

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.

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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19-0026065

141952

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0069204 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KHADIJA HASMAOUI

Date de naissance : 1928

Adresse : Derb KHALID Mes n°28 CD

CASA

Tél. : 0661100009 Total des frais engagés : 398,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr ABDELHAFID Sanae
Omnipraticienne
71, Bd Abou Dar Ghafari,
Hay Tach - Remoussi - Casa
Tél : 0522 73 70 00

Date de consultation : 28 NOV 2022

Nom et prénom du malade : Hasmaoui Khadija Age: 94

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

Nature de la maladie : Bronchite + dépression

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) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 28 NOV 2022 | C | | 100 dh | Dr. ABDELHAKIM CHAOUA 71, Bd Abou El Far Chahar - Casablanca May - Tunisie - Téléphone : 05 22 73 70 00 |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|------------|-----------------------|
| Dr. ABDELHAKIM CHAOUA 80 Cité OMCF - Rue 2 - Bloc 11 - B.P. 1111 - Casablanca Tél : 05 22 24 17 73 - Fax : 05 22 24 22 03 | 28/11/2022 | 298,70 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

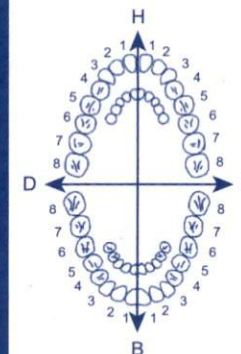
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR SANAE ABDELHAFID

Omnipraticienne

Echographie

D.U Psychologie clinique et médecine comportementale

D.U Thérapie cognitivo - comportementale

D.U Colposcopie

Membre de l'association Marocaine

des Echographistes

الدكتورة سناء عبد الحفيظ

الطب العام

الفحص بالصدى

علم النفس السريري والطب السلوكي

جلسات العلاج السلوكي الإدراكي

التنظير المهبلي

عضو في الجمعية المغربية

للفحص بالصدى

Casablanca, le : 28/11/2022 الدار البيضاء، في :

Mme HASNAOUI Khadija

LEFLOX 500MG B/5 (reçu)

1 cp / j (pendant 05 jour)

APIXOL (reçu)

1 càs 3 / j

MIFLASONE 200

1 app 2 / j (pendant 07 jour)

RINOMEX

1 sach 3 / jour (pendant 05 jour)

ATHYMIL 30MG

1/2 cp / j, le soir au coucher (pendant 03 mois)

VECA 5MG

1 cp / j le soir (pendant 03 mois)

ADDITIVA MULTI VITAMINES (reçu)

1 cp / j le matin



S.V

S.V

S.V

S.V

Dr ABDELHAFID Sanae
Omnipraticienne
71, Bd Abou Dar Ghafari,
Hay Tarik - Bernoussi - Casa
Tél : 0522 73 70 00

شارع أبو ذر الغفاري حي طارق - البرنوصي - الدار البيضاء

71, Bd Abou Dar Ghafari, Hay Tarik - Bernoussi - Casablanca - Tél.: 05 22 73 70 00

Veca®

Comprimé pelliculé

Solifénacine Succinate

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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VECA®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VECA®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre VECA®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VECA®, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VECA®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments urologiques, médicaments de l'incontinence urinaire.

La solifénacine succinate (la substance active de VECA®) appartient à la classe pharmacothérapeutique des anticholinergiques. Ces médicaments sont utilisés pour réduire les contractions de la vessie lorsque celle-ci est hyperactive. Ceci vous permettra d'attendre plus longtemps avant de devoir aller aux toilettes et augmentera le volume des urines que peut retenir votre vessie.

VECA®, comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement des symptômes de la vessie hyperactive (incontinence urinaire). Les symptômes incluent : un besoin pressant et soudain d'uriner sans signe précurseur, des envies fréquentes d'uriner ainsi que des émissions involontaires d'urine sans que vous ayez eu le temps d'aller aux toilettes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VECA®, comprimé pelliculé ?

de pompage du cœur insuffisante) ou une maladie du rein). Si vous avez une infection urinaire, votre médecin vous prescrira un antibiotique (traitement contre certaines infections bactériennes).

Autres médicaments et VECA®, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Il est particulièrement important que vous préveniez votre médecin si vous prenez :

- D'autres médicaments anticholinergiques, car les effets et les effets indésirables des deux médicaments peuvent être accentués.
- Des médicaments cholérergiques, car ils peuvent réduire l'effet de VECA®, comprimé pelliculé.
- Des médicaments tels que le métoclopramide ou le cisapride, qui accélèrent le fonctionnement du tube digestif. VECA®, comprimé pelliculé peut réduire les effets de ces médicaments.
- Des médicaments tels que le kétoconazole, le rifonavir, le nelfinavir, l'itraconazole, le vérapamil ou le diltiazem, qui ralentissent la dégradation de VECA®, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que la rifampicine, la phénytoïne ou la carbamazépine, car ils peuvent accélérer la dégradation de VECA®, comprimé pelliculé dans l'organisme.
- Des médicaments tels que les bisphosphonates, qui peuvent déclencher ou aggraver une œsophagite (inflammation de l'œsophage).

VECA®, comprimé pelliculé contient du lactose :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

VECA®, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

VECA®, comprimé pelliculé peut être pris indifféremment pendant ou en dehors des repas.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il n'est pas recommandé d'utiliser VECA®, comprimé pelliculé pendant la grossesse, sauf nécessité absolue.

N'utilisez pas VECA®, comprimé pelliculé si vous allaitez car la solifénacine succinate pourrait passer dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VECA®, comprimé pelliculé peut provoquer une vision trouble et parfois une somnolence ou une fatigue. Si vous souffrez de l'un de ces effets indésirables, ne conduisez pas et n'utilisez pas de machine.

succinate. En cas de survenue d'un angioedème, la solifénacine succinate doit être immédiatement interrompue et des mesures appropriées prises. Consultez votre médecin ou votre pharmacien. VECA®, comprimé pelliculé, peut provoquer des effets indésirables suivants :

Très fréquents (peut

• Sécheresse de la bouche

Fréquents (peut

• Vision trouble,

• Constipation, nausées et brûlures

• Somnolence.

• Perturbation du goût (dysgueusie).

• Sécheresse (irritation) des yeux.

• Sécheresse du nez.

• Reflux gastro-œsophagien.

• Sécheresse de la gorge.

• Sécheresse de la peau.

• Difficultés pour uriner.

• Fatigue.

• Accumulation de liquide dans les jambes (œdème).

Rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

• Accumulation d'une grande quantité de matières fécales dans le gros intestin (fécalome).

• Accumulation d'urine dans la vessie par impossibilité de vider la vessie (rétention urinaire).

• Sensations vertigineuses, maux de tête.

• Vomissements.

• Démangeaisons, rash.

Très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

• Hallucinations, confusion.

• Eruption cutanée allergique.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

• Diminution de l'appétit, niveaux élevés de potassium dans le sang qui peuvent causer des anomalies du rythme cardiaque.

• Augmentation de la pression intraoculaire.

• Modifications de l'activité électrique du cœur (ECG), battements cardiaques irréguliers, perception de vos battements cardiaques, accélération du rythme cardiaque.

• Troubles de la voix.

• Troubles hépatiques.

• Faiblesse musculaire.

• Troubles rénaux.



LOT : 8558
UT. AV : 04-25
P.P.V : 108 DH 00

أتميل 30 ملغ

أقراص مطبوعة قابلة للكسر - علية من فئة 20
(كلوريدات الميانتسدين)

LOT 220757
EXP 06/2025
PPV 98.30DH

Athymil® 30 mg
Comprimés peccables
sécables



30 ملغ

مثل السليلوز، فوسفات الكسيوم
تتاني أكسيد التيتاني

2. الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع التشاؤ
هذا الدواء مضاد للإكتئاب
الصنف الصيدلي العلاجي. الرمز التشريحي العلاجي الكيميائي: N06AX03

3. دواعي الإستعمال
يوصف هذا الدواء لعلاج النوبات الاكتئابية.

4. الجرعة

القرم بشدة بوصفة الطبيب.
لا توقف علاجك بدون رأي طبي، حتى لو أحسست بتحسن.
في بعض الحالات، يمكن لطبيبك أن يكيّف تدريجياً الجرعة.
في جميع الحالات، القرّم بشدة بوصفة طبيبك.
إذا لاحظت أن آثار أتميل 30 ملغ قرص مليس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك أو الصيدلاني.

طريقة الإستعمال

عن طريق الفم.
ابتلع الأقراص مع كأس من الماء دون مضغها.
تزداد الإستعمال:
يمكن للجرعة اليومية أن تقسم خلال اليوم أو تأخذ من الأفضل مساواة عند النوم.
في جميع الحالات، القرّم بشدة بوصفة طبيبك.
مدة العلاج:
يكون العلاج عادة خلال عدة أشهر (حوالي 6 أشهر)
القرّم بشدة بوصفة الطبيب، ولا توقف أخذ هذا الدواء بدون رأي الطبيب.
في جميع الحالات، القرّم بشدة بوصفة طبيبك.

5. موانع الإستعمال

لا تستعمل أبداً أتميل 30 ملغ قرص مليس قابل للكسر:
• إذا كنت تعاني من حساسية للميانتسدين أو أحد المكونات الأخرى الواردة في فقرة "مكونات الدواء".
• مرض الكبد الحاد.
بصفة عامة، هذا الدواء لا يجب أن يستعمل في الحالات التالية. إلا في حالة رأي مضاد لطبيبك

• استعمال مع الكحول (انظر الفقرة: التفاعلات مع أدوية أخرى).
في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

6. التأثيرات غير المرغوب فيها

كباقي الأدوية، هذا الدواء قد يسبب بعض
• نعاس،
• جفاف الفم،
• الإمساك،
• تآؤ:

• تشنجات،
• زيادة في الوزن،
• آلام في المفاصل،
• تورم،
• آلام في العضلات،
• ارتفاع أنزيمات الكبد، اضطراب في وظائف
استثنائياً:

• نذرة المحببات (انخفاض حاد للكريات اليلة)
في حالة ظهور حمى، آلام في الحلق، علامات
استثنائياً جداً:
• بطء وثيرة القلب (نقص دقات القلب) أو انخ
الأولي.

الأثار غير المرغوبة الأخرى ذات تردد غير معروف
• طفح جلدي،
• فرط في الحركة.

بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بعض التأثيرات غير
إمكانية حدوث اضطرابات نفسية أو مزاجية أو
الإبلاغ عن الآثار الجانبية
إذا أحسست بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك
مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة.

7. تحذيرات خاصة واحتياطات الإستعمال
التحذيرات والاحتياطات

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أقراص
تحذيرات خاصة
كجميع الأدوية المضادة للإكتئاب، لا تظهر ف
الضروري الاستمرار في العلاج بصفة منتظمة
لطبيبك.

الأفكار الانتحارية وتفاقم الاكتئاب أو الإضط
إذا كنت تعاني من الاكتئاب و/أو الاضطرابات
بنفسك أو حتى الانتحار، هذه الأفكار قد تزداد
للإكتئاب (مضادات للاكتئاب) لأن جميع تلك
بين أسبوعين أو أكثر قبل أن تبدأ مفعولها.
وقد تتعرض بشكل أكبر لمثل هذه الأفكار في
• إذا كانت قد تراودك في الماضي فكرة إلحا
• إذا كنت شاب في مقتبل العمر، فقد أشارت
بالفرقة الانتحارية لدى الشباب الأقل من 25
علاجه بواسطة مضادات الاكتئاب.

فإذا راودتك في وقت ما فكرة إلحاق الضرر بذ
توجه مباشرة للمستشفى.
وقد يكون من المفيد أحياناً أن تخبر أحد أصدق
تطلب منه قراءة هذه النشرة. كما يمكنك أن تست
تزداد وطأة و إذا يشعر بقلق ما من جراء التغي
الإستعمال للأطفال والمراهقين أقل من 18 س
لا ينبغي استعمال أتميل لعلاج الأطفال والمراهقين
عمرهم عن 18 سنة ترتفع بينهم نسبة احتمال
(و في الأساس الميل للعوانية، والسلوك المعاد
العلاجية.

ومع ذلك فيمكن أن يصف لك طبيبك أتميل حاد
في مصلحتك. فإذا وصف الطبيب أتميل لمرضى
الطبيب فلا تتردد في الاتصال به. إذا ظهر أحد
بأتميل لدى المريض دون 18 سنة، ينبغي إخ

93.141.228-B MA



 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

MIFLASONE® 200 microgrammes
Poudre pour inhalation en gélule

Dipropionate de béclométazone
Boîte de 60 gélules

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 d'autres questions, 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE ?
200 microgrammes, poudre pour inhalation

Contre-indications :

N'utilisez jamais MIFLASONE 200 microgrammes.
Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des excipients de ce médicament.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.
Poudre pour inhalation.

Si la dose habituellement efficace de MIFLASONE ne suffit pas à contrôler vos épisodes de gêne respiratoire deviennent plus fréquents ou si vous avez l'asthme, consultez rapidement votre médecin qui vous prescrira un traitement adapté.

Ce produit, actif en inhalation doit atteindre l'extrémité des voies respiratoires (par des médicaments). L'efficacité peut être diminuée. Il convient de consulter votre médecin pour un traitement adapté.

En cas de fièvre, toux, difficulté à respirer, sifflements, si vous surviendriez en cours de traitement, consultez votre médecin.

Si vous avez eu dans le passé une tuberculose pulmonaire, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser MIFLASONE.

En cas d'apparition d'une vision floue ou d'autres symptômes, consultez votre médecin.

Si vous recevez un traitement corticoïde par voie orale, votre traitement par MIFLASONE, n'arrêtez pas votre traitement. Votre médecin vous donnera les instructions nécessaires pour passer des corticoïdes par voie orale.

Ce médicament contient du lactose.
En cas d'intolérance au galactose, ou de diabète sucré, consultez votre médecin.

Rinomex®

Paracétamol / Vitamine C / Phéniramine maléate

RINOMEX® ADULTE – Granulés pour solution buvable en sachet

RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE – Granulés pour solution buvable en sachet

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

3. Comment prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments du rhume en association.

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte (à partir de 15 ans) :

• De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,

Ce médicament ne doit être utilisé qu'après avis de votre médecin.

En cas : d'écoulement nasal purulent, de persistance de la fièvre, d'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.**

Le paracétamol peut provoquer des réactions cutanées graves. Arrêtez le traitement et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez une éruption cutanée ou d'autres signes d'allergie.

RINOMEX® contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé 5 (E110), qui peut provoquer des réactions allergiques.

RINOMEX® ADULTE : Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

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 sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Chaque sachet contient 7,9 g de saccharose, ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré.

Interactions avec d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, **NE PAS ASSOCIER SANS AVIS MEDICAL** d'autres médicaments contenant des antihistaminiques ou du paracétamol.

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

Interactions avec boissons et alcool

Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool : il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.

Allaitement

La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

4. QUELS SONT

Comme tous les effets indésirables, consultez votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

• Le déclenchement de sujets prédisposés

• Des troubles de la vision

• Une sécheresse de la bouche

• Des troubles de la constipation

• Des troubles de l'audition

• Des vertiges (plus fréquents avec l'alcool)

• Une incontinence urinaire

• Une somnolence

• Un début de troubles de la circulation

• Une chute de la pression artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

• Une chute de la tension artérielle

LOT : 3776
UT. AV : 09-24
P.P.V : 21 DH 00

Rinomex®

Boîte de 8 sachets



6 118000 095705

Déclaration des effets indésirables

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Conditions de conservation