

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

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° W21-684910

119718

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11445 Société :

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMANI HICHAM

Date de naissance : 18/07/1977

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 615,06 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ROUSSEAU Abdelhak
Pédiatre - Neuro-pédiatre
Allergologue - Homéopathe
Rég. AL FIRDABUS Imm. T16 Appt. 2
Boulevard Administratif - Casablanca
22 89 40 40

Date de consultation : 10/06/2012

Nom et prénom du malade : SAMANI HICHAM Age :

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

Nature de la maladie : Bronchite

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 : 10/06/2012

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
10.06	CV		300	INP : [Signature]
2022			Dns	
13.06.2022	Cont		P. Batiut	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
INDE-002041888 PHARMACIE MAZOLA 10me km AZZOUZ Inissam N° 51 Rue 4 Mazola Hay Hassani - Casablanca Tel : 0522 93 36 89	10/06/2022	223,26
	12/06/2022	91,80
		315,06

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

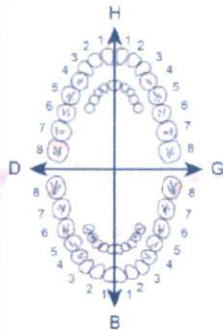
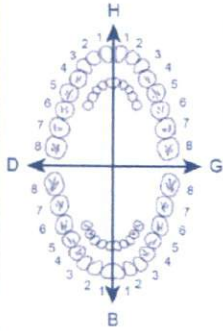
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES 	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

عيادة طب الأطفال الفردوس
CABINET MÉDICAL PÉDIATRIQUE AL FIRDAOUS

Dr. ROUISSI Abdelfettah

Pédiatre - Homéopathie
Échographie
Allergologie / Asthme
Exploration Échographique

الدكتور عبد الفتاح الرويسي

طبيب الأطفال والرضع
الطب المثلي

تشخيص وتتبع الربو والحساسية
الفحص بالصدى "الإيكوغرافيا"

NOM : **SAMANI MED IYAD**

DATE : **13/06/2022**

AGE : ans

P : 25kg

O° : 37°

45,30 x 2
- ZENTEL PRISE UNIQUE A REFAIRE APRES 15J.

S.V

91,80
PHARMACIE MAZOLA
Mme BENAZZOUL Inassam
N°51 Rue 4 Mazola
Hay Hassani - Casablanca
Tél : 05 22 98 36 89

Dr. ROUISSI ABDEL FETTAH
Pédiatre - Neuro-pédiatre
Allopathe - Homéopathe
Rés. AL FIRDAOUS Imm. T16 Appt. 2
Boulevard Administratif - Casablanca
Tél : 06 61 17 49 28 / 05 22 89 40 40

NB : le RDV de contrôle ne dépasse pas jours

Préfecture Hay Hassani : Imm. T016 Résidence Al Firdaous - Appt. n°2
Bd. Nakib Med Taib Naciri (près de tribunal justice de la famille) - Casablanca
Tél.: 0522 89 40 40 - Gsm : 06 61 17 49 28 • E-mail : a.rouissi@menara.ma
Taxe Professionnelle : 36036213

عيادة طب الأطفال الفردوس CABINET MÉDICAL PÉDIATRIQUE AL FIRDAOUS

Dr. ROUISSI Abdelfettah

Pédiatre - Homéopathie
Échographie
Allergologie / Asthme
Exploration Échographique

الدكتور عبد الفتاح الرويسي

طبيب الأطفال والرضع
الطب المثلي

تشخيص وتتبع الربو والحساسية
الفحص بالصدى "الإيكوغرافيا"

NOM : **SAMANI MED IYAD**

DATE : **10/06/2022**

AGE : ans

P : 25kg

O° : 37°

- 14,40 - DOLIPRANE 500 SACHET.
- ALGANTIL SIROP
EN ALTERNANCE TOUTES LES 4H SI FIEVRE
2,20 - OTIPAX GOUTTE 2X/J/8J.
56,40 - EFFIPRED 20MG 1CP/J X6J.
73,90 - AUGMENTIN 500 SACHET 3X/JX8J.
38,10 - ULTRA LEVURE SACHET 1S 2X/JX8J.
12,26 - SOUFRANE GOUTTE NASALE 2X/J X 8J.

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

223,26

PHARMACIE MAZOLA
N°51 Rue 4 Mazola
Hay Hassani - Casablanca
Tél : 0522 93 36 89

Dr. ROUISSI ABDEL FETTAH
Pédiatre - Neuro-pédiatre
Allopathe - Homéopathe
Rés. AL FIRDAOUS Imm. T16 Appt. 2
Boulevard Administratif - Casablanca
Tél : 06 61 17 49 28 / 05 22 99 40 40

NB : le RDV de contrôle ne dépasse pas.....jours

Préfecture Hay Hassani : Imm. T016 Résidence Al Firdaous - Appt. n°2
Bd. Nakib Med Taib Naciri (près de tribunal justice de la famille) - Casablanca
Tél.: 0522 89 40 40 - Gsm : 06 61 17 49 28 • E-mail : a.rouissi@menara.ma
Taxe Professionnelle : 36036213

5. Comment l'utiliser ?
auriculaire ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUE LOCAL / ANTI-INFLAMMATOIRE A-USAGE OTOLOGIQUE (S : Organe des sens)

Indications thérapeutiques

Traitement local des douleurs dues à certaines otites à tympan fermé :

- Otite moyenne aiguë congestive,
- Otite grippale dite phlycténulaire,
- Otite barotraumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?

N'utilisez jamais OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergiques aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez une perforation du tympan,

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

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

Autres médicaments et OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Dans les conditions normales d'utilisation, ce médicament peut, en cas de besoin, être administré au cours de la grossesse ou de l'allaitement. En l'absence de données de la grossesse et de l'allaitement, il est recommandé d'éviter l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sportifs

L'attention doit être portée sur le fait que cette spécialité peut induire une réaction anti-dopage. Des contrôles doivent être effectués.

OTIPAX®



Lot. 3625
Per.: 02 2025
BIOCODEX MAROC PPV 20.20 DH

ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable

Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

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

- Si vous êtes enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception efficace.
- Si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable.

Avant que vous/votre enfant preniez ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable, votre médecin doit savoir :

- Si votre enfant est âgé de moins de 6 ans
- Si vous/votre enfant avez une maladie hépatique
- Si vous/votre enfant avez une maladie rénale
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »)
- Si vous êtes un homme et si votre partenaire féminine est en âge d'avoir des enfants (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »)
- Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse

En cas de contact avec la peau et/ou les yeux, rincer immédiatement les zones contaminées car ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable contient de l'acide benzoïque qui peut irriter la peau et les yeux.

Convulsions et autres symptômes :

Les personnes traitées pour une infection parasitaire peuvent également avoir, sans forcément le savoir, une infection rare et grave du cerveau appelée neurocysticercose. Les symptômes incluent des convulsions (voir rubrique 4).

Tests sanguins et ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension

En raison de la possibilité de survenue d'anomalie du bilan hépatique (du foie) lors de traitement par albendazole, une surveillance sanguine élevée comme tel est le cas lors du traitement de l'infestation. Le bilan sanguin est nécessaire régulièrement avant et après le traitement. Il doit être étroitement surveillé notamment si vous présentez une anomalie hépatique. Pour favoriser son efficacité dans le traitement de l'infestation, débutez le plus tôt possible au début de l'infestation. En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin.

Température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de la lumière.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de la lumière.

la porte de ces enfants. Agiter avant utilisation.

Utiliser la notice.

6 118001 141357

Albendazole

0,4 g/10 ml

suspension buvable

N

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 45,90 DH





DOLIPRANE® 500 mg

poudre pour solution buvable
en sachet-dose

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. La substance active est :

Paracétamol 500 mg
Pour un sachet-dose

Les autres composants sont :

Benzoate de sodium, monoglycérides acétylés, PVP K30, dioxyde de titane, saccharine, sucre, arôme orange en poudre.

2. QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUvable EN SACHET-DOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES-ANILIDES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans); lire attentivement la rubrique «Posologie».

Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol: demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'PRENDRE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUvable EN SACHET-DOSE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans les cas suivants:

- allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants,
- maladie grave du foie.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER CONSEIL À VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Faites attention avec DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose:

Mises en garde

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent aussi, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique «Précautions d'emploi»).

Précautions d'emploi

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas de symptômes insuffisants ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans avis de votre médecin.
- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'insuffisance rénale.
- Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

• En cas de problèmes de nutrition (maintenu, mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose).
• L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas de diabète, d'intolérance au fructose, ou syndrome de malabsorption des sucres/isomaltase (maladies héréditaires).
Ce médicament contient du sodium. Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER CONSEIL À VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Signalez que vous ou votre enfant prenez un médicament contenant du paracétamol, car le dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Interactions avec les aliments et les boissons

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est considéré comme sûr pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Liste des excipients à effet notoire: saccharine, sucre, arôme orange en poudre.

4. COMMENT PRENDRE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUvable EN SACHET-DOSE ?

Instructions pour un bon usage : Sans ordonnance.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Posologie

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 8 ans).

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

La posologie de paracétamol dépend du poids du patient.

À titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de votre enfant, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Doliprane® 500 mg
PARACETAMOL
12 Sachets



6 118000 040330

AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
 Amoxicilline/Acide clavulanique



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou il a été prescrit à votre enfant), et le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase - code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivées). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

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

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

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

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer AUGMENTIN.

Effets indésirables et précautions

Remarque : avant d'administrer ce médicament à votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- a été traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- a uriné pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant lui administrer AUGMENTIN.

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

Sur les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent d'AUGMENTIN d'un autre médicament.

Effets indésirables nécessitant une attention particulière

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

Les analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez les faire avant de commencer le traitement.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Après la prise d'AUGMENTIN, il peut y avoir une réaction cutanée allergique est plus élevée.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, avant de recevoir ce médicament, est enceinte ou allaité, ou si elle pense être enceinte, demandez conseil à son médecin ou son pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :

- De l'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylketonurie ».
- De la Maltodextrine (glucose) : Si votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez le médecin avant de lui administrer ce médicament.
- Du potassium : en tenir compte chez les enfants suivant un régime pauvre en potassium.
- Du sodium : en tenir compte chez les enfants suivant un régime pauvre en sel, strict.

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours administrer ce médicament à votre enfant en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès du médecin ou du pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

Ces présentations ne sont généralement pas recommandées pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil au médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg :

AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou enfant.

AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon :

- Une seringue graduée vous est fournie. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant. Des informations sur la façon d'utiliser la seringue graduée sont fournies à la fin de la notice.

Pour l'AUGMENTIN en flacon, La seringue doseuse fournie avec ce médicament est graduée en kilogrammes et est uniquement réservée à l'usage d'AUGMENTIN. Chaque graduation représente 0,267 ml (ou 26,7 mg d'amoxicilline, sur la base de la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour en trois prises.

Lorsque la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour est prescrite, la graduation sur la seringue correspondra au poids de l'enfant (par exemple, pour un enfant pesant 4 kg, administrer la dose correspondant à la graduation 4 kg sur la seringue 3 fois par jour).

Pour les posologies autres que 80 mg/10 mg/kg/jour, les graduations sur la seringue ne correspondront pas au poids de l'enfant. Vous devez utiliser la graduation indiquée par le médecin ou le pharmacien.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

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

Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier l'état du foie.

Mode d'administration :

- Répétez les prises de médicament à l'heure indiquée par le médecin.
- Ne donnez pas AUGMENTIN si votre enfant a des symptômes persistants, contactez le médecin.

AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg :

- Agitez bien le flacon, avant de prendre la dose.
- Poudre des parois.
- Agitez toujours le flacon avant de prendre la dose.
- Donnez ce médicament à votre enfant.

AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg :

- Agitez bien le sachet, avant de prendre la dose.
- Versez de l'eau.
- Donnez ce mélange à votre enfant.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que prévu, consultez immédiatement votre médecin.

AUGMENTIN
 500mg/62,50mg
 12 sachets



6 118000 160243

Réactions allergiques :
 - éruption cutanée,



ULTRA-LEVURE

Saccharomyces boulardii CNCM I-745



ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules
ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable
 Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 30 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
 ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

Dans le cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Si vous êtes allergique aux autres levures,

Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,

Si vous êtes immunodéficitaire ou hospitalisé (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Précautions d'attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

Une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes.

Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable à un liquide, le liquide doit être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce micro-organisme sera détruite.

Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la notice de ces médicaments.

Si vous présentez l'un des cas suivants, consultez votre médecin :

- Température supérieure à 38°C,

- Douleurs fortes au niveau du ventre,

- Présence de sang dans les selles,

- Vomissements associés à la diarrhée,

- Résistance de la diarrhée au-delà de trois jours.

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable pourrait être utile dans le traitement de la diarrhée à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait être utile dans le traitement de la diarrhée à *Clostridium difficile*.

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).

Si vous présentez une infection unitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée et haute dose de médicaments).



6476 09/21 09/24
 BIOCODEX MAROC PPV 38.10 DH

Ne prenez jamais ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

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

- Si vous êtes enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception efficace.
- Si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable.

Avant que vous/votre enfant preniez ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable, votre médecin doit savoir :

- Si votre enfant est âgé de moins de 6 ans
- Si vous/votre enfant avez une maladie hépatique
- Si vous/votre enfant avez une maladie rénale
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »)
- Si vous êtes un homme et si votre partenaire féminine est en âge d'avoir des enfants (voir la rubrique « Grossesse et allaitement »)
- Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures efficaces et sur les risques potentiels d'une grossesse.

En cas de contact avec la peau et/ou les yeux, rincer immédiatement avec de l'eau. ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable contient de la benzalkonium, un conservateur qui peut irriter la peau et les yeux.

Convulsions et autres symptômes :

Les personnes traitées pour une infection parasitaire peuvent développer, pendant le traitement, des convulsions (voir rubrique 4).

Tests sanguins et ZENTEL 0,4 g/10 ml, suspension buvable :

En raison de la possibilité de survenue d'anomalie de la formule sanguine ou d'anomalie du bilan hépatique (du foie) lors du traitement par albendazole sur des durées longues et à dose élevée comme tel est le cas lors du traitement de la trichinellose (parasitose à trichines), un bilan sanguin est nécessaire régulièrement avant et durant le traitement. Ce bilan sanguin devra être étroitement surveillé notamment si vous présentez une maladie hépatique préexistante ou si vous avez déjà présenté une anomalie hépatique sous albendazole (voir rubrique 4).

Pour favoriser son efficacité dans le traitement des infestations à trichine, le traitement doit être débuté le plus tôt possible au début de l'infestation.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



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

PROPRIETES

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

INDICATIONS

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

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 antibiotiques
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, etc.)
- États psychotiques encore non contrôlés

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et en lipides
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement, mais réduire progressivement les doses en suivant les indications du médecin.

EFFIPRED® 20 mg

LOT 18015 5
EXP 09/2024
PPV 58DH40

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 118000 031369

soufrane[®]

thiophénecarboxylate de sodium 2 p. cent

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

- Thiophénecarboxylate de sodium (Quantité correspondante en solution)
Excipient : parahydroxybenzoate de propyle (E 216),

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution nasale pour pulvérisation

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

PRÉPARATION NASALE

(R : Système respiratoire)

DANS QUEL CAS

Ce médicament est indiqué dans les cas de rhume et de rhinite

SOUFRANE 2P.CENT
Solution pour pulvérisation nasale



6 118000 180463

16,30