

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

- Reclamation : 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 061581

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13.121 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Joudet Mohammed Rédo
 Date de naissance : 23/10/89
 Adresse :
 Tél. : 0661776408 Total des frais engagés : 537,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28/06/22
 Nom et prénom du malade : Joudet Had
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
 Nature de la maladie : fièvre
 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 28/06/22
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



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
28/06/22	C		300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Jawhar BEL HADJER S. Dr. En Pharmacie 12, Rue Lamine De France Ville Tél et Fax : 95 14 000000	28/06/22	237,70
INPE:092035401		

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

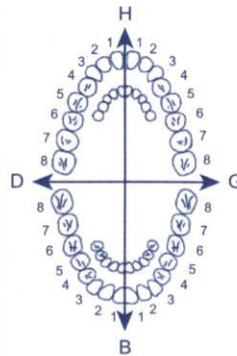
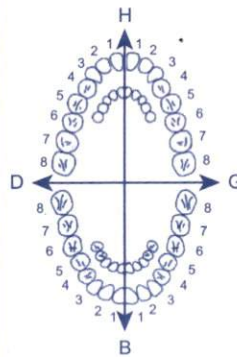
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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>H</td> <td></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>B</td> <td></td> </tr> </table> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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																		
				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

Dr Hanane Benkhadra Benabderrazik

pédiatre spécialiste

diplômée de la faculté de médecine de Liège Belgique,

Cabinet.



de pédiatrie

الدكتورة حنان بنخضراء بنعبد الرزاق

اختصاصية في أمراض الأطفال والرضيع

خريجة كلية الطب بليبج (بلجيكا)

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Enterogermina 2 milliards
susp b 10 fl 5 ml
P.P.V : 60,00 DH



CASABLANCA, le 28.06.2022

Nourrisson JOUDAT Hady

Age : 8 mois 9 jours

Poids : 10,63 Kg

1 AUGMENTIN 100 mg/12,5 mg p ml pdre p susp buv Enf : FI/60ml

2 boîtes

1 dose/ kg le matin, à midi et le soir, au cours du repas, pendant 8 jours.

2 ENTEROGERMINA

1 dose 2/ j 5 jours

3 DOLIPEDIATRIQUE

1 dose/kg toutes les 6 heures pendant 2 jours

4 NURODOL SIROP

Prendre 1 dose/kg le matin, à midi et le soir, pendant 2 jours.

Dr Hanane BENKHADRA

416, Anoual Capital center, Bd Abdelmoumen angle Bd. Anoual entrée A, Bureau N° 9 1^{er} étage - Tél : 05 22 86 37 27 / Cabinet: 06 59 93 11 11

المستعجلات : 06.63.05.28.12 — Sur rendez-vous —

benkhadranan@gmail.com — Urgence : 06.63.05.28.12 — Sur rendez-vous —



administration orale).

Sucre (saccharose) : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur la seringue par

UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS.

taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

DE VOTRE PHARMACIEN.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU

dosateur.

de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur le système

- En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière

médecin avant de prendre du paracétamol.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre

de votre médecin.

insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité

PRECAUTIONS D'EMPLOI

(cf. chapitre posologie).

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent

immédiatement votre médecin.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

- Maladie grave du foie.

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants.

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ATTENTION!

médecin ou à votre pharmacien.

différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre

ans); lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 30 kg (environ de la naissance à 10

telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Antalgique, antipyrétique.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Soluble buvable, flacon de 90 ml.

FORME PHARMACEUTIQUE

arôme caramel vanille, eau purifiée q.s.p. 100 ml de soluté buvable.

parahydroxybenzoate de m

Excipients : macrogol 6000,

Paracétamol 3 g

COMPOSITION

SOLUTE BUVA

PARACETAMOL

PEDIATRIQUE

Doli

6 118000 040965

PARACETAMOL 3% SOLUTE BUVA 90 ml

PER 05/25

PPV 17DH50

6717 107

6 118000 040965

PARACETAMOL 3% SOLUTE BUVA 90 ml

PEDIATRIQUE

Doli

6 118000 040965

PARACETAMOL 3% SOLUTE BUVA 90 ml

PEDIATRIQUE

Doli

6 118000 040965

Nurodol[®]

20mg/ml
enfants & nourrissons
Suspension buvable en flacon

avec seringue graduée en Kg

20 mg
.....gspl ml

et antipyrétique.

fièvre, état grippaux, douleurs dentaires et courbatures.

de ce médicament ou d'un médicament apparenté.



00,60

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Lupus érythémateux disséminé.

AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, CONSULTER VOTRE MÉDECIN, EN CAS :

- d'antécédent d'asthme associé à une maladie chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans les nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (cf. contre-indications).

- lors de la vaccination, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

- de traitement anticoagulant concomitant : Ce médicament peut entraîner des hémorragies gastro-intestinales ou des ulcères/perforations.

- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien).

- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

- d'intolérance au fructose, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares). Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué en raison de la présence de saccharose et de sorbitol.

AU COURS DU TRAITEMENT :

- en cas de troubles de la vue, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.

- en cas d'hémorragie gastro-intestinale, ARRÊTER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

En cas de diabète ou de régime hypoglycémique (pauvre en sucre), tenir compte de la teneur en saccharose (0,5 g par ml).

c) CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de la vue.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

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

4. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale
RÉSERVÉ AU NOURRISSON ET À L'ENFANT, DE 6 MOIS À 12 ANS (SOIT ENVIRON 40 KG).



PPV: 70,60 DH
 LOT: 649287
 PER: 02/2024



AUGMENTIN 100mg/12.50mg/ml
 Poudre pour suspension buvable 60 ml



AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson
 suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, po
 suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre po
 buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
 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 d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). Ne 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'association de ces deux molécules agit à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). 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 A 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 4,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave (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.

Avertissements et précautions

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urine pas régulièrement.

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

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

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

Reactions nécessitant une attention particulière

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

Tests sanguins et urinaux

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) qu'il prend AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Si votre enfant prend ou a récemment pris un autre médicament, parlez-en à son médecin ou au pharmacien.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allérgique est plus élevé.

Si votre enfant prend du probionique (en traitement de la goutte), son médecin peut décider d'ajuster la dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Gros
 Si vis
 être i
 midi
 AUGI
 • Di
 • De
 • De la Mallo
 • Du potassiu
 • 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 plus 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 le fonctionnement de son foie.

Mode d'administration :

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon :

- Agitez bien le flacon, avant l'ouverture et avant la reconstitution, afin de détacher la poudre des parois.
- Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.
- Donnez ce médicament à votre enfant au cours d'un repas.

AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement le médecin ou le pharmacien. La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN par votre enfant peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en au médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de donner AUGMENTIN à votre enfant :

Si vous avez oublié de donner une dose à votre enfant, administrez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de lui administrer la dose suivante. N'administrez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de lui administrer.

Si votre enfant arrête de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de donner AUGMENTIN à votre enfant jusqu'à la fin du traitement, même s'il se sent mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Reactions nécessitant une attention particulière

Reactions allergiques

- éruption cutanée,

est enceinte ou allaite, ou si elle pense ou son pharmacien avant de prendre ce

tylamine. Celle-ci peut être nocive chez l'hyaluronate.