

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'Indépendance - 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° W19-418076

114982

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

9752

Société :

RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

BEKKOUTE Abdelhak

Date de naissance :

(Habituelle) 1963

Adresse :

Habituelle

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Abdelhak BEKKOUTE

Lien de parenté :

Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Diabète 2e type à jeun et à l'effort

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

ADHERENT

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
12/09/22	consulte		150 DH	INP : []

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Poussiéreur	Date	Montant de la Facture
	12/09/22	452,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

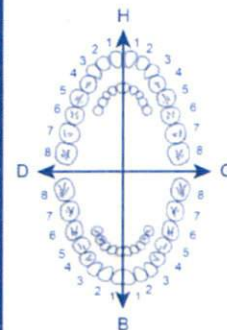
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

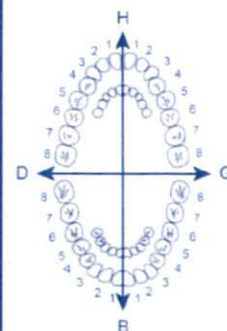
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

CCEFFICIENT 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

Casablanca le 12/05/22 في الدار البيضاء

Pharmacie MODERNE
Hay Al Fallah
N°128-130 Hay El Fallah
CASABLANCA

Pharmacie MODERNE
Hay Al Fallah
N°128-130 Hay El Fallah
CASABLANCA

28.6 x 6 = 168 E K K O U T E A B O 11

Glucophage 300 mg

78.6 x 3 = 235.8 gpa 21 3 mois

Diabetea 60 mg

3 mg 3 mois

75.6 Bispinazol 300 mg

25.6 x 2 = 51.2 gpa 24

Duill sing

Acon 3 mg

45.40

Duphloc sing

132

2.90

Dr. Mohamed BOUTADGHART
Médecin des Mines de l'ONA
Médecine Du Travail
Diplôme d'Echographie de France
Expert Assermenté près des Tribunaux

BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'autre, même en cas de symptômes identiques.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'autre, même en cas de symptômes identiques.

PPV : 75DH50
PEB : 12/23
LOT : K3737

COMPOSITION :

Spiramycine.....
Métronidazole.....
Excipients Q.S.P.....

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

Liste I (tableau A).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, fixées ou évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le traitement.
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certains anticoagulants.

LOT : 20E017
PER: 08 2023

DUPHALAC 66,5%
SOL BUV 200 ML



P.P.V : 45DH40



6 118000 010494

s pouvez manger

esse et

n'y
ou l
Gro
DU
l'alla.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

DUPHALAC n'a pas d'influence ou une influence négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon contient certains sucres.

DUPHALAC peut contenir de petites quantités de sucre du lait (lactose), de galactose, d'épilactose ou de fructose (voir section Précautions d'emploi).

3. COMMENT PRENDRE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?

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

Posologie

Constipation :

Ce médicament peut être administré en une prise par jour, par exemple au petit déjeuner ou en deux prises par jour.

Après quelques jours, en fonction de votre réponse au traitement, la dose d'attaque peut être ajustée pour atteindre la dose d'entretien. Plusieurs jours (2 à 3) peuvent être nécessaires avant que le traitement n'agisse.

La posologie moyenne :

Enfants et nourrissons

Nourrissons de 0 à 12 mois : jusqu'à 5 ml par jour

Enfants de 1 à 6 ans : 5 à 10 ml par jour

Enfants de 7 à 14 ans :

Traitement d'attaque : 15 ml par jour.

Traitement d'entretien : 10 ml par jour.

Adultes et adolescents

Traitement d'attaque : 15 à 45 ml par jour.

Traitement d'entretien : 10 à 25 ml par jour.

Une diarrhée se manifeste, diminuer la posologie.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Chez le nourrisson et l'enfant, la prescription de DUPHALAC doit être exceptionnelle car elle peut entraver le fonctionnement normal du réflexe d'exonération.



Ne pas donner DUPHALAC au patient qui n'a pas consulté un médecin pour une constipation chronique.

Chez le patient âgé et le patient souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique, aucune adaptation de la dose n'est nécessaire car l'exposition au lactulose est inférieure.

Encéphalopathie hépatique

Dans tous les cas, la dose idéale est de 15 à 20 g de selles molles par jour.

Utilisation chez les adultes : la posologie est de 30 ml, 3 fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : le médicament n'est disponible pour le traitement de la constipation chronique (à partir de 18 ans) atteints d'une encéphalopathie hépatique.

Mode d'administration

Voie orale.

Prenez les doses chaque jour, aux heures habituelles. Avaler le médicament rapidement avec un peu de liquide, sans mâcher.

DUPHALAC 66,5 POUR CENT doit être pris avec de l'eau dans une boisson.

Durée de traitement

La durée du traitement varie en fonction de la symptomatologie.

Si vous avez pris plus de DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon que vous ne devriez pas :

En cas de surdosage, des diarrhées abdominales peuvent apparaître.

Si vous avez pris plus de DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le médicament, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été observés :

- Très fréquents (ils affectent plus de 10 personnes sur 100 qui prennent ce médicament)
 - diarrhées.
- Fréquents (ils affectent jusqu'à 10 personnes sur 100 qui prennent ce médicament)
 - flatulence (ballonnement),
 - nausées,

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

z toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même sont identiques aux vôtres.

essentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout médicament qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. Q'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. Q'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

Indications thérapeutiques

DIABALEX® 60 mg est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte.

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une hypoglycémie (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut devenir irrégulière et les battements de votre cœur ralentir. Vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement après la consommation du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre ou sucre.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, ma...

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou même se manifester par un ralentissement⁶ ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent comme exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les

Si vous êtes en situation de stress (cas classique pendant l'indélicon peut temporairement)

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

38,00

attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

te notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

z toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien tout vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

ssentez un quelconque effet indésirable, parlez -en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

Indications thérapeutiques

DIABALEX® 60 mg est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte.

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine). Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une hypoglycémie (faiblesse, transpiration, tremblements, sautes d'humeur, vision floue, défile), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut devenir superficielle, les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre) et le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent. Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se manifester lentement, ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre baisse. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent des médicaments, par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les médicaments agissant sur le système cardiovasculaire.

Si vous êtes en situation de stress (peu de sommeil, problèmes de santé, etc.), votre médecin peut temporairement augmenter votre dose de médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

38,00

attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

te notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

z toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien tout vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les symptômes de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

ssentez un quelconque effet indésirable, parlez -en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

Indications thérapeutiques

DIABALEX® 60 mg est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte.

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine). Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une hypoglycémie (faiblesse, transpiration, tremblements, sautes d'humeur, vision floue, etc.). Les symptômes de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre ou du miel.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre, miel, etc.) et les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent. Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se manifester lentement, ce qui peut vous empêcher de vous rendre compte à temps que votre taux de sucre baisse. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments, par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les diurétiques.

Si vous êtes en situation de stress (peu d'exercice physique, etc.), votre médecin peut temporairement augmenter votre dose.

PPV (DH) :

LOT N° : _____

UT. AV. : _____

25,00

Drill

Toux sèche

ADULTES

sans sucre

tenant du dextrométhorphan pendant
ndant un temps bref (quelques jours) et

sive de dextrométhorphan peut entraîner

tre médecin avant de prendre un
é.
ment est à éviter pendant la grossesse.

administrées chez les femmes qui allaitent
un des baisses du tonus du nourrisson. En
contre-indiquée pendant l'allaitement.
Evitez ou à utiliser des machines
cience discrète et transitoire ou des
conducteurs de véhicules (automobile...)
phénomène s'atténue après plusieurs
tement le soir.
boissons alcoolisées.

Drill 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
chez l'enfant (moins de 15 ans)

5 ml au maximum par prise.
out de 4 heures.

1 ml par jour.
ble, consultez votre médecin afin qu'il

est limitée à 5 jours

dosage
Drill 15 mg/5 ml ADULTES SANS

observés suivants peuvent survenir :

tachycardie (battements de cœur rapides) et hypertension
mydriase et troubles de l'accommodation, signes
ataxie, (problèmes de coordination des mouvements),
sornolence, confusion, agitation, hyperexcitabilité et
aire).
uvent entraîner convulsion, hyperthermie, coma et
uffisance respiratoire).
cté, contactez immédiatement un médecin.

EFFECTS INDESIRABLES EVENTUELS ?

nts, DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS
avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit

constipation,
ergiques (éruption cutanée, rougeur ou gonflement du
a gorge, rarement gêne respiratoire de survenue brutale) :
sultez votre médecin.
de maltitol, risque de troubles digestifs et diarrhées.
ortés.

Précautions d'emploi

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est
importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des
médicaments.

5. COMMENT CONSERVEZ DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE après la date
de péremption mentionnée sur le flacon.

Conditions de conservation

A conserver à température ambiante

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments
inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

La substance active est :

Bromhydrate de dextrométhorphan0,3 g
Pour 100 ml.

Une cuillère-mesure de 5 ml contient 15 mg de bromhydrate de dextrométhorphan.

Les autres composants sont :

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216),
alcool, maltitol liquide, arôme punch, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 150 ml.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : janvier 2015.

CECI EST UN MEDICAMENT

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans
danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne
l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MEDICAMENTS : suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Fabriqué sous Licence Pierre Fabre Médicament par :

 **COOPER**
PHARMA

Idemco

41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca

773.952.05.18

PPV (DH) :

LOT N° : _____

UT. AV. : _____

25,00

Drill

Toux sèche

ADULTES

sans sucre

tenant du dextrométhorphan pendant
ndant un temps bref (quelques jours) et

sive de dextrométhorphan peut entraîner

tre médecin avant de prendre un
é.
ment est à éviter pendant la grossesse.

administrées chez les femmes qui allaitent
un des baisses du tonus du nourrisson. En
contre-indiquée pendant l'allaitement.
Evitez ou à utiliser des machines
cience discrète et transitoire ou des
conducteurs de véhicules (automobile...)
phénomène s'atténue après plusieurs
tement le soir.
boissons alcoolisées.

Drill 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
chez l'enfant (moins de 15 ans)

5 ml au maximum par prise.
out de 4 heures.
1 ml par jour.

ite, consultez votre médecin afin qu'il

est limitée à 5 jours

dosage
Drill 15 mg/5 ml ADULTES SANS

observés suivants peuvent survenir :

tachycardie (battements de cœur rapides) et hypertension
mydriase et troubles de l'accommodation, signes
ataxie, (problèmes de coordination des mouvements),
sornolence, confusion, agitation, hyperexcitabilité et
aire).
uvent entraîner convulsion, hyperthermie, coma et
uffisance respiratoire).
cté, contactez immédiatement un médecin.

EFFECTS INDESIRABLES EVENTUELS ?

nts, DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS
avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit

constipation,
ergiques (éruption cutanée, rougeur ou gonflement du
a gorge, rarement gêne respiratoire de survenue brutale) :
sultez votre médecin.
de maltitol, risque de troubles digestifs et diarrhées.
ortés.

Précautions d'emploi

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est
importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des
médicaments.

5. COMMENT CONSERVEZ DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE après la date
de péremption mentionnée sur le flacon.

Conditions de conservation

A conserver à température ambiante

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures
ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments
inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

La substance active est :

Bromhydrate de dextrométhorphan0,3 g
Pour 100 ml.

Une cuillère-mesure de 5 ml contient 15 mg de bromhydrate de dextrométhorphan.

Les autres composants sont :

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216),
alcool, maltitol liquide, arôme punch, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Ce médicament se présente sous forme de sirop. Flacon de 150 ml.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : janvier 2015.

CECI EST UN MEDICAMENT

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans
danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne
l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MEDICAMENTS : suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Fabriqué sous Licence Pierre Fabre Médicament par :

 **COOPER**
PHARMA

Idemco

41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca

773.952.05.18