

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 069095

131636

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3865 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : Aouzal Thami

Date de naissance : 20-06-73

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Signature du médecin :

Date de consultation : 08 Sept 2022

Nom et prénom du malade : Aouzal Thami

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

Nature de la maladie : Aff. Musculaire

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DATTIER 496 Lotissement Haj Fatah 5 Hassanfa - Casablanca 01 0631.11.0079	08/09/22	208,60

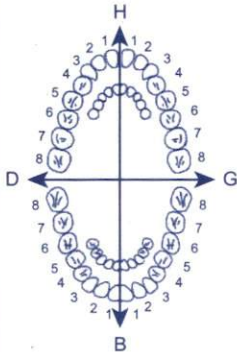
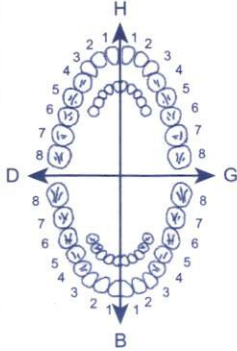
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Asmaâ ZIDANI

Spécialiste en Pédiatrie

Allergologie Pédiatrique

(Sur Rendez-vous)



الدكتورة أسماء الزيداني

اختصاصية في أمراض الطفل و الرضيع
أمراض الحساسية و الربو (الضيق) عند الأطفال

(التمريض بالموعد)

08 Sept 2022

Casablanca, le :

8aa2m
32,315

Leif Aouza Imare.

1. Zimmex ⁽²⁾ sachet enf

68,00 X2

1 sachet x 31' 800 mg

2. Duplone sachet Pouss

1 sachet x 41' 800 mg

3. Zimylan ⁽²⁾ sup

40,00

1 sachet x 31' 800 mg (après
repas)

4. Luxol sup ⁽²⁾

32,60

1 sachet x 31' 800 mg

PHARMACIE DATTIER
1498 Lotissement Haj Fatah 5
Casablanca - Casablanca
Tél : 06 31 11 94 79

208,60

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 - البريد الإلكتروني - WhatsApp : 0666 19 91 42 - الهاتف : 0522 89 07 70

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 l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Adressez-vous à votre pharmacien.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin.
- Vous devez vous adresser à votre médecin 8 à 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 pharmacothérapeutique :
Traitement des troubles de la sécrétion bronchiques aiguës et des épisodes.
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 contenus dans ce médicament, 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, avez récemment pris ou pourriez prendre 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, consultez votre médecin.

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

MUXOL 0.3 %, solution buvable contient du sorbitol

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informés d'une intolérance au fructose ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance au fructose, l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin.

Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et une diarrhée.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

32,60

موكسول
امبروكسول

بدون سكر

MUXOL®
Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



6 118000 080572

AMM N° 50/19 DMP/21/NRO

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 *Soit 2142,9 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé. Excipients	30 q.s.
Sirop :	Po
Alpha-amylase *Soit 142,86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop. Excipients	200 q.s.

BIOMYLASE® 200 U.CEIP/ml
 Sirop 125 ml



EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Comprimé : Saccharose et Jaune orangé S (E110)

Sirop : Saccharose, Glycérol, 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 digestion.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Posologie

• **Comprimé :**

Adulte : 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours du repas.

• **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 café (10 ml), 3 fois par jour.

Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg) : 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement sans avis médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de maladie chronique.

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.

(le cas du sirop).

EN CAS DE DOUTE, 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.

200 U.CEIP/ml

49,00

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 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 donné jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.

Si l'un des effets indésirables devient grave, remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour suspension buvable en sachet

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondante à 500 mg

amoxicilline

Clavulanate de potassium, quantité correspondante à 62,5 mg

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/62,5 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 ictère (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 PRECAUTIONS 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 les effets

non souhaités et gênants ».

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 (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 souffrant d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle.

AUTRES

PPV: 68DH00

PER: 03-25

LOT: L 1188

Zamox peut influencer les résultats de certains tests sanguins et urinaux.

ZAMOX® Enfant

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

500mg/62,5mg

12 SACHETS



6 118000 041122

Zamox est généralement pas recommandé 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 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 donné jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.

Si l'un des effets indésirables devient grave, remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour suspension buvable en sachet

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondante à 500 mg

amoxicilline

Clavulanate de potassium, quantité correspondante à 62,5 mg

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/62,5 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 eu des problèmes au foie ou développé un ictère (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 PRECAUTIONS 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 les effets

non souhaités et gênants ».

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 (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/62,5 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 surrénalocorticoïdes (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 souffrant d'insuffisance rénale ou cardiaque.

AUTRES

PPV: 68DH00

PER: 03-25

LOT: L 1188

Zamox peut influencer les résultats de certains tests sanguins et urinaux.

ZAMOX® 

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

500mg/62,5mg

12 SACHETS



6 118000 041122

Zamox est généralement pas recommandé 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/62,5 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous