

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie : N° S19-0002336

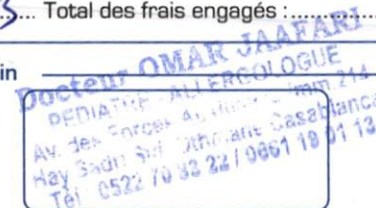
☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

#### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11607 Société : RAM  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : KHALID NHAILA Date de naissance : 03/12/1974  
Adresse : 62 MR 48 Sid: Othmane Casse  
Tél. : 06 67 63 75 93 Total des frais engagés : 52,30 Dhs

#### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/07/2022  
Nom et prénom du malade : NHAILA AMIR Date: 17 OCT. 2022  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant  
Nature de la maladie : A l'enfant  
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) :

### 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



# 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
13/7/22		2	250 DH	

Docteur OMAR ALAFARI  
PEDIATRE ALLERGIE IMMUNOLOGIE  
Av. des Forces Armées Royales, Imm. 214  
Hay Sadr, Sidi Othman, Casablanca  
Tél: 0522 70 83 24 / 0661 19 01 13

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARIRI EL ALTA 22 N° 46 Av. du Nil Sidi Othman Casablanca - Tél: 0522 37 19 63 RC: 49689 - IF: 50113439 ICE: 002737880000067	13/7/22	252,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

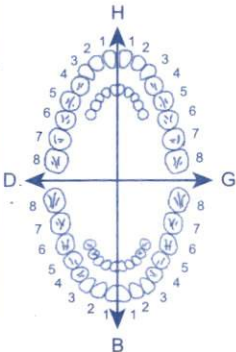
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# 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 ☒ de prothèses ou de traitement canalaires, 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"/>

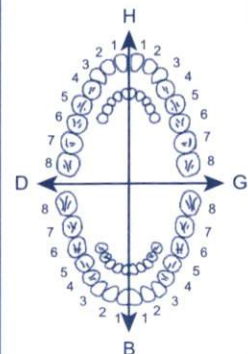
# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
	B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
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

# Docteur Omar JAAFARI

PEDIATRE  
ALLERGOLOGUE

Diplôme de la Faculté de Médecine de Nantes

C.E.S. de Pédiatrie et Puériculture

Diplômé en Immuno Allergologie

Exploration de l'Allergie

Echographie

Ancien Médecin Attaché des Hôpitaux de France

## الدكتور عمر الجعفري

اختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع

اختصاصي في أمراض الحساسية :

( الربو - حساسية الأنف والجلد )

تحليل الحساسية

الفحص بالصدى

حائز على شهادة الدروس العليا بكلية الطب بنانت



Casablanca, le 13.07.2022 في الدار البيضاء

Enfant NHAILA AMIRA

Age : 10 ans 10  
Poids : 28.80 Kg

33.40x2

NEOMOX 500 MG

Prendre 1 cuillère-mesure le matin, à midi et le soir, pendant 3 jours

22.50

NO-DO FEN

29 dose-kgs le matin et le soir, pendant 3 jours.

115.00

AVAMYS 27,5 µg/pulvérisation susp p pulv nasal : 1FI/120 doses

Prendre 1 pulvérisations le soir, dans chaque narine pd 2 mois

48.00

HISTANORM SIROP

Prendre 1 cuillère à café le soir, pendant 1 mois

Docteur OMAR JAAFARI

PEDIATRE - ALLERGOLOGUE

Av. des Forces Auxiliaires Im. 214

Hay Sadri - Othman - Casablanca

Tél : 0522 70 83 22 / 0661 19 01 13

شارع القوات المساعدة - عمارة 214 حي السدري - الدار البيضاء - الهاتف : عيادة 05 22 70 83 22 - الهاتف المتنقل (المستعجلات) 06 61 19 01 13

Av. des Forces Auxiliaires Im. 214 - Hay sadri - Casablanca - Tél : 05 22 70 83 22 - Gsm : (Urgences) : 06 61 19 01 13

ICE : 001890160000096 - E-mail: o.jaafari@yahoo.fr



# HISTANORM®

(Loratadine)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

Comprimés dosés à 10 mg : boîtes de 15 et 30

Sirop dosé à 5 mg / 5 ml : flacons de 60 ml et 120 ml

## COMPOSITION QUALITATIVE

**Comprimés**

**Principe actif**

Loratadine ..... 10 mg

**Excipient** : lactose monohydrate, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, talc, crospovidone qsp 1 comprimé.

**Sirop**

**Principe actif**

Loratadine ..... 100 mg

**Excipient** : acide citrique, propylène glycol, glycérine, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, saccharose, arôme réglisse, eau purifiée qsp ..... 100 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Rhinites allergiques
- Dermatoses allergiques
- Effets secondaires des traitements de désensibilisation
- Urticaire aiguë
- Urticaire chronique idiopathique de l'adulte.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Hypersensibilité ou idiosyncrasie à l'un des composants du médicament
- La Loratadine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans
- La forme comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 12 ans.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez l'enfant de moins de 2 ans.

Utiliser avec prudence chez l'insuffisant hépatique sévère.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Des études de performances psychomotrices ont démontré que l'administration de Loratadine avec de l'alcool ne potentialise pas les effets de la Loratadine.

La prudence est de mise en cas d'association avec d'autres médicaments.  
AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS, IL CONVIENT DE SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT VOTRE PHARMACIEN.

PPV 48DH00

EXP 09/2023

LOT 16044 1

L FAUT  
IN OU A

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : la Loratadine franchit la barrière placentaire. En l'absence d'études contrôlées chez la femme enceinte, éviter la prescription pendant la grossesse.

- Allaitement : la Loratadine passe dans le lait maternel. Elle est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

**Comprimé**

Lactose : pas de dose seuil.

Contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase.

**Sirop**

Propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose.

- Une fois que les symptômes sont contrôlés, vous pourrez diminuer votre dose à 1 pulvérisation dans chaque narine, une fois par jour.

#### Enfants de 6 à 11 ans

- La dose habituelle initiale est de : 1 pulvérisation dans chaque narine, une fois par jour.
- Si les symptômes sont très importants, votre médecin peut augmenter la dose à 2 pulvérisations dans chaque narine, une fois par jour, jusqu'à ce que les symptômes soient contrôlés. Il sera alors possible de réduire la dose à 1 pulvérisation dans chaque narine, une fois par jour.

#### Comment utiliser le pulvérisateur nasal

Avamys n'a quasiment aucun goût ni aucune odeur. Il est pulvérisé dans le nez sous forme d'une fine brume. Faites attention à ne pas pulvériser le produit dans vos yeux. En cas de pulvérisation dans les yeux, rincez-les avec de l'eau.

Un guide d'utilisation du pulvérisateur nasal étape par étape figure après la rubrique 6 de cette notice. Suivez attentivement ce guide pour bénéficier de la meilleure utilisation d'Avamys.

→ Voir le guide d'utilisation du pulvérisateur nasal étape par étape, après la rubrique 6.

#### Si vous avez utilisé plus d'Avamys que vous n'auriez dû

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Si vous oubliez d'utiliser Avamys

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la lorsque vous vous en souvenez.

Si le moment de votre dose suivante est proche, attendez jusque-là. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou si vous

ressentez une gêne liée à l'utilisation du pulvérisateur nasal, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière.

#### 4. Effets indésirables éventuels

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

#### Réactions allergiques : consultez immédiatement un médecin

Les réactions allergiques à Avamys sont rares et touchent moins d'1 personne sur 1000. Chez un petit nombre de personnes, les réactions allergiques peuvent devenir un problème plus grave, voire un problème mettant en jeu le pronostic vital si elles ne sont pas traitées. Les symptômes incluent :

- le fait de siffler en respirant, de tousser ou d'avoir des difficultés à respirer
- une soudaine sensation de fatigue ou de vertige (pouvant s'accompagner d'une chute de la pression artérielle ou d'une perte de conscience)
- un gonflement du visage
- des éruptions cutanées ou des rougeurs.



Dans de non représenté moins graves conscient(e) graves - donc ces symptômes → Contact possible

#### Effets indésirables

(ils peuvent causer) : Saignement mineurs, Avamys de 6 semaines

#### Effets indésirables

(ils peuvent causer sur 10) : Ulcération, une irritation, Vous pouvez des traces, mouches, Maux de

#### Effets indésirables

(ils peuvent causer sur 100) : Douleur, inconfort nasal.

#### Effets indésirables

(ils peuvent causer sur 10 000) : Petits troubles de la cloison, deux cavités

#### Fréquence

(la fréquence de base des données) : Ralentissement des enfants





# NEOMOX®

## Amoxicilline

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique :

NEOMOX® a pour principe actif l'amoxicilline : antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

Indications thérapeutiques :

Traitements des infections dues aux germes reconnus sensibles à l'amoxicilline :

En général : **Adulte, Enfant et Nourrisson** : Traitement initial : Pneumopathies aiguës. Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques. Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques. Infections urinaires. Infections génitales masculines et infections gynécologiques. Infections digestives et biliaires. Maladie de Lyme : - Traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies.

Traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne.

**Adulte :**

Eradication de *Helicobacter pylori* en cas d'ulcère gastroduodénal.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?

Ne prenez jamais NEOMOX® dans les cas suivants :

Contre-indications absolues :

En cas d'allergie ou antécédent d'allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un des autres constituants ; La prise des gélules et la prise des comprimés dispersibles sans les disperser dans l'eau.

**EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ-LE À VOTRE PHARMACIEN.**

Faites attention avec NEOMOX® :

**Mise en garde spéciale :** allergie à

**Précautions d'emploi :** La surveillance allergique impose l'arrêt du traitement adapté.

- Réactions d'hypersensibilité (ana-

severes et parfois fatales).

Un interrogatoire préalable est nécessaire.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.

- Traitement de la maladie de Lyme : des réactions de Jarisch-Herxheimer peuvent survenir.

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

- La poudre pour suspension buvable contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

**NEOMOX® EST UN MEDICAMENT : NE JAMAIS LE LASSER A LA PORTEE DES ENFANTS.**

**Autres médicaments et NEOMOX® :**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez : probénécide, méthotrexate, allopurinol.

**Sportifs :** sans objet.

**Boissons et aliments :** sans objet.

**Grossesse et allaitement :** NEOMOX® peut être administré, si vous êtes enceinte ou allaitante.

Toutefois, interrompre le traitement en cas de candidose ou d'éruption cutanée.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules :** NEOMOX® peut provoquer des réactions allergiques, des vertiges, de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous sentez bien.

### 3. COMMENT PRENDRE NEOMOX®

#### POSOLOGIE :

Les formes 1 g sont réservées pour

Poudres pour suspension buvable

mg/5 ml : une cuillère mesure (5 ml)

mg d'amoxicilline.

**Adulte normorénal :** La posologie est de 2 à 3 prises.

• Angines : 500 mg toutes les 12 heures.

l'angine aiguë streptococcique, la posologie de 2 g/jour en 2 prises.

streptocoque ;

• Pneumopathies aiguës : 3 g/jour en 3 prises.

• Maladie de Lyme : Erythème chronique migrant : 4 g/24 heures.

• Endocardites et septicémies (relais) : 6 g par 24 heures en au moins 3 prises.

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne : prise unique, administrée dans l'heure précédant l'intervention ; Relais du protocole parentéral : 1 g per os 6 heures après l'administration.

• Eradication de *Helicobacter pylori* : gastroduodénale de l'adulte : Traitement séquentiel : IPP (20 mg x 2/j) + Métronidazole (500 mg x 2/j) pendant 5 jours puis IPP (20 mg x 2/j) + Métronidazole (500 mg x 2/j) pendant 5 jours.

**Enfant et Nourrisson normorénal :**

suivante :

- Enfant < 30 mois : 50 à 100 mg/kg/jour en 3 prises.

- Enfant > 30 mois : 25 à 50 mg/kg/jour en 3 prises, sans dépasser la posologie de 3 g/jour.

Pour les infections plus sévères, la posologie peut être augmentée jusqu'à 6 g/jour.

Cas particuliers :

• Maladie de Lyme : - Erythème chronique migrant : 50 mg/kg/24 h ; - En cas de manifestation de dissémination hémotogène de *Borrelia burgdorferi*, les posologies peuvent être augmentées jusqu'à 21 jours.

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne : prise unique, administrée dans l'heure précédant l'intervention ; Relais du protocole : 25 mg/kg per os 6 heures après l'intervention.

• Angines : dans l'angine aiguë, la posologie de 2 g/jour en 2 prises assure l'élimination suffisante du médicament.

• Plus de 30 mois, un traitement de 2 g/kg/jour en 2 prises assure l'élimination suffisante du médicament.

• Adapter la dose en fonction de la créatinine.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

NEOMOX® peut être pris indifféremment avec ou sans repas.

- **Suspension :** Ajouter de l'eau jusqu'au niveau indiqué sur le flacon. Bien mélanger.

Utiliser la cuillère mesure.

- **Gélules :** Avaler les gélules sans les mâcher.

- **Comprimés dispersibles :** mélanger dans l'eau, mélanger et bien mélanger.

dispersible peut aussi être pris directement.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage :**

**Si vous avez pris plus de NEOMOX® :**

Les manifestations de surdosage sont : des troubles rénaux (cristallurie) et gastro-intestinaux (nausées, vomissements).

Le traitement en est symptomatique : l'équilibre hydro-électrolytique.

L'amoxicilline peut être éliminée par le dialyse.

Instructions en cas d'omission d'une prise :

**Si vous oubliez de prendre NEOMOX® :**

Ne prenez pas la dose suivante en avance.

avant de prendre la dose suivante.



# NEOMOX®

## Amoxicilline

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique :

NEOMOX® a pour principe actif l'amoxicilline : antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

Indications thérapeutiques :

Traitements des infections dues aux germes reconnus sensibles à l'amoxicilline :

En général : **Adulte, Enfant et Nourrisson** : Traitement initial : Pneumopathies aiguës. Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques. Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques. Infections urinaires. Infections génitales masculines et infections gynécologiques. Infections digestives et biliaires. Maladie de Lyme : - Traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies.

Traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne.

**Adulte :**

Eradication de *Helicobacter pylori* en cas d'ulcère gastroduodénal.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?

Ne prenez jamais NEOMOX® dans les cas suivants :

Contre-indications absolues :

En cas d'allergie ou antécédent d'allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un des autres constituants ; La prise des gélules et la prise des comprimés dispersibles sans les disperser dans l'eau. NEOMOX® n'est pas indiquée chez les enfants de moins de 2 ans.

**EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ-LE À VOTRE PHARMACIEN.**

Faites attention avec NEOMOX® :

**Mise en garde spéciale :** allergie à

**Précautions d'emploi :** La surveillance allergique impose l'arrêt du traitement adapté.

- Réactions d'hypersensibilité (ana-

severes et parfois fatales).

Un interrogatoire préalable est nécessaire.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.

- Traitement de la maladie de Lyme : des réactions de Jarisch-Herxheimer peuvent survenir.

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

- La poudre pour suspension buvable contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

**NEOMOX® EST UN MEDICAMENT : NE JAMAIS LE LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.**

**Autres médicaments et NEOMOX® :**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez : probénécide, co-trimoxazole, méthotrexate, allopurinol.

**Sportifs :** sans objet.

**Boissons et aliments :** sans objet.

**Grossesse et allaitement :** NEOMOX® peut être administré, si vous êtes enceinte ou allaitante.

Toutefois, interrompre le traitement en cas de candidose ou d'éruption cutanée.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules :** NEOMOX® peut provoquer des réactions allergiques, des vertiges, des troubles de la vision, de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous sentez cela.

### 3. COMMENT PRENDRE NEOMOX®

#### POSOLOGIE :

Les formes 1 g sont réservées pour

Poudres pour suspension buvable

mg/5 ml : une cuillère mesure (5 ml)

mg d'amoxicilline.

**Adulte normorénal :** La posologie

g/jour en 2 à 3 prises.

• Angines : 500 mg toutes les 12 h

l'angine aiguë streptococcique,

posologie de 2 g/jour en 2

streptocoque ;

• Pneumopathies aiguës : 3 g/jour

• Maladie de Lyme : Erythème chronique

4 g/24 heures.

• Endocardites et septicémies (relais)

6 g par 24 heures en au moins 3

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne

prise unique, administrés dans l'heure

• Relais du protocole parentéral :

1 g per os 6 heures après l'administration

• Eradication de *Helicobacter pylori*

gastroduodénale de l'adulte :

Traitement séquentiel : IPP (20 mg

pendant 5 jours puis IPP (20 mg x 2/j)

+ Métronidazole (500 mg x 2/j)

**Enfant et Nourrisson normorénal**

suivante :

- Enfant < 30 mois : 50 à 100 mg

8 heures ;

- Enfant > 30 mois : 25 à 50 mg/kg

sans dépasser la posologie de 3 g

Pour les infections plus sévères, la

posologie peut être augmentée jusqu'à

6 g/jour.

Cas particuliers :

• Maladie de Lyme : - Erythème chronique

50 mg/kg/24 h ; - En cas de manifestation

une dissémination hémotogène de

burgdorferi, les posologies peuvent être

h. pendant 15 à 21 jours.

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne

mg/kg en prise unique, administrée

geste à risque ; - Relais du protocole

25 mg/kg per os 6 heures après l'administration

• Angines : dans l'angine aiguë

plus de 30 mois, un traitement

ng/kg/jour en 2 prises assure l'éradication

suffisant rénal : Adapter la dose en fonction

créatinine.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

NEOMOX® peut être pris indifféremment

les repas.

- **Suspension :** Ajouter de l'eau

niveau indiqué sur le flacon. Bien

Utiliser la cuillère mesure.

- **Gélules :** Avaler les gélules sans

- **Comprimés dispersibles :** mélanger

ajouter de l'eau, mélanger et bien

dispersible peut aussi être pris directement

**Symptômes et instructions en cas d'effets indésirables**

**Si vous avez pris plus de NEOMOX®**

Les manifestations de surdosage

rénales (cristallurie) et gastro-intestinales

Le traitement en est symptomatique

l'équilibre hydro-électrolytique.

L'amoxicilline peut être éliminée par

Instructions en cas d'omission d'une prise

**Si vous oubliez de prendre NEOMOX®**

Ne prenez pas la dose suivante

avant de prendre la dose suivante