

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0015538

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2638 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LAMRANI HASSANE

Date de naissance : 08-08-1958

Adresse : RUE AL FAJR

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr HASSAN CHEFFI
Médecin Généraliste
Rue 23, N° 69, Hay El Ouds en face
Mosquée Fatima Zahra - Sidi Beldoussi
CASABLANCA - Tél. : 022-73-78.51

Date de consultation : 5/01/2023

Nom et prénom du malade : LAMRANI

Age : Hassan

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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
5/01/2023			1500	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BLOC (C) Rue 23, N° 69, Hay El Qods en face Mosquée Fatima Zahra - Sidi Bernoussi CASABLANCA - Tél. : 022.73.78.51	05/01/23	401,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

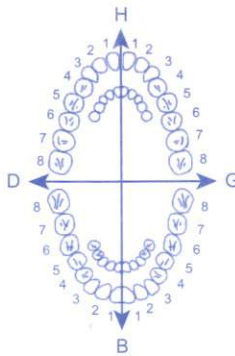
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
Dr HASSAN CHEFFI Médecin Généraliste Rue 23, N° 69, Hay El Qods en face Mosquée Fatima Zahra - Sidi Bernoussi CASABLANCA - Tél. : 022.73.78.51	5/01/23		3IM			45DH

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.

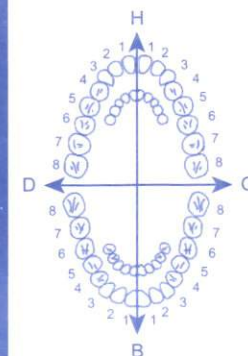
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT 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 Hassan CHEFFI

Médecine Générale

Diplômé en Echographie
de l'Université de Montpellier

الدكتور حسن الشفي

الطب العام

دبلوم في التشخيص
العلمي بالصدى جامعة موبلي

Casablanca, le 5 / 01 / 2023

401.40

LAMRANI Hassan

24.80

45.80

98.00

30.00

14.00

Triaxen 15

celestone 1mg

Zamox 15

ts x7 2

Ruminath 1

15

29/01/2023 - 69 حي القدس (امام مسجد لافاطمة الزهراء) سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

Rue 23 N° 69 - Hay El Qods (en face Mosquée Fatima Zahra) - Sidi Bernoussi - Casablanca

الهاتف: 05 22 73 78 51

PHARMACIE BLOC "C"
GHODRANE
Rue 2 N° 116 Bloc (C)
QAI Qods Sidi Bernoussi
Casablanca

Dr HASSAN CHEFFI
Médecin Généraliste
Rue 23 N° 69 Hay El Qods en face
Mosquée Fatima Zahra - Sidi Bernoussi
CASABLANCA - Tel : 022.73.78.51

Dr HASSAN CHEFFI
Médecin Généraliste
Rue 23 N° 69 Hay El Qods en face
Mosquée Fatima Zahra - Sidi Bernoussi
CASABLANCA - Tel : 022.73.78.51

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

intramusculaire (IM) Boîte 1+1

Ceftriaxone sodique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à 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 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 TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibiotiques à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J11CD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un tableau de globules blancs (neutropénie) et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez les adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une coléctomie chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactams). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématurité ;
- Nouveau-nés (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être donné dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez avoir un test sanguin ou urinaire

- Si vous devez avoir un test sanguin ou urinaire ;
- Si vous devez faire des examens sanguins régulièrement, TRIAXON® peut modifier les

Autres effets indésirables possibles :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Anomalies des globules blancs (comme une diminution des leucocytes et une augmentation des éosinophiles) et des plaquettes (diminution thrombocytes) ;
- Selles molles ou diarrhée ;
- Modifications des résultats des tests sanguins qui mesurent le fonctionnement du foie ;
- Eruption cutanée.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Infection due à un champignon (par exemple, muguet) ;
- Diminution du nombre de globules blancs (granulocytopenie) ;
- Diminution du nombre de globules rouges (anémie) ;
- Problèmes de coagulation du sang. Les signes peuvent inclure des bleus qui apparaissent facilement ;
- Mal de tête ;
- Étourdissements ;
- Envie de vomir ou vomissements ;
- Prurit (démangeaisons) ;
- Douleur ou sensation de brûlure le long de la veine dans laquelle TRIAXON® a été administré ; Douleur à l'endroit où l'injection a été faite ;
- Température élevée (fièvre) ;
- Résultat anormal du test sanguin qui mesure le fonctionnement des reins (augmentation de la créatinine sanguine).

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Inflammation du gros intestin (colite). Les signes peuvent inclure une diarrhée habituellement avec du sang et du mucus, des maux d'estomac et de la fièvre.
- Difficulté à respirer (bronchospasme) ;
- Éruption (urticaire) qui peut couvrir une grande partie de votre corps, avec des démangeaisons et un gonflement ;
- Sang ou sucre dans les urines ;
- Colèmes (accumulation de liquides) ;
- Frissons.

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut être évaluée à partir des données disponibles)

- Une infection secondaire qui pourrait ne pas pouvoir être traitée par un antibiotique qui a déjà été prescrit ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont détruits (anémie hémolytique) ;
- Chute importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose) ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite). Les signes peuvent inclure une douleur sévère à l'estomac s'étendant dans le dos.

- Inflammation de la muqueuse de la bouche (stomatite) ;
- Inflammation de la langue (glossite). Les signes peuvent inclure un gonflement, une rougeur et une douleur au niveau de la langue ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner des douleurs, une envie de vomir et des vomissements ;
- Maladie neurologique pouvant toucher les nouveau-nés avec une jaunisse sévère (ictère nucléaire) ;
- Problèmes de reins dus à des dépôts de ceftriaxone calcique qui peuvent provoquer des douleurs en urinant ou lorsque la quantité d'urines est faible ;
- Résultat faussement positif au test de Coombs (test qui détecte certains problèmes du sang) ;
- Résultat faussement positif pour la galactosémie (contamination anormale du sucre appelé galactose) ;
- TRIAXON® peut modifier le résultat de certains types de tests mesurant la quantité de sucre dans le sang - consultez votre médecin.

Autres effets secondaires peuvent survenir après l'injection non intentionnelle de lidocaïne dans un vaisseau sanguin, lors de l'administration dans un muscle avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent inclure :

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut être évaluée à partir des données disponibles)

- Modifications du rythme et de la vitesse du cœur ;
- Faible pression artérielle ;
- Faible rythme cardiaque (moins de 60 battements/min) ;
- Arrêt de la circulation sanguine normale dû à un arrêt cardiaque et une diminution du flux sanguin ;
- Perte d'équilibre, bourdonnements autour de la bouche, difficulté à supporter les bruits du quotidien (hypersensibilité), bourdonnements d'oreilles (acouphènes), vertiges ou étourdissements, confusion, nervosité, contractions musculaires rythmiques involontaires, crises convulsives ou épilepsie, prolongé d'inconscience (coma) ;
- Vision trouble, vision double ou perte temporaire de vision ;
- Nausées ou vomissements ;
- Difficultés à respirer ;
- Diminution du rythme respiratoire ou arrêt respiratoire ;
- Somnolence ou fatigue anormale durant la journée ou évanouissement.

Déclaration des effets secondaires

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

5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Après reconstitution une utilisation immédiate est recommandée. Toutefois la solution reconstituée peut être conservée pendant 6 heures à une température inférieure à 25°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient TRIAXON® 500mg/2ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

Poudre

LOT: S-14-2
PER: 11-2024
PPV: 106, 801H

Célestène® 4 mg/1 ml, solution injectable**Bétaméthasone** **Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 peut leur nuire 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. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoides à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Il peut être utilisé en injection locale, en dermatologie, en ophtalmologie, en ORL et en rhumatologie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable ?**USAGE PAR VOIE INTRAVEINEUSE OU INTRAMUSCULAIRE****N'utilisez jamais CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable dans les cas suivants :**

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (voir Autres médicaments et CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable).

USAGE LOCAL**N'utilisez jamais CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable dans les cas suivants :**

- infections,
- allergie à l'un des constituants,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser CELESTENE 4 mg/1 ml, solution injectable.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

611 800115 / 08 3
CELESTENE 4mg / 1ml 3 Amp.inj.
 P.P.V. : 45.80 DA
 Distribué par MSD Maroc
 B.P. 136 Bouekoura

PPV: 98D H00
PER: 11-25
LOT: L3359

زاموكس
Zamox
سواء من 125 أو 250 ملغ

1 غ / 125 ملغ
مسحوق لمحلول للشرب في كيس
علبه 12، 14، 16، 21 و 24 كيس

• يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء.
• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
• سوء بن يثقل شخصي، لا تلزم إعصامه شخص آخر، حتى في حال وجود أعراض معاك، لأنك قد تسبب الضرر له.
• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خفراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير المذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

الشكل الصيدلي والتقديم:

مسحوق لمحلول للشرب، عليه من فئة 12، 14، 16، 21 و 24 كيس.

التركيب:

المواد الفعالة:

المطابقة	الكمية	المائية	الكمية	البوتاسيوم	الكمية
1000 ملغ	1000 ملغ	1000 ملغ	1000 ملغ	1000 ملغ	1000 ملغ
125 ملغ	125 ملغ	125 ملغ	125 ملغ	125 ملغ	125 ملغ

السواغات: ك.ك.ل. كيس واحد
الصفحة الصيدلي - العلاجي
زاموكس مضاد حيوي يقضي على البكتيريا المسؤولة على التهابات. ويحتوي على جزيئين مختلفين: أموكسيسيلين ومضاد كلافولانيك. ينتمي أموكسيسيلين إلى فئة الأدوية المسماة "بنيسيلين" التي تكتسب فعاليتها أحياناً (مضلة للمفعول). ويحول العنصر الآخر (مضاد كلافولانيك) دون تعطيل مفعولها.

دواعي الإستعمال:
يستعمل زاموكس لدى البالغين والأطفال لعلاج الإصابات التالية:
• التهابات الأذن الوسطى والجيب الأنفية،
• التهابات المسالك التنفسية،
• التهابات المسالك البولية،
• التهابات الجلد والأنسجة الرخوة، بما فيها إصابات الأسنان،
• التهابات العظام والمفاصل.

نواحي الإستعمال:
لا تستعمل أبداً زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس:
• إذا كانت لديك حساسية (فرط الحساسية) لأموكسيسيلين، مضاد كلافولانيك، بنيسيلين أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في دواء زاموكس،
• إذا سبق أن عانيت من تفاعل حساسي خطير (فرط الحساسية) لمضاد حيوي آخر.
قد يضم ذلك طفح جلدي أو انتفاخ الوجه أو الحلق.
• إذا سبق أن عانيت من مشاكل في الكبد أو ظهر اليرقان (اصفرار الجلد) عند تناولك لمضاد حيوي.

لا تتناول زاموكس إذا كنت معنيا بإحدى الحالات المذكورة أعلاه.
في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
تعدديرات واحتياطات الإستعمال:
يجب الإنذار عند استعمال زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس:
استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال هذا الدواء إذا:
• كنت تعاني من كثرة الوحيدات العدوائية،
• كنت تتعاطى علاجاً لمشاكل في الكبد أو الكلى،
• لا تتبول بشكل منتظم.

في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال زاموكس.
في بعض الحالات، قد يحدث الطيف من نوع البكتيريا المسؤولة عن الالتهاب، حسب النتائج، قد يصف لك جرعة مختلفة من زاموكس أو دواء آخر.
تفاعلات تتطلب انتباهاً خاصاً:
قد يزيد زاموكس من حدة بعض الأعراض أو يؤدي إلى تأثيرات خطيرة، وخاصة تفاعلات حساسية، ممتدات أو التهاب الكلى العاليل. عندما تستعمل دواء زاموكس، يجب مراقبة بعض الأعراض من أجل الحد من المخاطر. انظر "تفاعلات تتطلب انتباهاً خاصاً في التأثيرات غير المرغوب فيها والمزمنة"
لحضور الدم والبول

إذا أجريت تحاليل
تحاليل البول (نسبة إلى)
زاموكس، وبالفعل، قد
السواغات معروفة إلى
معلومات عامة بشأن
للشرب في كيس:
- يتصح بعدم استعمال
ملازمة سوء امتصاص
ورالية ناتجة).

- يحتوي هذا الدواء على البوتاسيوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار لدى
المصابين من قصور كلوي أو المرض الذين يراقبون كمية البوتاسيوم في تغذيتهم.
- يحتوي هذا الدواء على الصوديوم. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار لدى المرضى
الذين يراقبون كمية الصوديوم في تغذيتهم.

تفاعلات بين الأدوية وأشكال أخرى من التفاعلات:
تأثيرات أو استعمال الأدوية أخرى:
إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر، استشر الطبيب أو الصيدلي.
الأدوية دون وصفة طبية والمنتجات المحتوية على الأمشابه.
إذا كنت تتناول الوبورينول (علاج النقرس) مع زاموكس، يزداد خطر النقرس الحاد.

إذا كنت تتناول بروبيسينيد (علاج النقرس)، قد يقرر الطبيب تعديل جرعة
في حالة استعمال أدوية لمنع تغير الدم (مثل وارفارين) مع زاموكس
إجراء تحاليل إضافية للدم.

قد يؤثر زاموكس على مفعول ميكونازول (علاج فطريات) أو ميفينول (علاج فطريات).
أعراض روماتيزمية.
قد يؤثر زاموكس على مفعول ميكونازول (علاج فطريات) أو ميفينول (علاج فطريات).
تفاعلات مع مضاعفات العدوى بالأشعاع والأشعاع (علاج فطريات).
التهابات مع المضاعفات العدوى بالأشعاع والأشعاع (علاج فطريات).
التهابات مع المضاعفات العدوى بالأشعاع والأشعاع (علاج فطريات).

تأثيرات على القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات.
قد تسبب زاموكس في تأثيرات غير مرغوب فيها من شأنها التأثير على
القدرة على القيادة.

الحمل والرضاعة:
إذا كنت حاملاً أو من الممكن أن تكوني حاملاً أو ترضعين، يجب استشارة الطبيب أو
الصيدلي.

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.
كيف يجب تناول زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس؟
تعليمات من أجل استعماله جيد.

أجره دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي
الجرعات. كيفية دواء طريقة الاستعمال ولوحة الاستعمال.
الجرعات

البالغون والأطفال الذين يناهز وزنه 40 كغ أو أكثر
الجرعة الاستANDARD: 1 كيس ثلاث مرات في اليوم.
جرعة أخرى: 1 كيس مرتين في اليوم.

الأطفال الذين يقل وزنه عن 40 كغ
ينصح بعدم استعمال أكياس زاموكس 1 غ / 125 ملغ.
في حالة مشاكل كلوية، قد يستوجب خفض الجرعة. استشر الطبيب أو الصيدلي في
مختلفة أو دواء آخر.

في حالة مشاكل في الكبد، قد يستوجب إجراء تحاليل الدم بوتيرة أكبر لتأكد من
طبيعة الكبد.
كيف يستعمل زاموكس؟
• مباشرة قبل تناول زاموكس، افتح الكيس وامزج محتوياته مع ماء أو عصير.
• تناول المزيج في بداية الوجبة أو قبلها بقليل.
• وزع الجرعات بانتظام خلال النهار؛ يجب على الأقل، لا تتناول جرعتين في ظرف 1 ساعة.
• لا تقد سيارة ولا تستعمل آلات إذا لم تكن متيقناً من قدرتك على ذلك.
• لا تتناول زاموكس لمدة تتجاوز أسبوعين.

مجدد.

الأعراض والتعليمات في حالة جرعة مفرطة
إذا تناولت زاموكس 1 غ / 125 ملغ، مسحوق لمحلول للشرب في كيس، قد يكون
إن تناول كمية مفرطة من زاموكس قد يؤدي إلى:
(إسهال) أو اختلالات. استشر الطبيب في أقرب وقت
لتصرف عليه الطبيب.

التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جرعات

التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جرعات

Adultes expectorant

SANOFI

Prenez notice avant de prendre ce médicament.

de la relire.
doute, demandez plus d'informations à votre

crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,

trait lui être nocif.

(Contre-indications)

Le médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans le cas suivant :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants, notamment le parahydroxybenzoate de méthyle et autres sels de parahydroxybenzoate.

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

b) Mises en garde spéciales :

- en cas d'expectoration grasse et purulente, de fièvre,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (un long cours) des bronches et des poumons.

- en cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS.

ATTENTION : LE TITRE ALCOOLIQUE DE CE MEDICAMENT EST DE 1,64° SOIT 0,2 GRAMME D'ALCOOL PAR CUILLEERE A SOUPE.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de

déficit en sucrase isomaltase (maladie métabolique rare)
c) Précautions d'emploi
Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'efforts volontaires, d'expectoration.
Ne pas prendre de médicament antitussif (destiné à calmer la toux) ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par la carbocistéine.
En cas de diabète ou de régime hypoglycémique (pauvre en sucre), tenir compte de la teneur en saccharose (6 g par cuillère à soupe).
En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte de la teneur en sodium (97 mg par cuillère à soupe).
IL EST IMPORTANT DE CONSULTER UN MEDECIN EN L'ABSENCE D'AMELIORATION.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
Tenir compte de la présence d'alcool.

Ce médicament contient de la carbocistéine. D'autres médicaments en contiennent ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir mode d'emploi et posologie).

e) Grossesse-Allaitement :

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

LOT : 22E004
PER : 08 2025

RHINATHIOL 5% AD
SIROP FL 125 ML



Doliprane® 1000mg

PARACETAMOL

PPV: 14DH00

PER: 10/25

LOT: B3604

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, so (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST -CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

