

## 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 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.

## Déclaration de Maladie

N° W21-777411

246935



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Matricule : A2917

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BRIUNI MOHAMED ANINE

Date de naissance : 22.08.1982

Adresse : CASA

Tél. : 06 76 892 792

Total des frais engagés : 486,90

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Dr. Rochd Ben Abdellah  
Pédiatre  
Bd. Al Qods, 1. All. Al Majid  
Imm. A 1er étage, N° 4  
Tél. : 05 22 20 45 45

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23-1-23

Nom et prénom du malade : Bouni. Rhâbé

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Nature de la maladie :

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.

CASABLANCA

Le : 25/01/2023

Prénom(e) : Naima



### 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
23/1/23	92	20	200	INP : 080096779 Signature

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Distributeur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE Sabah KIPAD C 20, Lot Sabah 1, 252974206	23/1/23	23690

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>

Docteur Rochd Benmerzouk

Pédiatre

Néonatalogie - Puériculture  
Pédiatrie générale - Asthme - Allergologie



الدكتور رشد بن مرزوقي

اختصاصي في طب الأطفال والرضع  
والحساسية

Tél.: 05 22 52 44 68

- DN 28.13

- Pds: 4730

- Temp.: 36.5

Casablanca, le 23-1-23

Prénom : Rihda Nom : Brien

20/01 Aufmennungspup 5  
64 x 03 f x 08 furs ✓  
23/01 Kräuterpflaster  
43 3cp f x 05 furs 1 mol  
20/01 Bromwurzelpup 5  
64 16mm x 03 f x 05 furs  
4/01 Nux Vobix 10g  
26/01 10g x 02 f x 04 furs  
16/01 Sulfur 10g x 03 f x 05 furs  
20/01 Sulfur 10g x 03 f x 05 furs

PHARMACIE SABAH ELL  
Sabah KHACHAL  
Pharmacie acienne  
20 Lot. Sabahine, Rte Sidi Maârouf  
Casablanca - Tel. 0522 97 42 06

شارع القدس، قرية المجد، عمارة A، الطابق الأول، الشقة 4، حي الإنارة، عين الشق - الدار البيضاء

2 Bd. Al Qods, Lotissement Al Majd, Immeuble A, App. N°4 - Hay Inara - Aïn chock - Casablanca

AUGMENTIN 100mg/12,50mg/1ml

Poudre pour suspension buvable 60 ml



6 118000 160205

la maltodextrose (glucose) le avant de prendre moins de 1 mmol (23 mg) Enfant, poudre pour sucre 15 mg d'aspartam par personnes atteintes de phénalanine ne pouvant être éliminée correctement.

PPV : 70,60 DH

LOT : 650384

PER : 06/2024

tolérance à  
sans sodium ».  
ne. Peut être  
risée par

icament car elle contient des

votre infirmier/ère.  
nez pas à d'autres personnes. Il  
ux de votre enfant.  
ecin, à votre pharmacien ou votre  
onné dans cette notice. Voir rubrique 4.

amases inclus - code ATC : J01CR02.  
dent deux molécules différentes.  
icaments appelés « pénicillines », qui  
avulanique) empêche cette inactivation.  
tes :

ENTIN ?  
avant de prendre ce médicament.

es autres composants contenus dans  
t inclure une éruption cutanée ou un  
au) lors de la prise d'un antibiotique.  
mentionnées ci-dessus.

é avant d'administrer AUGMENTIN.

ant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

minister AUGMENTIN à votre enfant.  
de l'infection.

IN ou un autre médicament.

graves, notamment des réactions  
nt prend AUGMENTIN, vous devez  
t une attention particulière », à la

tions fonctionnelles hépatiques) ou des  
re) qu'il prend AUGMENTIN. En effet,

ris ou pourrait prendre tout autre

le risque de réaction cutanée allergique

éclier d'ajuster la dose d'AUGMENTIN,  
e) sont pris avec AUGMENTIN, des

iter le cancer ou les maladies

enir le rejet de greffe d'organes).

se être enceinte, demandez conseil à

e 30 ml et AUGMENTIN 100mg/12,5mg.

ce de phénylalanine. Peut être  
néthique rare caractérisée par

lum peut accroître le risque d'ictère

- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzylique. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. L'alcool benzylique est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusqu'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.
- Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.
- AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) que votre enfant a une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

#### Posologie

##### Adultes et enfants de 40 kg et plus :

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

##### Enfants pesant moins de 40 kg :

###### AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou enfant.
- Une seringue graduée vous est fournie avec AUGMENTIN 100mg/12,5mg en flacon. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant. Des informations sur la façon d'utiliser la seringue graduée sont fournies à la fin de la notice.

- Pour l'AUGMENTIN en flacon, la seringue doseuse fournie avec ce médicament est graduée en kilogrammes et est uniquement réservée à l'usage d'AUGMENTIN. Chaque graduation représente 0,267 ml (ou 26,7 mg d'amoxicilline), sur la base de la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour en trois prises.
- Lorsque la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour est prescrite, la graduation sur la seringue correspondra au poids de l'enfant (par exemple, pour un enfant pesant 4 kg, administrer la dose correspondant à la graduation 4 kg sur la seringue 3 fois par jour).
- Pour les posologies autres que 80 mg/10 mg/kg/jour, les graduations sur la seringue ne correspondront plus au poids de l'enfant. Vous devez utiliser la graduation indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

#### 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 AUGMENTIN ? :

- 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 AUGMENTIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.
- AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon :**
  - Agitez bien le flacon, avant l'ouverture et avant la reconstitution, afin de détacher la poudre des parois.
  - Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.
  - Donnez ce médicament à votre enfant au cours d'un repas.
- AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg en sachet :**
  - Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.
  - Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

#### Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN par votre enfant peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en au médecin de votre enfant le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

#### Si vous oubliez de donner AUGMENTIN à votre enfant :

Si vous avez oublié de donner une dose à votre enfant, administrerez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de lui administrer la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de lui administrer.

#### Si votre enfant arrête de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de donner AUGMENTIN à votre enfant jusqu'à la fin du traitement, même s'il se sent mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

#### Réactions nécessitant une attention particulière

##### Réactions allergiques

- éruption cutanée,
- inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,
- fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aiselle et laine,
- gonflement, parfois du visage ou au niveau de la gorge (angio-oedème), entraînant des difficultés respiratoires,
- malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

➔ Si votre enfant présente un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement. Arrêtez l'administration d'AUGMENTIN.

AUGMENTIN 100mg/12,50mg/1ml

Poudre pour suspension buvable 60 ml



6 118000 160205

la maltodextrose (glucose) le avant de prendre moins de 1 mmol (23 mg) Enfant, poudre pour sucre 15 mg d'aspartam par personnes atteintes de phénalanine ne pouvant être éliminée correctement.

PPV : 70,60 DH

LOT : 650384

PER : 06/2024

tolérance à  
sans sodium ».  
ne. Peut être  
risée par

icament car elle contient des

votre infirmier/ère.  
nez pas à d'autres personnes. Il  
ux de votre enfant.  
ecin, à votre pharmacien ou votre  
onné dans cette notice. Voir rubrique 4.

amases inclus - code ATC : J01CR02.  
dent deux molécules différentes.  
déments appellés « pénicillines », qui  
avulanique) empêche cette inactivation.  
tes :

ENTIN ?  
avant de prendre ce médicament.

es autres composants contenus dans  
t inclure une éruption cutanée ou un  
au) lors de la prise d'un antibiotique.  
mentionnées ci-dessus.

é avant d'administrer AUGMENTIN.

ant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

minister AUGMENTIN à votre enfant.  
de l'infection.

IN ou un autre médicament.

graves, notamment des réactions  
nt prend AUGMENTIN, vous devez  
t une attention particulière », à la

tions fonctionnelles hépatiques) ou des  
re) qu'il prend AUGMENTIN. En effet,

ris ou pourrait prendre tout autre

le risque de réaction cutanée allergique

éclier d'ajuster la dose d'AUGMENTIN,  
e) sont pris avec AUGMENTIN, des

iter le cancer ou les maladies

enir le rejet de greffe d'organes).

se être enceinte, demandez conseil à

e 30 ml et AUGMENTIN 100mg/12,5mg.

ce de phénylalanine. Peut être  
néthique rare caractérisée par

lum peut accroître le risque d'ictère

- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzylique. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. L'alcool benzylique est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusqu'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.
- Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.
- AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) que votre enfant a une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

#### Posologie

##### Adultes et enfants de 40 kg et plus :

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

##### Enfants pesant moins de 40 kg :

###### AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou enfant.
- Une seringue graduée vous est fournie avec AUGMENTIN 100mg/12,5mg en flacon. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant. Des informations sur la façon d'utiliser la seringue graduée sont fournies à la fin de la notice.

- Pour l'AUGMENTIN en flacon, la seringue doseuse fournie avec ce médicament est graduée en kilogrammes et est uniquement réservée à l'usage d'AUGMENTIN. Chaque graduation représente 0,267 ml (ou 26,7 mg d'amoxicilline), sur la base de la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour en trois prises.
- Lorsque la posologie de 80 mg/10 mg/kg/jour est prescrite, la graduation sur la seringue correspondra au poids de l'enfant (par exemple, pour un enfant pesant 4 kg, administrer la dose correspondant à la graduation 4 kg sur la seringue 3 fois par jour).
- Pour les posologies autres que 80 mg/10 mg/kg/jour, les graduations sur la seringue ne correspondront plus au poids de l'enfant. Vous devez utiliser la graduation indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

#### 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 AUGMENTIN ? :

- 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 AUGMENTIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.
- AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg en flacon :**
  - Agitez bien le flacon, avant l'ouverture et avant la reconstitution, afin de détacher la poudre des parois.
  - Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.
  - Donnez ce médicament à votre enfant au cours d'un repas.
- AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg en sachet :**
  - Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.
  - Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

#### Si vous avez administré plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN par votre enfant peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en au médecin de votre enfant le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

#### Si vous oubliez de donner AUGMENTIN à votre enfant :

Si vous avez oublié de donner une dose à votre enfant, administrerez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de lui administrer la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de lui administrer.

#### Si votre enfant arrête de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de donner AUGMENTIN à votre enfant jusqu'à la fin du traitement, même s'il se sent mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

#### Réactions nécessitant une attention particulière

##### Réactions allergiques

- éruption cutanée,
- inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,
- fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aiselle et laine,
- gonflement, parfois du visage ou au niveau de la gorge (angio-œdème), entraînant des difficultés respiratoires,
- malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

➔ Si votre enfant présente un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement. Arrêtez l'administration d'AUGMENTIN.

# EFFIPRED®

30 Comprimés effervescents 5 mg



6 118000 031352

IP  
rednis

PPU 23DH00  
EXP 08/2025  
LOT 26024

## PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

## COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 5 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 20 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

## PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

## INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocrinianes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

## CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

### *En cas de traitement prolongé :*

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.



16,30

6 118000 180463

oxylate de sodium 2 plent



### **IDENTIFICATION DU MÉDICAMEN**

#### **COMPOSITION**

pour 100ml de solution

• Thiophènecarboxylate de sodium ..... 2,340 g  
(Quantité correspondante en Thiophènecarboxylate ..... 1,980 g)

Excipient : parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) parahydroxybenzoate de propyle (E 216), bicarbonate de sodium, eau purifiée.  
pour 100ml de solution

### **Solution nasale pour pulvérisati**

#### **FORME PHARMACEUTIQUE**

Solution nasale pour pulvérisation. Flacon de 20 ml.

#### **CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE**

PRÉPARATION NASALE POUR USAGE LOCAL

(R : Système respiratoire).

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

Ce médicament est indiqué comme traitement local d'appoint en cas de rhume et de rhinopharyngite.

**BRONCOLIBER® 15 mg/5 ml**



200 ml de solution buvable



6 118000 420156

30/10

à votre pharmacien.

avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 8 à 10 jours, consultez votre médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veillez à informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active **Paracétamol** de prise :

**BRONCOLIBER 15 mg/5 ml :**

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 15 mg pour 5 ml de solution buvable.

**BRONCOLIBER 30 mg/5 ml :**

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 30 mg pour 5 ml de solution buvable.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, cyclamate de sodium, aspartame, acide citrique monohydraté, méthylparabène, essence d'ananas, propylparabène, glycérine, sorbitol 70%, eau purifiée.

Excipients à effet notable :

Sorbitol, saccharose, aspartame, parabènes.

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MUCOLYTIQUES (R : Système respiratoire).

### 3. Indications thérapeutiques :

Traitements des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

BRONCOLIBER 15 mg/5 ml est indiqué chez l'enfant.

BRONCOLIBER 30 mg/5 ml est indiqué chez l'adulte.

### 4. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

A prendre au moment des repas.

Fréquence d'administration :

**BRONCOLIBER 15 mg/5 ml :** Destiné à l'enfant.

Enfant de 2 à 6 ans : 1/2 cuillère à café, 3 fois par jour.

Enfant de plus de 6 ans : 1 cuillère à café, 3 fois par jour.

**BRONCOLIBER 30 mg/5 ml :** Réservé à l'adulte.