

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0010251

125803

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5230 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : SADDOUNI Jaber  
 Date de naissance : 01-01-1953  
 Adresse : RESIDENCE ATTADAMOUNE Rue 5  
 n° 36, EL OULFA CASABLANCA  
 Tél. : Total des frais engagés : 326,56 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 20/06/22  
 Nom et prénom du malade : Jaber Saddouni  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie :  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le : 30/06/2022

Signature de l'adhérent(e) :

## 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

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

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL BACHA Dr Naguib Nadia 334, Bd Saeed Daoura Oulfa - Casablanca Tél : 05 20 00 25 95	30062022	176,30

# 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, la nature des soins, 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	
				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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 35533411 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[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

EXPERT ASSERMENTÉ PRES LES TRIBUNAUX  
Diplômé de l'Université de Montpellier 1  
PREVENTION ET DEPISTAGE EN GYNECOLOGIE  
ECHOGRAPHIE

خبير محلف لدى المحاكم  
خريج جامعة مونتبيلي 1  
الفحص بالصدى

Casablanca, le

20/06/22

El RASSOUFI Amina

DR. CHAFIK FOUAD  
M.D.E.C. EXPERT  
Bd. Oued Oum Errabii Rue  
N° 4 - Oulfa - CASABLANCA  
Tél: 05 22 90 51 65

4.5

4.5

4.5

DR. CHAFIK FOUAD  
M.D.E.C. EXPERT  
Bd. Oued Oum Errabii Rue  
N° 4 - Oulfa - CASABLANCA  
Tél: 05 22 90 51 65

116,00

- Splein fœtal (16 cm)

36,60

- Bébastone

23,90

- Polony

176,50

PHARMACIE NAGUIB  
Dr Naguib Nadia  
334, Bd Oued Daoura  
Oulfa - Casablanca  
Tél: 05 20 00 25 95



# SAPHIR®

## 1 g/125 mg,

Poudre pour suspension  
buvable en sachet

Boîte de 12, 16 et 24 sachets  
(DCI : Amoxicilline / Acide  
Clavulanique)



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

**• Garder 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.**

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 16 et 24 sachets.

### COMPOSITION :

#### Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline.....1000 mg  
Clavulanate de potassium et Silicone dioxyde, quantité correspondant à acide clavulanique.....125 mg

**Excipients :** q.s.p un sachet

**Excipients à effet notoire :** Saccharose, Potassium, Sodium.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

SAPHIR 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 inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

### INDICATIONS :

SAPHIR 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.

### CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

**Ne prenez pas SAPHIR si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.

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

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de SAPHIR ou un autre médicament.

### Reactions nécessitant une attention particulière

SAPHIR peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez SAPHIR, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans l'effets non souhaités et gênants ».

### Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez 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 (ier) que vous prenez SAPHIR. En effet, SAPHIR peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

### Informations importantes concernant certains composants de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

• Ce médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de SAPHIR.

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

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

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

### Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

### Sportifs

Sans objet.

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

SAPHIR peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si l'est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

### COMMENT PRENDRE SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

#### Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

#### Posologie

→ Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

→ Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets SAPHIR 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

→ Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

#### Comment administrer SAPHIR ?

• Juste avant la prise de SAPHIR, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau

• Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas SAPHIR pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de SAPHIR peut entraîner

# **BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible**

## **BETASTENE 0,05 %, solution buvable**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

### **PRESENTATIONS**

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.  
BETASTENE 0,05 % solution buvable : Flacon de 30 ml.

### **COMPOSITION**

**Substance active :** Bétaméthasone.

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de bétaméthasone par comprimé.

BETASTENE 0,05 % solution buvable, contient 0,05 g de bétaméthasone par 100 ml de solution.

### **Excipients :**

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible

BETASTENE 0,05 % solution buvable, q.s.p 100 ml de solution buvable.

### **CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Glucocorticoïde - usage systémique.

### **INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### **CONTRE-INDICATIONS**

N'utilisez jamais Bétastène dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants,
- phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame dans la forme comprimé.

### **MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### **Avant le traitement :**

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladies parasitaires.

### **Pendant le traitement :**

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

### **INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépriidol, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, terféndine).

### **INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS**

Sans objet.

### **INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTO-MEDICAMENTS ET THERAPIES ALTERNATIVES**

Sans objet.

### **GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

#### **Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que si la nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin. La nécessité de poursuivre ce traitement pendant la grossesse.

#### **Allaitement**

L'allaitement est à éviter pendant le traitement.

## Polery adultes 200ml, sirop

### Codéine base – Extrait fluide d'Erysimum

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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.

#### Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

Codéine.....	0.064g
Extrait fluide d'Erysimum.....	2.400g
Benzoate de sodium.....	0.236g
Nipagine.....	0.130g
Extrait de polygala.....	2.400g
Arome noyau.....	0.750g
Acide citrique anhydre.....	0.020g
Sucre semoule.....	48.000g
Eau déminéralisée.....	q.s.p 100g

**Excipients à effet notoire :** Saccharose, Alcool, Nipagine.

#### Forme pharmaceutique et présentation :

Sirop en flacon en verre brun type III avec bouchon en Aluminium, flacon de 200 ml

#### Classe pharmacothérapeutique :

**ANTITUSSIF OPIACE**

**(R : système respiratoire)**

**Codéine :** alcaloïde de l'opium; antitussif d'action centrale, ayant un effet dépresseur sur les centres respiratoires.

**Erysimum :** phytothérapie à visée antitussive.

#### Indications :

Traitement symptomatique des toux non productives gênantes

#### Mode, voie d'administration et posologie :

**RESERVE A L'ADULTE ET A L'ADOLESCENT DE PLUS DE 15 ANS.**

Voie orale.

1 cuillère à soupe (15 ml) contient 11,8 mg de codéine.

Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où survient la toux. Les prises doivent être espacées de 6 heures minimum. En l'absence d'autre prise médicamenteuse apportant de la codéine ou tout autre antitussif central, la dose quotidienne de codéine à ne pas dépasser est de 120 mg chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans et de plus de 50 kg de poids corporel.

#### La posologie usuelle est :

• Adulte et adolescent de plus de 15 ans (plus de 50 kg de poids corporel) : 1 cuillère à soupe (15ml) par prise à renouveler au bout de 6 heures en cas de besoin, sans dépasser 4 prises par jour.

L'utilisation de POLERY ADULTES n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée.

#### Populations spécifiques

Chez le sujet âgé ou en cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera diminuée de moitié par rapport à la posologie conseillée chez l'adulte et pourra éventuellement être augmentée en fonction de la tolérance et des besoins.

#### Contre-indications :

• Allergie (hypersensibilité) aux substances actives ou à l'un des excipients, insuffisance respiratoire, Toux de l'asthmatique, Allaitement, Patients connus comme étant des métaboliseurs ultrarapides des substrats du CYP2D6, en association avec les agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine).

D'une façon générale, la codéine est contre-indiquée chez les enfants de moins de 12 ans en raison d'un risque accru d'effets indésirables graves pouvant engager le pronostic vital

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

#### Effets indésirables :

Aux doses thérapeutiques, les effets indésirables de la codéine sont comparables à ceux des autres opiacés, mais ils sont plus rares et modérés.

#### Possibilité de :

• Constipation, somnolence, états vertigineux, nausées, vomissements.

#### Rarement :

• bronchospasme, réactions cutanées allergiques, dépression respiratoire.

**Aux doses supra-thérapeutiques :** il existe un risque de dépendance et de syndrome de sevrage à l'arrêt brutal, qui peut être observé chez l'utilisateur et chez le nouveau-né de mère toxicomane.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Mises en garde et précautions d'emploi :

#### Mises en garde spéciales

**ATTENTION : Le titre alcoolique de ce médicament est de 2° (2% V/V) soit 369 mg d'alcool (éthanol) par cuillère à soupe (15 ml) de sirop.**

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Ce médicament contient 9 g de saccharose par cuillère à soupe (15 ml) dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète. Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients souffrant d'une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption de glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase. Ce médicament contient du nipagine et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées). Il est illogique d'associer un expectorant ou mucolytique à un traitement antitussif. Si la toux résiste à un antitussif administré à une posologie usuelle, on ne doit pas procéder à un traitement spécifique. Les effets indésirables graves, qui sont un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.