

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- 0044002

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 329 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AZMI Milouda

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/09/2023

Nom et prénom du malade : AZMI Milouda Age :

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

Nature de la maladie : fatigue intense + épigastalgies

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) :

Autorisation CNDP N° : A-215 / 2019

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
05/09/23	C	an	200 DH	
14/09/23	Contrôle			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
ASMOUN SAMIR Docteur en Pharmacie RUE ASSALAM MEY AL HOUEL BERRECHIO Tél : 05 22 33 63 63	05/09/23	449,10
ASMOUN SAMIR Docteur en Pharmacie RUE ASSALAM MEY AL HOUEL BERRECHIO Tél : 05 22 33 63 63	14/09/23	338,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
ASMOUN SAMIR Docteur en Pharmacie RUE ASSALAM MEY AL HOUEL BERRECHIO Tél : 05 22 33 63 63			

AUXILIAIRES MEDICAUX

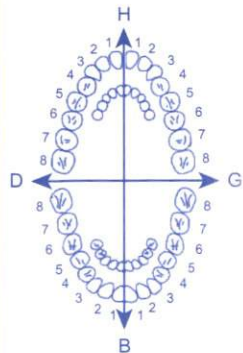
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CCEFFICIENT 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<table><tr><th colspan="2">H</th></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><th>D</th><th>G</th></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><th colspan="2">B</th></tr></table>	H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	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

Dr. Soumia Ghamraoui

Lauréate de la Faculté
de Médecine de Casablanca

Médecine Générale
Echographie Générale

الدكتورة سمية الغمراوي

خريجة كلية الطب
بالدار البيضاء
الطب العام
الفحص بالصدى

Berrechid, le 05/09/2023 برشيد

AZMI Milouda

129,00

① Dossantes gouttes

10 gouttes le matin. 2mos

2x 119,00

② Osteocare cp

1 cp le soir à 20h. 9mos

③ INEXIUM 20 cp

1 cp le matin à jeun.

SYNTHEMEDIC
32 rue Mohammed VI - Hay Al Hekma
Berrechid - Casablanca

INEXIUM
20 mg Cpr GR
Boite 14
6401SDMP/21NRQ P.P.V.: 82,10 DH
6 118001 020591

T=449,10

Dr. Soumia GHAMRAOUI
Médecine Générale
Echographie Générale
13, Bd. Marrakech - BERRECHID
Tél: 0522 33 65 99

ASMOUM Samir
Docteur en Pharmacie
Rue ASSALAM Hay Al Hekma
BERRECHID
Tél: 05 22 33 64 04

17, Bd de Marrakech, Hay Kadiri
Berrechid - Tél : 05 22 33 65 99

شارع مراكش، حي القادري
الهاتف: 05 22 33 65 99

OSTEOCARE 30 CP
PVC : 119,00 DH

Ut Av	Lot :
31/12/2026	283169

IPHABIOTICS

5 021265 244683 >

OSTEOCARE 30 CP
PVC : 119,00 DH

Ut Av	Lot :
31/12/2026	283169

IPHABIOTICS

5 021265 244683 >

Dossantos®
Vitamine D3 & MCT

Vitamine D3

Dossantos®
Vitamine D3 & MCT
Huile de noix de coco

VITAMINE D3
1 DOSE = 1 GOUTTE = 200 UI

400 DOSES
Solution de 20 ml

ALTHÉA

MODE D'UTILISATION

Avant d'utiliser le flacon Dossantos® pour la première fois, la pompe doseuse doit être purgée en appuyant plusieurs fois jusqu'à apparition de la première goutte.

INGRÉDIENTS

Vitamine D3, Huile MCT (Extrait d'huile de noix de coco), arôme coco.

PRÉCAUTIONS

Tenir hors de portée des enfants.
Ne pas utiliser le produit en cas d'hypersensibilité à l'un de ses ingrédients.

Conserver dans un endroit sec à une température ne dépassant pas 25°C dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière

Complément alimentaire,
ce n'est pas un médicament.

Vitamine D3

Dossantos®
Vitamine D3 & MCT
Huile de noix de coco

VITAMINE D3
1 DOSE = 1 GOUTTE = 200 UI

400 DOSES
Solution de 20 ml

ALTHÉA

N° de lot :

Date de péremption:

030423
03 2025

PPC : 129,00 Dhs

Dossantos®
Vitamine D3 & MCT

FABRICANT

Przedsiębiorstwo produkcji
farmaceutyczno-kosmetycznej,
PROFARM, sp. z o.o. Ul. Słupska
18, 84-300 Lebork, Pologne

IMPORTÉ PAR

ALTHÉA, SA
76, Allée des Casuarinas
20580 Ain Sebaâ, Casablanca

N° d'enregistrement au ministère de la santé:
20212007694/MAv2/CA/DPS/DMP/18

Dr. Soumia Ghamraoui

المكتورة سمية الغمراوي

Lauréate de la Faculté
de Médecine de Casablanca

Médecine Générale
Echographie Générale

خريجة كلية الطب
بالدار البيضاء
الطب العام
الفحص بالصدى

Berrechid, le

14/09/23

برشيد

AZMI Milouda

42,90

1) Xycet 5mg cp 1 cpj le soir, après
15j.

128,50

2) Fenlipo gel 1 gelj le matin,
170,00

3) Cefico 200 cp 1 cp x 2j, 8j

T: 338,40

Dr. Soumia GHAMRAOUI
Médecine Générale
Echographie Générale
13, Bd. Marrakech - BERRECHID
Tél.: 0522 33 65 99

4290
ycet® 5 mg

boîtes de 15, 30, 60 et 90 comprimés enrobés
Lévocétirizine dihydrochloride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à 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 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1 - Qu'est-ce que Ycet et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ycet ?
- 3 - Comment prendre Ycet ?
- 4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5 - Comment conserver Ycet ?
- 6 - Informations supplémentaires.

1 - Qu'est-ce que Ycet et dans quels cas est-il utilisé ?

La substance active est le Lévocétirizine dihydrochloride. Il appartient à la classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine, code ATC : R06AE09.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ycet est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

- Ycet est indiqué pour le traitement des symptômes associés à :
 - La rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante) ;
 - Des démangeaisons et rougeurs (urticaire).

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lévocétirizine Promopharm ?

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ycet 5 mg comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au dihydrochloride, à la cétirizine, à l'hydroxyzine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Ycet.

Si vous êtes susceptible de ne pas pouvoir vider votre vessie (en raison d'une lésion de la moelle épinière ou d'une augmentation du volume de la prostate), veuillez demander conseil à votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin. L'utilisation de Ycet peut provoquer une aggravation des crises.

Si vous avez prévu de faire des tests d'allergie, demandez à votre médecin si vous devez arrêter de prendre Ycet pendant plusieurs jours avant le test. Ce médicament peut affecter les résultats de vos tests d'allergie.

Enfants :

Ycet 5 mg, comprimé enrobé n'est pas adapté à l'enfant de moins de 6 ans, la forme comprimé ne permettant pas l'adaptation de la dose.

Interactions avec d'autres médicaments :

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

La prudence est recommandée en cas de prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau et même temps que Ycet.

Chez les patients sensibles, la prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau en même temps que Ycet peut entraîner une réduction plus importante de la vigilance et des performances.

Ycet peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

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.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Certains patients traités par Ycet peuvent ressentir somnolence/ endormissement, fatigue et épousément. Par conséquent, soyez prudent avant de conduire ou utiliser une machine jusqu'à ce que vous sachiez comment vous réagissez à ce médicament. Cependant, aux doses recommandées, pas été mise en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou la capacité à conduire au cours des tests réalisés chez des volontaires sains.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

Liste des excipients à effet notoire :

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3 - Comment prendre Ycet 5 mg comprimé enrobé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

La dose recommandée chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans est de 5 mg comprimé par jour.

Utilisation chez des populations particulières :

Insuffisance rénale et hépatique

Chez les patients présentant une insuffisance rénale, la posologie recommandée est adaptée en réduisant la dose en fonction de la gravité de l'insuffisance rénale. Chez les enfants, le poids corporel sera également pris en compte pour la dose. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin. Les patients présentant une insuffisance rénale grave ne doivent pas prendre Ycet.

Les patients présentant seulement une insuffisance hépatique ne doivent pas prendre Ycet.

Chez les patients présentant à la fois une insuffisance rénale et hépatique, la posologie pourra être adaptée en réduisant la dose en fonction de la gravité de l'insuffisance rénale. Chez les enfants, le poids corporel sera également pris en compte pour ajuster la dose. La dose adaptée sera déterminée par votre médecin.

Patients âgés de 65 ans et plus

Il n'y a pas lieu d'ajuster la dose chez les patients âgés dont la fonction rénale est normale.

Utilisation chez les enfants :

Ycet n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans.

Mode et voie d'administration :

Voie orale uniquement.

Le comprimé doit être avalé entier avec de l'eau et pourra être pris avec ou sans nourriture, en dehors des repas.

Lot N° : FL15

Exp : 12/2025

PPC : 125.50 DH

DOCTOR
OST
V T R I E N T S

LES CARACTÉRISTIQUES DU FERLIPO® (LIPOFER) :

Les ingrédients de **FERLIPO®** ont été soigneusement sélectionnés selon les standards européens.

FERLIPO® est un lipofer hautement biodisponible. En effet, le fer liposomal est une source de fer, qui s'achemine sans s'altérer le long de la zone acide de l'estomac, jusqu'à atteinte de son site d'absorption maximale (Duodénum / Jéjunum).

Il s'agit d'une source micronisée et micro-encapsulée de fer sans effet pro-oxydant ni goût métallique (Non Organoleptique).

FERLIPO® permet d'augmenter rapidement la teneur en fer tout en bénéficiant d'une tolérance digestive optimale, sans constipation, sans épigastralgies et sans coloration des dents et des selles.

FERLIPO® est un fer liposomal dans des gélules végétales.

PRÉCAUTIONS ET CONDITIONS D'UTILISATION

Tenir hors de la portée des enfants.

A conserver dans son étui et dans un milieu sec.

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou pharmacien.

CEFICO® 200 mg

comprimé pelliculé - boîtes de 8

(Céfixime trihydraté)

CEFICO® 100 mg/5

poudre pour suspension buvable en

une seringue mesure en poids de l'enfant

Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

LOT 230851
EXP 03 25
PPV 170.00 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

1. Composition du médicament

CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....200,00 mg
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane et polyéthylène glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

Céfixime (DCI) trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p.5 ml de suspension reconstituée.
Excipients à effet notoire : Saccharose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

- Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

3. Indications thérapeutiques :

• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- o Certaines infections urogénitales,
- o Otites et sinusites aiguës,
- o Infections bronchiques et pulmonaires.

• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

- o Certaines infections urinaires,
- o Infections bronchiques et pulmonaires,
- o Otites moyennes aiguës.

4. Posologie :

Mode d'administration : Voie orale.

• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

La présentation CEFICO, comprimé à 200 mg est préconisée chez l'enfant de plus de 12 ans et chez l'adulte.

Chez l'adulte :

A titre indicatif, la posologie usuelle est de deux comprimés de 200 mg par jour.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique, mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

La présentation CEFICO 100 mg/5 ml, est préconisée chez l'enfant de 6 mois à 12 ans.

A titre indicatif, la posologie de CEFICO chez l'enfant de plus de 6 mois est de 8 mg

par kilo et par jour, en deux prises, à 12 heures d'intervalle.
La suspension buvable est à reconstituer par addition d'eau jusqu'au trait de jauge pour l'obtention du volume total (30 ml ou 60 ml) et à agiter avant emploi.

La dose par prise est indiquée, en fonction du poids de l'enfant, sur le piston de la seringue graduée en kg. Elle doit donc directement sur les graduations de la pipette.

Ce médicament nécessite une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des effets indésirables.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CEFICO.

Si vous ou votre enfant avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.

Si vous ou votre enfant avez une maladie des reins, Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

Si vous ou votre enfant avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris CEFICO (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

o Si vous ou votre enfant avez de la diarrhée. Ne prenez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin.

o Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.

o Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).

o Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir rubrique 6).

o Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 4 et 6).

En cas d'exames de laboratoires :

CEFICO peut fausser :

- o La recherche de cétones dans les urines,
 - o La recherche de glucose dans les urines,
 - o Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.
- Mention relative aux excipients à effet notoire :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

8. Interactions :

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

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse :

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

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement :

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

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection par un champignon) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 4 et 6).

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, en particulier en cas de surdosage, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubrique 5 et 6).