

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

Declaration de Maladie

N° W21-707154

115660

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10322

Société : RAT

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : AZZAB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : 3 rue Abdel Moumen des Had

Ed Fentoulh Imm - Apt 11 Casablanca

Tél : 06 66 493849 Total des frais engagés : 489,20

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, le médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 19/05/2022

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

MUPRAS
19 MAI 2022
Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
(à côté du bâtiment collisse) - Casa
Tél : 05 22 31 95 00 - 06 61 13 83 40
INPE : 09 04 64 25

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 14/07/22 | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

14/05/22

14/05/22

186,80

93,40

ANALYSES - RADIOGRAPHES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

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

Soins

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Cabinet de Pédiatrie Dr EL ALAMI

Docteur EL ALAMI Adbellatif
Spécialiste Pédiatre
Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine
de Casablanca
Fibroscopie Digestive Biopsie Jejuna

Sur Rendez-vous

Casablanca, le

الدكتور العلمي عبد اللطيف
اختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع
أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء
التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

بالموعود

الدار البيضاء ، في



93,40

Pharmacie SYRIE
Hassan INAM
Hay Aarsalane Rue Anyol
d'Inville N°42-Casablanca
Tél 0522 61 38 38
E: 00454326300007

Handwritten signature



93,70

OTIKET



Handwritten signature

Putang



58,40

Dr EL ALAMI Adbellatif
Spécialiste Pédiatre
Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine
de Casablanca
Fibroscopie Digestive Biopsie Jejuna
Tél: 05 22 31 95 00
13, Bd. 11 Janvier (à côté du cinéma Colisée) - Casablanca - Tél.: 05 22 31 95 00

Handwritten signature

87, شارع 11 يناير (بجانب سينما كوليزي) الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 31 95 00
87, Bd. 11 Janvier (à côté du cinéma Colisée) - Casablanca - Tél.: 05 22 31 95 00

En cas d'Urgenc, Contacter GSM : 06 61 13 83 40

TOTIFEN®

KETOTIFENE

Composition :

Kétotifène (sous forme de fumarate)
Parahydroxybenzoate de méthyle
Parahydroxybenzoate de propyle
Excipients q.s.p.

Totifen® sirop contient Sorbitol et Alcool bon goût.

TOTIFEN® gélules

1,00 mg

1 gélule

TOTIFEN® sirop

0,0200 g

0,0333 g

0,0167 g

100 ml

Propriétés :

Antianaphylactique, antiasthmatique et anti-allergique.

Le Kétotifène® bloque la sécrétion des mastocytes histaminiques et autres médiateurs chimiques anaphylactiques et exerce un effet prolongé inhibiteur sur les réactions histaminiques en cours. L'administration du Kétotifène® permet :

- Une nette réduction des crises asthmatiques (durée et fréquence) et même leur complète disparition.
- Une thérapie antiasthmatique symptomatique.

Indications thérapeutiques :

- Prophylaxie à long terme de l'asthme d'origine allergique (y compris dans les formes mixtes), de la bronchite asthmatique et des syndromes à manifestations asthmatiques.
- Prophylaxie et thérapie de la rhinite allergique.

Contre-indications :

Nourrissons de moins de 6 mois.

Effets indésirables :

On peut noter dans certains cas, au début du traitement un effet sédatif avec une sécheresse buccale et quelques vertiges. Ces effets sont transitoires et n'ont pas de conséquence sur le traitement.

Mises en garde :

- L'absorption de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.
- Eviter l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement.
- Kétotifène® ne doit pas être utilisé en cas de crise d'asthme installée.
- Kétotifène® ne doit pas être utilisé en particulier avec des corticostéroïdes et ACTH.
- Kétotifène® est contre-indiqué en association avec des médicaments contenant du Kétotifène®.

TOTIFEN® 0,02 %

Kétotifène

53,30



Liste

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem



BUTAMYL®

(Salbutamol)

Suppositoires et soluté buvable

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Suppositoires 1 mg - Boîte de 12
Soluté buvable 2mg/5 ml - Flacon de 150 ml.

COMPOSITION :

| | |
|--------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Suppositoire | par unité, |
| Salbutamol (DCI) | 1 mg |
| (Sous forme de sulfate : 1,2 mg/suppo) | |
| Excipients Q.S.P. | 1 suppositoire |
| Soluté buvable : | |
| Salbutamol (sous forme de sulfate) | 40 mg |
| Excipients Q.S.P. | 100 ml |
| Excipients à effet notoire : Sels de sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle. | |

PROPRIÉTÉS :

Sympathomimétique, inhibiteur du travail. Le salbutamol exerce une action stimulante sur les récepteurs bêta-2 des fibres lisses utérines, il réduit l'amplitude, la fréquence et la durée des contractions utérines.

Soluté buvable :

Bronchodilatateur bêta-2 mimétique à action retardée et de courte durée - Antiasthmatique.

INDICATIONS :

Soluté buvable : Traitement des menaces d'accouchement prématuré.

Soluté buvable : Traitement symptomatique de l'asthme et des autres bronchopneumopathies obstructives réversibles de l'enfant et du nourrisson.

BUTAMYL® Soluté buvable n'est pas un traitement de la crise d'asthme

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au salbutamol ou à l'un des constituants.
- Affections cardiovasculaires : par exemple (hypertension, troubles du rythme cardiaque).

Suppositoire :

- Infection intra-amniotique.
- Hémorragie utérine.
- Grossesse à risque pour la mère ou le fœtus.
- Thyrotoxicose.
- Hypertension artérielle sévère ou non contrôlée.
- Éclampsie, pré-éclampsie.
- Traitement à l'Halothane.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Suppositoire : 1 suppositoire toutes les 4 à 6 heures soit en relais de l'administration parentérale de salbutamol, soit seul.

Soluté buvable :

La dose quotidienne ne dépassera habituellement pas chez le nourrisson et l'enfant : 0,20 à 0,30 mg/kg/jour, soit, à titre indicatif :

- 1 mois à 2 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml 2 à 3 fois par jour
- 2 à 6 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml à 1 cuillère-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour ;
- 6 à 12 ans : 1 à 2 cuillères-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour.

Ne pas mélanger avec toute autre préparation liquide ou solide.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Suppositoire :

La forme suppositoire est à éviter en cas de fistule anale.

Remarque préliminaire :

L'utilisation des bêta-2-mimétiques par voie générale peut démasquer une pathologie cardiaque préexistante méconnue.

Anesthésie générale ou péridurale :

Tenir compte de l'effet vasodilatateur périphérique des bêta-2-mimétiques et de l'inertie utérine.

Surveillance néonatale : L'accélération du rythme cardiaque fœtal est fréquente et parallèle à la tachycardie maternelle, mais exceptionnellement persistante à la naissance. De même, la glycémie postnatale n'est qu'exceptionnellement perturbée.

Suppositoire :

Attention des sportifs est attirée sur le fait que BUTAMYL® peut induire une réaction positive lors des contrôles anti-dopage.

Soluté buvable :

- Une consultation immédiate est nécessaire :
 - Si en cas de crise d'asthme, le soulagement habituellement obtenu n'est pas rapidement observé ;
 - En cas d'infection bronchique ou de bronchite abondante.
- L'aggravation de l'état clinique du patient asthmatique ne doit pas conduire à la modification ou à l'arrêt de son traitement sans avis médical.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que BUTAMYL® peut induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.
- L'administration de BUTAMYL® Soluté buvable doit être envisagée avec prudence en cas d'hypothyroïdie, des troubles cardiovasculaires et de diabète sucré.

BUTAMYL® soluté buvable contient du Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

BUTAMYL® soluté buvable contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Utilisation et allaitement :

BUTAMYL® peut être prescrit si besoin pendant la grossesse, dans les conditions normales d'utilisation.

L'utilisation de BUTAMYL® en cas d'allaitement est à éviter, elle expose le nouveau-né à une accélération du rythme cardiaque et à une hyperglycémie.

En cas de doute demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

BUTAMYL® est un médicament, ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDESIRABLES :

Suppositoire :

- Très rares : Réactions d'hypersensibilité incluant : œdème angioneurotique, urticaire, choc anaphylactique.
- Modification du comportement, incluant agitation, nervosité.
- Sensation de tension musculaire.

- Rares :

- Troubles du métabolisme et de la nutrition : hypokaliémie
- Troubles du rythme cardiaque.
- Vasodilatation périphérique.

- Très fréquents

- Fréquents : Tremblements, palpitations.
- Tachycardie ; Céphalées ; Crampes musculaires.

Soluté buvable :

Possibilité de :

- Troubles du rythme cardiaque, érythème, sueurs, céphalées ;
- Allergie cutanée
- Troubles digestifs (nausées, vomissements) ;
- Vertiges, agitations, tremblement des extrémités, crampes d'origine musculaire ;
- Modifications biologiques, réversibles à l'arrêt du traitement, telles qu'hypokaliémie

Signaler à votre médecin ou votre pharmacien tout autre effet indésirable.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Contre indication : Halothane.

Ne nécessitant des précautions d'emploi : Antidiabétiques.

Signaler systématiquement toute autre prise de médicament à votre médecin.

CONSERVATION :

Suppositoire et soluté buvable : Conserver à une température inférieure à 25°C.

Liste I - **DELIVRANCE : Uniquement Sur ordonnance.**

BUTAMYL® Suppositoires - boîte de 12

AMM N : 397 DMP/21/N

BUTAMYL® Soluté buvable - flacon de 150 ml

AMM N : 167 DMP/21/N

Revision : Décembre 2017

BUTAMYL®

Salbutamol
Flacon de 150 ml

P.P.V. : 21.40 DH



مختبرات كاليبيكا - م.ص. أولاد صالح - الدار البيضاء - المغرب
Laboratoires GALENICA - Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Mar

مختبرات كاليبيكا - م.ص. أولاد صالح - الدار البيضاء - المغرب
Laboratoires GALENICA - Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

N BM ZA 9 V FA 01
Imp-AUDIR

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

- Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg
- Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg
Prednisolone (sous forme de métsulfobenzate de sodium).....5 mg
Excipient qsp.....1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents à 20 mg
Prednisolone (sous forme de métsulfobenzate de sodium).....20 mg
Excipient qsp.....1 comprimé effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés anti-inflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagenoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotique
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle)
- États psychotiques encore non contrôlés par traitement

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg de prednisolone et 13 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant de toute autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère digestif récent ou ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitement.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin et à votre pharmacien, en particulier : certains médicaments pour le cœur, l'aspirine, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques hypokaliémiants, certains anti-épileptiques.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants ; ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg par comprimé à 20 mg et 13 mg par comprimé à 5 mg.

CONDITIONS PARTICULIERES

Stocker à l'abri de la chaleur et

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son

n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Ne prenez les médicaments qu'à bon escient

Les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Les médicaments dont vous avez besoin

En cas de son ordonnance : suivez le traitement

Ne reprenez pas de votre seule initiative

Les médicaments : suivez ses conseils

Prenez des médicaments en quantité importante

Les médicaments dont vous avez besoin

LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Acque du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - 33000 Blanquefort

F56240P071200



OFIKEN®

Céfixime

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. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg
Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg
Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique est possible.

Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10%) aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines. Signaler à votre médecin toute réaction allergique.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, ne prenez pas de traitement antidiarrhéique.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique, consultez votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, etc.), consultez immédiatement votre médecin.



S3, 70



OFIKEN®

Céfixime

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. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg
Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg
Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg
Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg
Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois,

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons) doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les patients traités par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Ne prenez pas de traitement antidiarrhéique sans prescription médicale.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique (diminution des globules rouges) sous l'effet d'un antibiotique de la famille des céphalosporines, consultez votre médecin.

Si vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament, informez-le immédiatement de la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.

Si vous avez une réaction cutanée sévère (syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité (éruption cutanée), arrêtez immédiatement le traitement et avis auprès de votre médecin.



PPV 93.40 DH
LABORATOIRES SOTHEMA

