

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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° M21- 048252

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5849 Société : 103039

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ABOUFAID MOSTAFA

Date de naissance : 14/07/1965

Adresse : Lotissement EL WAHDA 2 N° 306
DEROUA

Tél. : 0667 312701 Total des frais engagés : 150 + 227,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/02/22

Nom et prénom du malade : Aboufaïd Mohamed Amine Age : 15 ans

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

Nature de la maladie : Affection Respiratoire

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 : Casablanca Le : 03/02/22

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

03/02/22

C

15028

[Signature]

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture



03/02/22

227,10

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

AM

PC

IM

IV

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 :

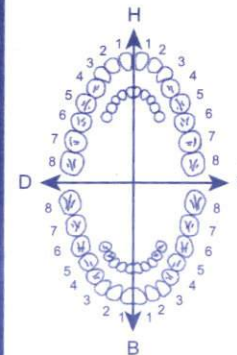
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l

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		G	
25533412	00000000	21433552	00000000
D			B
00000000	35533411	00000000	11433553

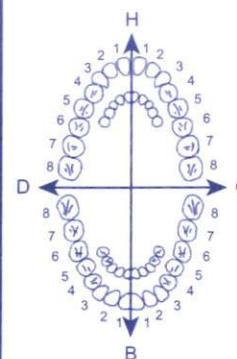
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. Chouaikh AFAF
Médecine Générale

107, Lot El Wahda II - 1er Etage
Deroua - Tél.: 05 22 53 20 70

الدكتورة الشويخ عفاف
الطب العام

107، تجزئة الوحدة II ، الطابق الأول
الدروة، الهاتف : 05 22 53 20 70

الدروة، في 03/02/22 Deroua, le

Aboufaiad Mohamed Amine

106.50

1 - Aclorast 500 mg
1st x 2j x 6j

32.60

2 - Nuxol sp.
1 case x 3j

29.00

3 - Nausectum
1 case x 3j

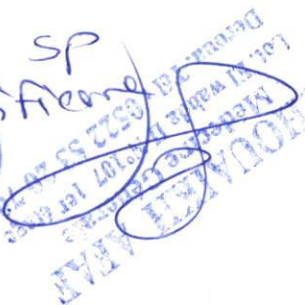
42.00

4 - Predni 20 mg
3 cp

17.00

5 - Algofene sp
1 case x 3j

22.70



Algofene®

ALGOFENE 20 mg/ml, suspension

Veuillez lire attentivement l'inf.
d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir.

Si vous avez toute autre question, si vous
demandez plus d'informations à votre médecin,
pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit,
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 pharmacien.

PRÉSENTATION

ALGOFENE 20 mg/ml, flacon de 150 ml.

COMPOSITION

Substance active : Ibuprofène

Algofene 20 mg/ml suspension buvable, contient 20 mg
d'ibuprofène par 1ml de suspension buvable

Excipients

ALGOFENE 20 mg/ml suspension buvable, q.s.p 1 ml

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique, antipyrétique et anti-inflammatoire.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications thérapeutiques de la spécialité pharmaceutique
ALGOFENE 20mg/ml, suspension buvable, seront limitées au :

- Traitement symptomatique des affections douloureuses et/ou
fébriles

- Traitement symptomatique de l'arthrite chronique juvénile

CONTRE-INDICATIONS

**N ne prenez jamais ALGOFENE 20 mg/ml, suspension
buvable dans les cas suivants:**

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines
d'aménorrhée)

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce
médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres
anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique
(aspirine)

- Antécédents d'allergie à l'un des excipients de la suspension
buvable

- Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés
à des traitements antérieurs par AINS

- Ulcère ou saignement de l'estomac ou de l'intestin en évolution

sucrase/isomaltase

- Sorbitol : Son utilisation est déconseillée chez les patients
présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare)

- Glycérol : pouvant provoquer des céphalées et des troubles
digestifs (diarrhée)

- Jaune orangé s : pouvant provoquer des réactions allergiques.

- Benzoate de sodium : pouvant provoquer une irritation de la
peau, des yeux et des muqueuses.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez,
avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre

médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans
ordonnance.

- Jours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si
vous prenez un des médicaments suivants en plus d'ALGOFENE
20 mg/ml, suspension buvable:

- Aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires
non stéroïdiens

- Corticostéroïdes

- Anticoagulants oraux comme la warfarine, héparine injectable,
antiagrégants plaquettaires ou autres thrombolytiques comme
la ticlopidine

- Lithium

- Méthotrexate

- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine,
diurétique, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine II

- Certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de
la sérotonine)

- Pemetrexed

- Ciclosporine, tacrolimus.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET

L'ALCOOL

Sans objet

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant
de prendre tout médicament.

Ce médicament est destiné au nourrisson et à l'enfant.

Cependant, en cas d'utilisation dans des circonstances
exceptionnelles par une femme susceptible d'être enceinte, il
faut rappeler les points suivants:

Grossesse

Au cours du premier trimestre de grossesse (12 semaines
d'aménorrhée soit 12 semaines après le 1^{er} jour de vos dernières
règles), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous
prescrire ce médicament.

De 2 à 5 mois de grossesse révolus (12 à 24 semaines
d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les

administration orale (graduée en kg) qui délivre une dose de
6,67 mg/kg

Chaque graduation de la seringue correspond à la dose à
administrer pour 1 kg et par prise, par exemple la graduation 10
correspond à la dose à administrer par prise à un enfant de 10 kg.
Au delà de 24kg : remplir une première fois la seringue jusqu'à la
graduation 24 kg, puis une deuxième fois jusqu'à atteindre un
total égal au poids de l'enfant (exemple pour un enfant de 30 kg
: remplir une première fois la seringue jusqu'à la graduation 24
kg puis une deuxième fois jusqu'à 6 kg).

Fréquence d'administration :

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de
douleur ou de fièvre. Elles doivent être espacées d'au moins 6
heures.

Durée du traitement :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours,
ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau
trouble, en informer votre médecin.

SURDOSAGE

En cas de surdosage accidentel ou d'intoxication, ARRETEZ LE
TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

**Si vous oubliez de donner ALGOFENE 20 mg/ml,
suspension buvable:**

Ne donnez pas de dose double pour compenser la dose que vous
avez oublié de donner.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ALGOFENE 20 mg/ml, suspension
buvable est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien
que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Peuvent survenir des réactions allergiques :

- Cutanées : éruption sur la peau, allergie cutanée,
démangeaisons, aggravation d'urticaire chronique.

- Respiratoires : crise d'asthme.

- Générales : brusque gonflement du visage et du cou (œdème de
Quincke).

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une
hémorragie digestive (rejet de sang par la bouche ou dans les
selles, coloration des selles en noir). Celle-ci est d'autant plus
fréquente que la posologie utilisée est élevée.

- Il peut exceptionnellement être observé des maux de tête
accompagnés de nausées, de vomissements et de raideur de la
nuque.

Dans tous ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et
avertir votre médecin.

- Au cours du traitement, il est possible que surviennent :

- Des troubles digestifs : maux d'estomac, vomissements,
nausées, diarrhée, constipation

Nauselium®

Domperidone

NAUSELIUM 10mg, comprimé pelliculé NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

NAUSELIUM 1mg /ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

COMPOSITION

Substance active : domperidone.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de domperidone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg /ml suspension buvable contient 100 mg de domperidone par 100 ml de suspension buvable.

Excipients:

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

CONTRE-INDICATIONS

LOT : 4934
UT. AV : 11 - 23
P.P.V: 29 DH 00

ment, des bronchospasmes.
NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

- Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole par voie orale ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitant, un médicament utilisé pour réduire les nausées associées à une chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSELIUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSELIUM.

Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

actez votre médecin

du parahydroxyben-
provoquer des
et exceptionnelle-

Agiter la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 15 à 20 min avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

SURDOSAGE

En cas de surdosage, une agitation, une altération de l'état de conscience ou un état de transe, des convulsions, une confusion, une somnolence, des mouvements incontrôlés tels que des mouvements irréguliers des yeux ou une posture anormale telle qu'une torsion du cou peuvent survenir. Si vous avez utilisé ou pris trop de NAUSELIUM, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison, en particulier lorsqu'un enfant est concerné.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et continuez normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires
- Réaction pouvant survenir rapidement après l'administration et se traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement, et/ou un gonflement du visage
- Réaction d'hypersensibilité sévère pouvant survenir rapidement après l'administration, caractérisée par de l'urticaire, des démangeaisons, des rougeurs, un évanouissement et des difficultés respiratoires
- Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30 mg la

فوائد:

يستخدم NAUSELIUM 10mg كبسولة لمرضى الغثاء في علاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 1mg/ml، تعليق شارب، يستخدم لعلاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 10mg كبسولة لمرضى الغثاء في علاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 1mg/ml، تعليق شارب، يستخدم لعلاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء.

يستخدم NAUSELIUM 10mg كبسولة لمرضى الغثاء في علاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 1mg/ml، تعليق شارب، يستخدم لعلاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 10mg كبسولة لمرضى الغثاء في علاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء. NAUSELIUM 1mg/ml، تعليق شارب، يستخدم لعلاج الأعراض التالية: الغثاء (الغثاء) والقيء.

تحذيرات:

لا تأخذ NAUSELIUM إذا كنت تأخذ دواء الكيتوكونازول عن طريق الفم أو الإريثروميسين عن طريق الفم أو بعض الأدوية التي تبطئ التمثيل الغذائي، أو بعض الأدوية التي يمكن أن تؤثر على معدل ضربات القلب. أخبر طبيبك إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج العدوى، أو مشاكل القلب، أو فيروس نقص المناعة البشرية/الإيدز، أو الأدوية المضادة للاكتئاب، أو الأدوية المستخدمة لعلاج الغثاء المرتبط بالعلاج الكيميائي.

لا تأخذ NAUSELIUM إذا كنت تأخذ دواء الكيتوكونازول عن طريق الفم أو الإريثروميسين عن طريق الفم أو بعض الأدوية التي تبطئ التمثيل الغذائي، أو بعض الأدوية التي يمكن أن تؤثر على معدل ضربات القلب. أخبر طبيبك إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج العدوى، أو مشاكل القلب، أو فيروس نقص المناعة البشرية/الإيدز، أو الأدوية المضادة للاكتئاب، أو الأدوية المستخدمة لعلاج الغثاء المرتبط بالعلاج الكيميائي.



السلطة الفلسطينية
وزارة الصحة
121 شارع القدس
رام الله - فلسطين

هذا الدواء هو ملكية خاصة لشركة NAUSELIUM. كل الحقوق محفوظة. لا يجوز توزيع هذا الدواء أو استخدامه دون إذن كتابي من الشركة.

MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

COOPER PHARMA
PPV: 32,60 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire,

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demander 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

Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol 0.300 g

Quantité Correspondant à Ambroxol base (0.273 g).

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furfuryle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle -3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène glycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

• Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

• Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Trouble digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

PREDNI® 20 COOPER

Comprimés effervescents sécables - Boîte
Prednisolone

LOT N°:

UT. AV:

PPV (DH):

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment, si vous demandez plus d'information à votre médecin ou pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave, remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif:

Prednisolone 20,00 mg

(Sous forme de métrasulfobenzoate sodique de prednisolone : 31,44mg)

Excipients:

Bicarbonate de sodium, Acide tartrique, Citrate monosodique anhydre, Saccharine sodique, Lactose monohydraté, Benzoate de sodium, Arôme orange-pamplemousse q.s.p. un comprimé effervescent sécable.

* Composition de l'arôme orange-pamplemousse : Huile essentielle d'orange, huile essentielle de pamplemousse, jus concentré d'orange, aldéhyde acétique, butyrate d'éthyle, citral, aldéhyde C6, linalol, terpinéol, acétate d'éthyle, maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

Excipients à effet notoire : Sodium, Sorbitol et Lactose.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones non sexuelles).

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

4. POSOLOGIE

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Le dosage de PREDNI® 20 COOPER est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Prenez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en le prenant le matin.

Arrêt du traitement

Effets indésirables

Un effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet non mentionné dans cette notice.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET PRECAUTIONS

Surveillance

Le traitement doit être suivi sous une stricte surveillance.

Le médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 ans.

Le médicament ne doit pas être utilisé chez les prématurés et les nouveau-nés.

Le médicament ne doit pas être utilisé avec d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

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

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient du sodium. Prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Pendant et après le traitement :

• Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaisable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.

• Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

• Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.

• Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

• Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

• Si le traitement est prolongé, votre médecin pourra vous conseiller de prendre des médicaments pour prévenir les effets secondaires.

ACLAV

LOT : 3390
PER : 09/23
PPV : 106DH50

Amoxicilline + Acide clavulanique

COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :	PRODUIT :	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62,5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Enfant 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12,5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre		1g	500 mg	6 g	3 g
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique		125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg
Excipients		q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre

PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines.

Aclav est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
- Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.
- Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
- Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
- Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
- Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
- Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Les parodontites.
- Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.
- Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
- Infections urinaires chez le nourrisson.

CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartam)

-Relatives :

- Le méthotrexate

POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

Adulte normorénal (poids ≥ 40 kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et l'infection concernée.

Adulte insuffisant rénal (poids ≥ 40 kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	1 g / 125 mg toute les 12 à 24h
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients traités ou non par hémodialyse les conditions d'utilisation n'ont pas été établies.

Chez les patients âgées : pas d'adaptation posologique sauf si la clairance de la créatinine est ≤ 30 ml / min (même posologie chez l'insuffisant rénal)