

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

- 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° W19-425083

121235

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7307 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ELARFAOUI MOHAMED
 Date de naissance : 01-01-1957
 Adresse : RUE OTAYAK ABYAS
 HAY RANA es/AS
 Tél. : 0668777582 Total des frais engagés : 1002,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr SADIK FOUAD
 104, Rue Mimouza Hay Erraha
 Tél: 05 22 36 58 91 Casablanca

Date de consultation : 25/05/2022
 Nom et prénom du malade : D^r ZARBI Najat Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Céphalée - Fatigue - Douleur
 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 : 1 / 2 / 2022

Signature de l'adhérent(e) : ELARFAOUI

INPE 091122440

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
25/05/2022	AC1	1	2000	Dr. S. FOUZIA
31 MAI 2022	AC1	1	grat	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
08 JUN 2022	08/06/22	5830
	25/05/22	219,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

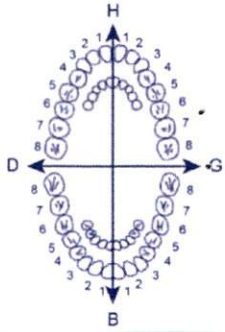
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
JAWHAR Hasna	14/06/22			6		120,00
Infirmière Diplômée d'Etat						DH
Autorisation 1663						

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 : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []
				MONTANTS DES SOINS []
				DEBUT D'EXECUTION []
				FIN D'EXECUTION []

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	<div>H</div> <div>25533412 21433552</div> <div>00000000 00000000</div> <div>D G</div> <div>00000000 00000000</div> <div>35533411 11433553</div> <div>B</div>	COEFFICIENT DES TRAVAUX	<div></div>
	<div>[Création, remont, adjonction]</div> <div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>	MONTANTS DES SOINS	<div></div>
		DATE DU DEVIS	<div></div>
		DATE DE L'EXECUTION	<div></div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur SADIK Fouzia

Médecine Générale

Echographie Générale

104, Rue Mimosas (ex Rue des Ecoles)

1^{er} Etage - Beauséjour

Casablanca - Tél. : 05 22.36.58.91

الدكتورة صديق فوزية

الطب العام

الفحص بالصدى

104, زنقة ميموزا (زنقة المدارس سابقا)

الطابق الأول - بوسيجور

الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 36.58.91

08 JUN 2022

Casablanca, le : : الدار البيضاء ، في

Mme ZARBI Najat .

130.00^{x2} - Bioric plus (0.13 de 24)

Ataliet 3 fois 1/2

112.00 - Gentamycine 1600000

(0.13) ou Gentalline 1600000

1.107 / x 0.6

112.00 - Achidigest (0.13)

1 cpl, 1/2

99.00

Immunovital 0.13

583.00

1 cpl, 1/2

PHARMACIE AD-DOHA

Avenue Stendhal Cité Plateau

Casablanca - Tél: 05 22 25 96 69

Dr. SADIK Fouzia
Médecin

104, Rue Mimosas (ex Rue des Ecoles)
Tél: 05 22 36 58 91 Casablanca

Consommer de préférence avant la fin de :
Certificat d'Enregistrement au Ministère de la Santé N°:
DA202020023501MP/20UCAv,
PPC: 99.00 DH



Immunovita
15 gélules

VITAE

Gentamycine® Llorente

Gentamicine

COMPOSITIONS

Gentamicine (DCI) sulfate
exprimé en base

2 ml
40 mg
ou 80 mg

Par ampoule de

3 ml
120 mg

4 ml
160 mg

• Excipients q.s.

FORMES ET PRESENTATIONS

Soluté injectable :

- Ampoule de 2 ml (40 mg) : Boîte unitaire.
- Ampoule de 2 ml (80 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 3 ml (120 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 4 ml (160 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322
(ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammédia - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

Pour la gentamycine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacousie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Gentamycine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamycine imposent les précautions suivantes :
- chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatininémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ;
- éviter d'associer la gentamycine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (tox. cochléovestibulaire du fœtus).

Allaitement : le passage dans le lait maternel est négligeable.

POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.

LOT 431

EXP 10/23

PPV 112DH00

actidigest[®]

en

Product Name: Actidigest

This product is not a medicine, it's a food supplement.

This product does not substitute a varied dietetic regime essential to a balanced food regime and a healthy living.

Don't exceed the advisable daily intake.

Keep out of the reach and sight of children.

Consumer's Information: Food supplement based on plant extracts, enzymes, lactobacillus and fructooligosaccharides.

Category: Food Supplement

Ingredients per 2 tablets: Acacia fiber gum 300 mg; Fructooligosaccharides 200 mg; Pineapple extract (*Ananas comosus* L.) 133,9 mg; Papaya extract (*Carica papaya* L.) 133,9 mg; Vegetable coal 125,6 mg; Ginger extract (*Zingiber officinale* Roscoe - 5% gingerol) 73,64 mg; Green anise extract (*Pimpinella anisum* L.) 22 mg; Fennel extract (*Foeniculum vulgare* Mill.) 22 mg; *Lactobacillus acidophilus* microencapsulated 100×10^9 cfu/g 4,2 mg; *Lactobacillus rhamnosus* microencapsulated 100×10^9 cfu/g 3,4 mg; *Bifidobacterium longum* microencapsulated 100×10^9 cfu/g 2,1 mg; Fillers: microcrystalline cellulose, tricalcium phosphate; Anti-caking agent: mono, di, triglycerides of fatty acid, magnesium stearate, silicon dioxide; Glazing agents: hydroxypropylmethylcellulose, microcrystalline cellulose, stearic acid; Colorants: titanium dioxide, yellow iron oxide, indigo carmine.

Presentation: Box with 40 tablets of 740,0 mg.

Nutritional Suggestion: Take 1 tablet before lunch and 1 tablet before dinner. Recommended daily dose: 2 tablets per day.

Precautions: Not recommended during pregnancy and breastfeeding. It should not be taken by children under 12 years old.

Not recommended if allergic to any of the products (green anise, anethole or pineapple).

If you are taking anti-coagulant drugs (warfarin) or other medications, consult your doctor or pharmacist before use.

Adverse Reactions: There may be an allergic reaction to some of the ingredients (green anise, carrot, celery and other plants of the Apiaceae Family).

ommer de préférence avant fin:

fore

atch:

01 Av:

03/2024

8130

ACTIDIGEST

PVC: 112,00 DK

Lot:

A090G

Tangelab

BIOTIC PLUS®

Amoxicilline + Acide clavulanique

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE Biotic Plus®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic Plus® ?
3. COMMENT PRENDRE Biotic Plus® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER Biotic Plus® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE Biotic Plus®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classa pharmacothérapeutique

- Amoxicilline : Antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.
- Acide clavulanique : puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

Elles sont limitées aux infections causées par les germes sensibles, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles, en particulier les germes producteurs de bêta-lactamases.

Biotic Plus® est particulièrement conseillé dans les infections suivantes :

- Sinusite bactérienne aiguë (diagnostiquée de façon appropriée), angines récidivantes, otite moyenne aiguë, exacerbation de bronchite chronique, pneumonie aiguë communautaire, cystite, pyélonéphrite, infections de la peau et des tissus mous, en particulier cellulite, morsures animales, abcès dentaire sévère avec propagation de cellulite, infections des os et des articulations, en particulier ostéomyélite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic Plus® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise des médicaments

Ne prenez jamais Biotic Plus® dans les cas suivants :

- Si vous avez une allergie ou des antécédents d'allergie aux pénicillines et aux céphalosporines, ou une hypersensibilité aux autres composants contenus dans Biotic Plus®.
- Si vous avez des antécédents d'ictère / si vous souffrez d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline / acide clavulanique (poudre pour suspension buvable (tous dosages)).
- Si vous êtes atteints de phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartame.

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

Faites attention avec Biotic Plus® :

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnellement sévères et parfois fatales. Un interrogatoire préalable est nécessaire.
- Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.
- L'utilisation concomitante d'allopurinol pendant le traitement par amoxicilline peut augmenter la probabilité de survenue de réactions cutanées allergiques.
- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
- L'association amoxicilline/acide clavulanique doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant des signes d'insuffisance hépatique.
- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.
- En cas de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller les fonctions hépatique et rénale.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Biotic Plus® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations déconseillées : - Méthotrexate : augmentation des effets et de la toxicité hématologique du méthotrexate par inhibition de la sécrétion tubulaire rénale par les pénicillines.

Associations à prendre en compte :

- Allopurinol : risque accru de réactions cutanées.
- Anticoagulants oraux : surveiller avec attention le temps de Quir et l'INR.

- Probenécide : L'utilisation concomitante de probénécide peut conduire à une augmentation prolongée de la concentration sanguine d'amoxicilline, mais pas de l'acide clavulanique.

Interactions avec les aliments et les boissons : sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives : sans objet

Grossesse et allaitement :

Grossesse : l'association amoxicilline-acide clavulanique peut être prescrite pendant la grossesse si besoin.

Prendre conseil auprès de son médecin ou bien de son pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement : Le passage de l'association amoxicilline-acide clavulanique dans le lait maternel est faible et les quantités ingérées sont inférieures aux doses thérapeutiques. En conséquence, l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique.

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Biotic Plus® peut provoquer des effets indésirables (par ex., réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de réduire la capacité à conduire.

- Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- Biotic Plus® enfant et nourrisson contient de l'aspartame, qui est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE Biotic Plus® ?

Veillez 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 (Exprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normoalé (poids > 40 kg) :

2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en 2 prises dans les indications suivantes :

- Sinusites maxillaires aiguës ;
- Angines récidivantes, amygdalites chroniques ;
- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;
- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;
- Parodontites.

• 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g) en 3 prises dans les indications suivantes :

- Autres formes de sinusites ;
- Otites moyennes aiguës ;
- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles ;
- Infections des voies respiratoires basses ;
- Infections streptococciques ;
- Pneumopathies chroniques, troubles de la

Adulte insuffisant

Clairance de la

entre 10 et 3

sachets toutes

< 10 ml/min ;

conditions d'u

Sujet âgé ; pa

créatinine est

Sachets 500 m

100 mg Nourri

Adultes et enf

ne sont généra

enfants pesant 40

• Enfants pesant mo

BIOTIC PLUS 1g/125 mg

Poudre pour suspension livrée en sachet

Bouteille de 10 sachets P.P.V. 130,00 DH

6 118800 191742

BIOTIC PLUS®

Amoxicilline + Acide clavulanique

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE Biotic Plus®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic Plus® ?
3. COMMENT PRENDRE Biotic Plus® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER Biotic Plus® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE Biotic Plus®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classa pharmacothérapeutique

- Amoxicilline : Antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.
- Acide clavulanique : puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

Indications thérapeutiques

Elles sont limitées aux infections causées par les germes sensibles, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles, en particulier les germes producteurs de bêta-lactamases.

Biotic Plus® est particulièrement conseillé dans les infections suivantes :

- Sinusite bactérienne aiguë (diagnostiquée de façon appropriée), angines récidivantes, otite moyenne aiguë, exacerbation de bronchite chronique, pneumonie aiguë communautaire, cystite, pyélonéphrite, infections de la peau et des tissus mous, en particulier cellulite, morsures animales, abcès dentaire sévère avec propagation de cellulite, infections des os et des articulations, en particulier ostéomyélite. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Biotic Plus® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise des médicaments

Ne prenez jamais Biotic Plus® dans les cas suivants :

- Si vous avez une allergie ou des antécédents d'allergie aux pénicillines et aux céphalosporines, ou une hypersensibilité aux autres composants contenus dans Biotic Plus®.
- Si vous avez des antécédents d'ictère / si vous souffrez d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline / acide clavulanique (poudre pour suspension buvable (tous dosages)).
- Si vous êtes atteints de phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartame.

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

Faites attention avec Biotic Plus® :

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnellement sévères et parfois fatales. Un interrogatoire préalable est nécessaire.
- Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.
- L'utilisation concomitante d'allopurinol pendant le traitement par amoxicilline peut augmenter la probabilité de survenue de réactions cutanées allergiques.
- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
- L'association amoxicilline/acide clavulanique doit être utilisée avec prudence chez les patients présentant des signes d'insuffisance hépatique.
- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.
- En cas de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller les fonctions hépatique et rénale.
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Biotic Plus® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Associations déconseillées : - Méthotrexate : augmentation des effets et de la toxicité hématologique par le méthotrexate par inhibition de la sécrétion tubulaire rénale par les pénicillines.

Associations à prendre en compte :

- Allopurinol : risque accru de réactions cutanées.
- Anticoagulants oraux : surveiller avec attention le temps de Quick et l'INR.

- Probenécide : L'utilisation concomitante de probénécide peut conduire à une augmentation prolongée de la concentration sanguine d'amoxicilline, mais pas de l'acide clavulanique.

Interactions avec les aliments et les boissons : sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : sans objet

Grossesse et allaitement :

Grossesse : l'association amoxicilline-acide clavulanique peut être prescrite pendant la grossesse si besoin.

Prendre conseil auprès de son médecin ou bien de son pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement : Le passage de l'association amoxicilline-acide clavulanique dans le lait maternel est faible et les quantités ingérées sont inférieures aux doses thérapeutiques. En conséquence, l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique.

Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Biotic Plus® peut provoquer des effets indésirables (par ex., réactions allergiques, vertiges, convulsions) susceptibles de réduire la capacité à conduire.

- Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- Biotic Plus® enfant et nourrisson contient de l'aspartame, qui est une source de phénylalanine. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients atteints de phénylcétonurie.

- Tenir compte de la teneur en sodium dans la poudre en suspension et sachets, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- En raison de la présence de lactose, la forme poudre pour sachets est contre-indiquée en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

3. COMMENT PRENDRE Biotic Plus® ?

Veillez 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 (Exprimée en Amoxicilline)

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription de votre médecin traitant. En général :

Comprimés 500 mg, Sachets 500 mg et Sachets 1 g Adulte :

Adulte normoalé (poids > 40 kg) :

- 2 g/jour (4 comprimés, 4 sachets à 500 mg ou 2 sachets à 1 g) en 2 prises dans les indications suivantes :

- Sinusites maxillaires aiguës ;
- Angines récidivantes, amygdalites chroniques ;
- Surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention ;
- Exacerbations de bronchopneumopathies chroniques ;
- Parodontites.

- 3 g/jour (6 comprimés, 6 sachets à 500 mg ou 3 sachets à 1 g) en 3 prises dans les indications suivantes :

- Autres formes de sinusites ;
- Otites moyennes aiguës ;
- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles ;

- Infections des sinusites bactériennes.

- Infections streptococciques.

- Pneumopathies chroniques, troubles de la

- Traitement d'adulte insuffisant

- Clairance de la créatinine de 10 à 30 ml/min

- Sujet âgé ; pa

- créatinine est

- Sachets 500 mg

- 100 mg Nourri

- Adultes et enf

- ne sont généra

- enfants pesant 40

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

- Enfants pesant mo

BIOTIC PLUS 1g/125 mg

Poudre pour suspension livrée en sachet

Bouteille de 10 sachets P.P.V. 130,00 DH

6 118800 191742

Docteur SADIK Fouzia

Médecine Générale

Echographie Générale

104, Rue Mimosas (ex Rue des Ecoles)

1^{er} Etage - Beauséjour

Casablanca - Tél. : 05 22.36.58.91

الدكتورة صديق فوزية

الطب العام

الفحص بالصدى

104، زنقة ميموزا (زنقة المدارس سابقا)

الطابق الأول - بوسيجور

الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 36.58.91

Casablanca, le : الدار البيضاء ، في :

25 MAI 2022

Mme ZARBI Najat.

- Kelafer (ou) Tandyféon 80

1cp / à midi

97.00 - Vit D Noreu 200 mg

PHARMACIE AD-DOHA
Avenue Stendhal Cité Plateau
Casablanca - Tél: 05 22 25 96 69

10cp / à l'après-midi

Vit C 1g

1cp / après le Floem

47.90 - Anafranil 25mg (a.i.B)

1cp le soir

Megaflor 500mg (a.i.B)

1cp 2 fois / à l'après-midi

10cp / à l'après-midi

Dr. SADIK Fouzia
Médecin
104, Rue Mimosas (ex Rue des Ecoles)
Tél: 05 22 36 58 91 Casablanca

7 74.80

219.70

NOUVEAU
COMPTE
GOUTTES

VITEA
D3

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE
À BASE DE VITAMINE D3
NATURELLE EN GOUTTES

Flacon compte-gouttes
20ml / 580 gouttes

inférieure de l'étui.

N° DA20181807657DMP/2018 CAVI
N° CE 2016-8-289 obtenu le 13/08/2016
Certificat Export : 17/31/045
PPC : 97,00 Dh

Flacon compte-gouttes
Volume net :

20 ml / 580 gouttes





Y Comment «prendre» et «utiliser» Anafranil ?
 Votre médecin fixe la dose qui convient le mieux à votre cas.
 Anafranil ne doit être pris que sur prescription du médecin.
 Les troubles anxieux, les troubles obsessionnels ou compulsifs, les
 Les comprimés sécables (Divitabs) d'Anafranil peuvent être coupés mais
 ne sont pas croqués.
 Le traitement ne doit être arrêté ou interrompu qu'avec l'accord du médecin
 traitant.
 Votre anxiété peut éventuellement s'intensifier au début du traitement de
 troubles paniques ou anxieux, mais ces phénomènes disparaissent.
 Les troubles anxieux chroniques et la dépression doivent être traités par
 l'Anafranil sur une période prolongée; c'est le médecin qui en déterminera la

- [illegible]

Anafranil® 25 mg
30 dragées



LOT:M21134
EXP:AQU 2024
PPV:47.90 DH

est presque l'équivalent de prendre du tétra cyclique. Si vous ne pouvez pas le prendre, consultez votre médecin. La prise de ce médicament pendant la grossesse peut être dangereuse pour le fœtus. Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin. La prise de ce médicament pendant l'allaitement peut être dangereuse pour le bébé. Si vous envisagez de l'allaiter, consultez votre médecin. La prise de ce médicament pendant la conduite de votre véhicule peut être dangereuse. Si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin. La prise de ce médicament pendant la conduite de votre véhicule peut être dangereuse. Si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin.

Précaution : si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

vous arrêtez de prendre MEGAFLOX® :

est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Essayez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique gonflement (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;

inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans des très rares cas) ;

réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

réaction anaphylactique (pouvant se manifester par l'apparition d'une éruption cutanée, un angio-œdème, des difficultés à respirer) ;

choc anaphylactique (pouvant se manifester par l'apparition soudaine d'une respiration sifflante, un gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou de l'ensemble

du corps, un évanouissement, des difficultés à avaler) ;

maladie sérique (pouvant se manifester par une fièvre, un gonflement, une éruption cutanée et une augmentation de volume des ganglions lymphatiques) ;

troubles psychiatriques (réactions psychiatriques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) ;

pancréatite (inflammation du pancréas) à l'origine d'intenses douleurs dans le haut de l'estomac, souvent accompagnée de nausées et vomissements ;

maladie du foie, y compris inflammation du foie (hépatite), destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique

peuvent mettre en jeu la vie du patient ;

éruptions cutanées étendues caractérisées par des vésicules et un décollement de la peau autour de la bouche, du nez, des yeux, des organes génitaux ou sur l'ensemble du

corps (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell) ;

• douleurs et/ou faiblesse musculaire, inflammation des articulations - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la

main - engourdissement et/ou faiblesse musculaire au niveau des extrémités ;

• rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque

observé sur un ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur

• éruption cutanée caractérisée par des vésicules et une rougeur

• troubles de la vision incluant troubles de la vision des couleurs

• veuillez informer votre médecin ou pharmacien si l'un

des effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne

sur 100) :

• nausées, diarrhée ;

• douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter

sur 100 personnes) :

• surinfections fongiques (dûes à des champignons) ;

• concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules

blancs) ;

• perte d'appétit (anorexie) ;

• hyperactivité, agitation ;

• maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles de

la vision, vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que,

augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang ;

• éruption cutanée, démangeaisons, urticaire ;

• douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;

• altération de la fonction rénale ;

• sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre ;

• élévation du taux de phosphatases alcalines sanguines (une substance présente

dans le sang) ;

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne

sur 1000) :

• modification du nombre des globules rouges ou de certains globules blancs

présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes) ;

• augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, hallucinations ;

• fourmillements, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges ;

• bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition ;

• accélération des battements cardiaques (tachycardie) ;

• dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement ;

• essoufflement, y compris symptômes asthmatiques ;

• troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite ;

• sensibilité à la lumière ;

• douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes ;

• insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires ;

• rétention d'eau, transpiration excessive ;

• augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

• diminution d'un certain nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs

Megaflox® 500 mg
10 Comprimés pelliculés

