

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Nº M21- 069095

13/6/36

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3865

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : AOUZAL THAHLI

Date de naissance : 20 - 06 - 73

Adresse :

Tel. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin

Date de consultation : 08/Sept/2022

Nom et prénom du malade : Aouzal Thahli

Age : 49

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : AFI

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Nephrite

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVE 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
18 Sept 2021 (63)			250.00	25, 26, Rue 24, 2ème Etage, Casablanca Hay Oula - Casablanca Garni : 66 19 91 42 - Tel: 05 22 83 07 70

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE DATTIER 49 A Lotissement Hdi Fatah 5 15 sasfa - Casablanca 01 0631 11 00279	08.10.22	208.160

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

Docteur Asmaâ ZAIDANI

Spécialiste en Pédiatrie

Allergologie Pédiatrique

(Sur Rendez-vous)



الدكتورة أسماء الزيadiani

اختصاصية في أمراض الطفل والرضيع
أمراض الحساسية والربو (الضيق) عند الأطفال

(العنوان باللغة)

08 Sept 2022

Casablanca, le :

8 aout
32,5100

L'eff Arouzat Inare.

1. Zanox $\text{Sach } 1\text{kg}$
68,00 x 2

1 Sach x 31' Sde Fes

2 Ddupane Sach Prosys

1 Sach x 41' Sdt 2900

3. Bio mylah $\text{Sach } 1\text{kg}$

40,00

Steem x 31' Sdt 1900 (aperi
repen)

4. Quexol $\text{Sach } 1\text{kg}$

32,60

100c x 31' Sdt 0750

25, الطابق الثاني، شارع مصطفى مطرات، تجنيئة مولاي التهامي، حي الألفة (بجانب صيدلية الأطفال)، الدار البيضاء

25, 2ème Etage, Bd Mustapha Salamat, Lot. Mly Thami, Hay Oulfa (à côté de la pharmacie ATFAL) Casablanca

E-mail : dr.zaidani.a@gmail.com - WhatsApp : 0666 19 91 42 - البريد الإلكتروني : Tél : 0522 89 07 70

PHARMACIE DATTIER
7498 Lotissement Hay Fatah 5
Casablanca - Tél : 0631 11 98 27 8

الدكتورة أسماء زيداني
Dr. Asmaâ ZAIDANI
Tél : 0522 89 07 70
Casablanca - 25, 2ème Etage, Bd Mustapha Salamat, Lot. Mly Thami, Hay Oulfa (à côté de la pharmacie ATFAL)

MUXOL® 0.3%
Solution Buvable en flacon de 125 ml et 250 ml
Chlorhydrate d'ambroxol

Veuillez lire attentivement cette notice. Vous devez toujours prendre ce médicament sur ordonnance d'un médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter si vous avez des questions.
- Adressez-vous à votre pharmacien si vous ressentez l'un des effets indésirables non mentionnés dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre pharmacien si vos symptômes persistent ou si vous avez plus de 10 jours.

Que contient cette notice:

1. Qu'est-ce que MUXOL 0.3 %
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre MUXOL 0.3 %
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver MUXOL 0.3 %
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE MUXOL 0.3 %

Classe pharmaco-thérapeutique : Traitement des troubles de la sécrétion bronchique aiguës et des épisodes de toux. Ce médicament est un expectorant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

Ne prenez jamais MUXOL 0.3 % :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6.

• Ne donnez pas Muxol à votre enfant de moins de 2 ans.

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

Faites attention avec MUXOL 0.3 %, solution buvable :

Des cas de réactions cutanées graves ont été signalés lors de l'administration d'ambroxol. Si une éruption apparaît sur votre peau (y compris des lésions des muqueuses, par exemple au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux, des organes génitaux), arrêtez de prendre MUXOL, solution buvable et contactez immédiatement votre médecin.

Prévenez votre médecin avant de commencer à prendre Muxol, solution buvable si vous avez une maladie du foie ou une maladie des reins.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avalez ou suivez tout autre médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez de prendre Muxol et contactez immédiatement votre médecin.

Demandez conseil à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

MUXOL 0.3 %, solution buvable contient du sorbitol.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, il est possible que vous ayez été diagnostiquée(e) avec une intolérance à la fructose. Si vous avez été diagnostiquée(e) avec une intolérance à la fructose, parlez-en à votre pharmacien. Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et urinaire. Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent également provoquer des réactions d'intolérance.

3. COMMENT PRENDRE MUXOL 0.3 %, solution buvable

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre pharmacien ou votre pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 2 cuillères à café deux fois par jour.

2 à 5 ans : 1 cuillère à café deux fois par jour.

Mode d'administration

PPV (DH) :

LOT N° :
0 7 8

UT. AV. :

32,60

موكسول
— أمبروكسول —

بدون سكر

MUXOL®
Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



6 118000 080572

AMM N° 50/19 DMP/21/NRO

Vérifiez

contient des informations importantes pour vous.

ou par

z un effet

en après

affections

ex

Da

Di

La

co

nécessité

ns sucre

lérisé par

ment.

dées).

BIOMYLASE®
Comprimés pelliculés ; Boîte de 24
Sirop ; Flacon de 125 ml
Alpha-amylase

- 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Comprimé :	P
Alpha-amylase	P
*Soit 214.29 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé.	30
Excipients	q.s.
Sirop :	P
Alpha-amylase	P
*Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop.	200
Excipients	q.s.

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Comprimé : Saccharose et Jaune orangé S (E110)
 Sirop : Saccharose, Glycerol, Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes.
 DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT
 Ce médicament est indiqué dans les maux de s

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Posologie

• **Comprimé :**

Adulte: 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours d

• **Sirop :**

Adulte: 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour

Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg): 2 cuillères à soupe

Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg): 1 cuillère à soupe

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés, sans les croquer, avec un peu d'eau.

Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement.

En l'absence d'amélioration comme en cas de rhume, ne pas prolonger le traitement.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ne prenez jamais BIOMYLASE :

• En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

BIOMYLASE® 200 U.CEIP/ml

Sirop 125 ml



6 118000 120742

200 U.CEIP/ml

40,00



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

• Gardez cette notice, vous pourrez 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 donné jamais à quelqu'un d'autre, m

symptômes identiques, cela pourrait lui être

• Si l'un des effets indésirables devient g

remarquez un effet indésirable non menti

note, parlez-en à votre médecin ou à voi

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Poudre pour suspension buvable en sachet

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité cc
amoxicilline.....

Clavulanate de potassium, quantité correcte
clavulanique.....

Excipients : q.s.p un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Zamox 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 inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

Zamox 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 donnez jamais Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet à votre enfant :

- Si l'est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Zamox.
- Si l'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 du cou.
- Si l'a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas Zamox 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 Zamox.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

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

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

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Zamox à votre enfant.

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

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de Zamox ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

Zamox 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 Zamox, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets

non souhaités et gênants ».

Tests sanguins et urinaires

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 (ier) qu'il prend Zamox. En effet, Zamox peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet notoire : Saccharose, Potassium, Sodium

Informations importantes concernant certains composants de Zamox 500 mg/62,50 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 sodium.

AUTRES

PPV: 68DH00

PER: 03-25

LOT: L 1188

zamox peut juju...
m ...-17/16 DMP /21/NRQ

rh

Z

in

th

ds

Sr

Gr

Cc

po

mi

Re

En

phi

Po

Fri

Poi

Adi

Ci

• Ces médicaments sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

• Votre médecin vous indiquera la quantité de Zamox à administrer à votre bébé ou enfant.

• Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction 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.

Comment administrer Zamox ?

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

• Donnez le mélange à votre enfant 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. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne donnez pas Zamox à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous

ZAMOX®

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

500 MG / 62,5 mg

Poudre pour suspension

buvable en sachet

Boîte de 12 sachets

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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 donné jamais à quelqu'un d'autre, m

symptômes identiques, cela pourrait lui être

Si l'un des effets indésirables devient g

remarquez un effet indésirable non mentionné,

notez, parlez-en à votre médecin ou à voi

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Poudre pour suspension buvable en sachet

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondante

Clavulanate de potassium, quantité correspondante

Excipients : q.s.p un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Zamox 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 inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

Zamox 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 donnez jamais Zamox 500 mg/62,5 mg, poudre pour suspension buvable en sachet à votre enfant :

- Si l'enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Zamox.
- Si l'enfant 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 du cou.
- Si l'enfant a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas Zamox 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 Zamox.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec Zamox 500 mg/62,5 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

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

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

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Zamox à votre enfant.

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

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de Zamox ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

Zamox 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 Zamox, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets

non souhaités et gênants ».

Tests sanguins et urinaires

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 (ier) qu'il prend Zamox. En effet, Zamox peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet notoire : Saccharose, Potassium, Sodium

Informations importantes concernant certains composants de Zamox 500 mg/62,50 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 insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

Autres

in autre

à votre

us sans

ent de la

allergique

la goutte).

K.

ulation du

mox, des

équises.

exatex (un

s maladies

ate moféti

ls).

Sans objet

érapie ou

u à utiliser

PPV: 68DH00

PER: 03-25

LOT: L 1188

zamox peut jujuu

m - 7716 DMP /21/NRQ

rh

Z

in

th

ds

Sr

Gr

Cc

po

mi

Re

En

phi

Po

Fri

Pot

Adi

Ci

• C

généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

• Votre médecin vous indiquera la quantité de Zamox à administrer à votre bébé ou enfant.

• Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction 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.

Comment administrer Zamox ?

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

• Donnez le mélange à votre enfant 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. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne donnez pas Zamox à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez administré plus de Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous

6 118000 041122