certaines symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

ests sanguins et urinaires

• 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 le pharmacien (le) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

ne 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 à base de plantes.

• Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement cutané allergique est plus élevé).

• Si vous prenez du méthotrexate (en traitement de la leucémie).

• Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines sont recommandées.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate (médicament de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

• Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous soyez enceinte, informez votre médecin ou votre pharmacien.

• Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

• AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg comprimés : Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

• AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg 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 vous en souvenez. 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 deviennent résistantes, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets



PPU: 168,20 DH
LOT: 645199
PER: 05/24

Read this entire leaflet carefully before you start taking this medicine.

Keep this leaflet. You may need to read it again.
If you have any other questions, or if you are not sure, ask your doctor or pharmacist.
This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks it is the right medicine for them even if they think you may have side effects or if you are taking other medicines. Please tell your doctor or pharmacist.

VOGALENE 0,1%
Solution buvable 150 ml



1- COMPOSITION OF MEDICINAL PRODUCT

Drug substance:

Metopimazine

Excipients: ascorbic acid, sodium citrate, parahydroxybenzoate (E216), propyl parahydroxybenzoate, concentrated sugar syrup, purified water.
Excipients with known effects: sulphites, sucrose, ethyl parahydroxybenzoate.

2- PHARMACO-THERAPEUTIC CLASS

Antiemetic and anti-nausea. ATC code: A04AD05, A04AD06

3- THERAPEUTIC INDICATIONS

This medicine is indicated for the symptomatic treatment of nausea and vomiting.

4- DOSAGE AND ADMINISTRATION MODE:

Dosage

List of information needed before taking the medicine:

If you have been told by your doctor that you have intolerance to some sugars, contact your doctor before taking this medicine.

The dosage should be adapted according to the time and intensity of the digestive disorders with the possibility of renewing the administration up to three doses per day.

Stop treatment as soon as symptoms disappear.

The maximum recommended treatment duration is 5 days.

One teaspoon corresponds to 5 mg of Metopimazine.

*** Adult and adolescents (over 12 years old):**

The maximum recommended dose is 15 to 30 mg/day to be divided into 3 doses.

This corresponds to a daily dose of 3 to 6 teaspoons maximum, divided into 3 doses per day, that is to say 1 to 2 teaspoons per dose and up to 3 times a day.

*** Infant and children under 12 years old:**

→ Children over 15g

The recommended maximum daily dose is 7.5 to 15 mg / day divided into 3 doses.

This corresponds to a daily dose of 1 1/2 to 3 teaspoons maximum divided into 3 taken per day, that means 1/2 to 1 teaspoon per dose and up to 3 times a day.

→ Children up to 15g

The maximum recommended dose is 1 mg per kg of body weight per day.

For a lower 7.5 mg dose (7.5Kg) per day, use the form "VOGALENE 0.40% Drops" for details refer to the dosage and mode of administration of this form.

Administration mode

It should be taken preferably 15 minutes before meal.

You have to respect a minimum interval of 4 to 6 hours between 2 taken.

This medicine is administered orally using a teaspoon.

IN ALL CASES FOLLOW STRICTLY YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

5- Contraindications

Never take VOGALENE 0.1% drinkable solution in bottle in the following cases:

- Glaucoma
 - Urethral-prostatic disorders,
 - Hypersensitivity to metopimazine or to any of the excipients.
 - If your ECG (electrocardiogram) shows a heart problem "lengthening of the QT interval".
- IN CASE OF DOUBT, IT IS ESSENTIAL TO ASK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.**

6- POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, this medicine may cause side effects, but although not everybody gets them.

- Drowsiness,
- Muscle contractures, which can lead to difficulties in performing certain movements (walking, writing, speech ...) or abnormal movements,
- Hypotension-like discomforts during the change of position (lying / standing) observed particularly with the injectable form,
- Dryness of the mouth,
- Constipation,
- Visual accommodation disorders,
- Urinary retention,
- Impotence, frigidity,
- Stop getting menstrual periods, abnormal flow of milk, development of the breasts in the men, excess of prolactin (hormone causing the lactation),
- Rash of pimples, redness of the skin.

développement des seins chez l'homme, excès de
cardiaques rapides ou irréguliers) ont été rapportés
ment ce traitement".

ne parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.
ne serait pas mentionné dans cette notice.
artificielles d'emploi
tion buvable en flacon:

provoquer des réactions allergiques sévères et une
chez les patients présentant une intolérance au
se et du galactose ou un déficit en sucrase/somaltase

ate de méthyle et de propyle et peut provoquer des
en compte chez les patients contrôlant leur apport
n de ce médicament est dangereuse chez les sujets
femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les
hépatiques ou les épileptiques.

ou rénal, une somnolence, des vertiges peuvent
avec des boissons alcoolisées ou des médicaments
avec d'autres médicaments).

ir compte dans la ration journalière en cas de régime
mpte chez les personnes suivant un régime pauvre

MANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

ANTS

pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment
ents dopaminergiques (utilisés notamment dans le
son), ou même de l'alcool en raison de la majoration
tre médicament même s'il s'agit d'un médicament

tement est déconseillée.

e ou thérapies alternatives.

ement

chez la femme enceinte ou qui allaite. Si vous êtes
tre enceinte ou planifiez une grossesse, demandez
de prendre ce médicament.

la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser

chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs

e surdosage

%, solution buvable en flacon que vous n'auriez

tre pharmacien.

ne ou plusieurs doses

%, solution buvable en flacon:

er la dose que vous avez oublié de prendre.

syndrome de sevrage

nce : Tableau C (Liste II)

enfants.

tion figurant sur la boîte

a été approuvée est : Mars 2018

abriquée par :

COOPER

d Diour 20110 Casablanca

vous ressentez les premiers signes avant-coureurs d'une crise, prenez 2 heures l'effet calmant sur la douleur.