

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

M22- 0026604

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6181 Société : Royal Air Maroc

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Saïd Bachari

Date de naissance : 26 - 12 - 1961

Adresse : n°31 Rue Sadia Msahel Ouedraouïe cheikh

Sellal

Tél. : 06 96 07 54 47 Total des frais engagés : 406,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Imm. de Bienfaisance
Bd. Mohamed V N° 5 - SETTAT

INPE: 061 12 61 81

Date de consultation : 21 SEP. 2023

Nom et prénom du malade : BACHARI ABDALI Age : 50 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Paracelitis

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 : Casablanca Le : 05 / 10 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :



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
21 SEP 2023	S 2		20000	Dr. SKOUTA Mohamed PEDIATRE Inn de Bienfaisance 2d. Mohamed Y N° 5 - SETTAT NPE : 061 12 61 81

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Dr. Lotif DORRISSI Pharmacie RAHMANE Rue Gurika Hay Sidi Abd SETTAT - Tel.: 0522	21/09/23	206,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

Dr. SKOUTA Mohamed

Spécialiste en Pédiatrie
Lauréat de la faculté de Médecine
De Casablanca

Sur Rendez-vous



061126181
INPE

الدكتور سكوتة محمد

اختصاصي في طب الأطفال
خريج كلية الطب
بالدار البيضاء
الزيارة بالموعد

سطات في: Settat le :

21/09/2023

BACHARI AHMED ALI

Poids: 23,00 kg

24,50

- LOREUS sirop

½ cuillère-mesure par jour, pendant 15 jours.

16,30

- INALER sirop

1 càc, 3 fois par jour, pendant 8 jours.

$2 \times 63,00 = 126,00$

- ECOCLAV sirop Enfant

1 Dose-Poids, 3 fois par jour, pendant 8 jours.

39,70

- FUCIDINE 2% crème

2 applications par jour, sur la lésion, pendant 8 jours.

206,50

Pharmacie RAHMAINE
Dr. Lotfi IDRISI
صيدلية رحمة
12, Rue Ourika Hay Sidi Abdellah
SETTAT - Tél.: 0523.40.03.30

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Imm. de Bienfaisance
Bd. Mohamed V N° 5 - SETTAT

LOREUS

Desloratadine

PPV:24DH50

PER: 05/25

LOT: M405

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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des réactions allergiques, arrêtez de prendre ce médicament et consultez un médecin ou un pharmacien.

Composition du médicament :

Desloratadine

Pour 1 ml de solution buvable.

Les autres composants sont :

Propylène glycol, sorbitol liquide, acide citrique anhydre, sodi um saccharose, arôme bubble gum, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Propylène glycol.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

Indications thérapeutiques :

LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens) chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démarre, les démangeaisons du palais, les yeux qui démarrent, qui sont rouges ou larmoyants.

LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est également utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

Posologie :

Veuillez 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.

Enfants

Enfants de 1 à 5 ans :

La dose recommandée est de 2,5 ml (1/2 cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans :

La dose recommandée est de 5 ml (une cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus

La dose recommandée est de 10 ml (deux cuillères de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

Durée de traitement :

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre **LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable**.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devrez donc suivre les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais **LOREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable**.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Effets indésirables :

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

Depuis la commercialisation de la desloratadine solution buvable, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez la plupart des enfants et adultes, les effets indésirables avec la desloratadine solution buvable étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec une solution ou un comprimé placebo.

Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés.

LOREUS®

Desloratadine 0,5 mg/ml

solution buvable

Flacon de 60 ml



Fucidine® 2% crème

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort ou symptômes que vous.

♦ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FUCIDINE® 2 pour cent. crème.

COMPOSITION	Centésimale
Acide fusidique	2 g
Excipients q.s.p.	100 g

Liste des excipients : butylhydroxyanisole, sorbate de potassium, alcool cétylique, glycérol, paraffine liquide. Tube de 15g.

Ce médicament est un ANTIBIOTIQUE A USAGE TOPIQUE (D: Dermatologie).

♦ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Il est recommandé dans les infections cutanées dues à certains germes (staphylococques et streptocoques).

♦ ATTENTION !

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La crème ne doit pas être appliquée sur l'œil.

• Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Alcool cétylique, Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSÉOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Vie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application en couche épaisse.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux lésions saillantes, macérées et dans les plis.

♦ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

♦ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à température ambiante (inférieure à 25°C).

♦ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE 1

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DÉLIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRÉSCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE

Fabriqué par  POLYMÉDIC sous licence Léo pharma

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

P 39,30

Fucidine® 2% crème
Tube de 15 g



6 118000 120582

INALER® 2 mg

Solution Buvable

16,30

COMPOSITION

Salbutamol (DCI) sulfate

Excipients : q.s.p.

FORME ET PRÉSENTATION

Solution buvable dosée à 2 mg de salbutamol par

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Bronchodilatateur Béta-stimulant.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda, Route Régionale N°322 (ex R.S 111)

Km 12.400 Aïn Harrouda 28630 Mohammedia

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

INALER® est indiqué dans le traitement symptomatique de l'asthme et des autres bronchopneumopathies obstructives réversibles de l'enfant et du nourrisson.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Allergie à l'un des constituants.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

- L'utilisation des bêta-2-mimétiques par voie générale peut parfois démasquer une pathologie cardiaque préexistante méconnue. Dans la mesure du possible, l'administration par voie inhalée doit être privilégiée car elle représente le meilleur rapport efficacité/tolérance. Le médecin devra informer le patient qu'une consultation médicale immédiate est nécessaire si le soulagement habituellement obtenu n'est pas rapidement observé après traitement.
 - Si un patient développe en quelques jours une augmentation rapide de sa consommation en bronchodilatateur bêta-2-mimétique, on doit craindre (surtout si les valeurs du débit-mètre de pointe s'abaissent et/ou deviennent irrégulières) une décompensation de sa maladie et la possibilité d'une évolution vers un état de mal asthmatique. Le médecin devra donc prévenir le patient de la nécessité, dans ce cas, d'une consultation immédiate, sans avoir au préalable dépassé les doses maximales prescrites. La conduite thérapeutique devra alors être réévaluée.
 - Chez les enfants asthmatiques, l'association à un traitement anti-inflammatoire continu doit être envisagée dès qu'il est nécessaire de recourir plus de 3 fois par semaine aux bêta-2-mimétiques. Le patient doit, dans ce cas, être averti que l'amélioration de son état clinique ne doit pas conduire à une modification de son traitement, en particulier à l'arrêt de la corticothérapie par voie inhalée, sans avis médical.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

INALER® 2 mg/5 ml

Solution buvable

Flacon de 100 ml



6 118000 070542

ECOCLAV® 100 mg/12,5 ml

ECOCLAV® 100 mg/12,5 mg

Poudre pour suspension
Amoxicilline/Acide clavulique

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin. Il pourrait leur être nocif, même si les siens sont bons.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous mentionnez dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Dans cette notice :

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

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ecoclav ?

Comment prendre Ecoclav ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver Ecoclav ?

Informations supplémentaires.

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

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ecoclav est utilisé chez les nourrissons et les enfants pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne donnez jamais Ecoclav à votre enfant ou à votre nourrisson :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav (dont la liste est fournie à la rubrique « Informations supplémentaires »).
- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas Ecoclav à votre enfant ou à votre nourrisson s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer Ecoclav.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec Ecoclav :

Demandez conseil au médecin de votre enfant/nourrisson ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- l'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Ecoclav à votre enfant/nourrisson.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant/nourrisson un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant/nourrisson prend Ecoclav, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique « Effets indésirables éventuels ».

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant/nourrisson effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous

63,00

Aliments et boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse et allaitement

Si votre enfant/nourrisson, devient nécessaire de prendre Ecoclav, informez votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

- Comment prendre Ecoclav ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

Cette suspension n'est généralement pas utilisée pour les enfants de moins de 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre pharmacien.

Enfants/nourrisson pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies pour un enfant de 40 kg.

• Votre médecin vous indiquera la posologie.

• Une seringue graduée en ml devra être utilisée pour administrer la dose correcte.

• Dose habituelle : 40 mg/5 ml.

Patients souffrant de problèmes au foie : 20 mg/5 ml.

• Si votre enfant/nourrisson a une réaction allergique à Ecoclav, demandez conseil à votre médecin.

• Si votre enfant/nourrisson a une réaction allergique à Ecoclav, demandez conseil à votre médecin.

Mode d'administration

• Agitez toujours le flacon avant de prendre Ecoclav.

• Donnez ce médicament à votre enfant/nourrisson avec une cuillère à soupe.

• Répartissez les prises de la dose quotidienne en 2 ou 3 prises égales et espacées d'au moins 4 heures.

• Ne donnez pas Ecoclav à votre enfant/nourrisson si vous observez des symptômes de votre enfant/nourrisson.

Symptômes et Instructions

Si vous avez administré plus de la dose quotidienne

La prise d'une quantité excessive peut entraîner des symptômes tels que des maux de ventre (nausées, vomissements), une diarrhée et une constipation.

Si votre enfant/nourrisson a une réaction allergique à Ecoclav, demandez conseil à votre médecin.

Instructions en cas d'omission de la prise

Si vous avez oublié de donner Ecoclav à votre enfant/nourrisson

Si vous avez oublié de donner Ecoclav à votre enfant/nourrisson, donnez-le à la prochaine prise.

Risque de syndrome de sevrage

Si votre enfant/nourrisson a une réaction allergique à Ecoclav, demandez conseil à votre médecin.

Vous devez continuer de donner Ecoclav à votre enfant/nourrisson, même si il se sent mieux. Toute interruption de la prise d'Ecoclav peut entraîner une réaction allergique.

Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien.

d'informations à votre pharmacien

ECOCLAV® 100 mg/12,5 ml

ECOCLAV® 100 mg/12,5 mg

Poudre pour suspension
Amoxicilline/Acide clavulique

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin. Il pourrait leur être nocif, même si les siens sont bons.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous mentionnez dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Dans cette notice :

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

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ecoclav ?

Comment prendre Ecoclav ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver Ecoclav ?

Informations supplémentaires.

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

Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ecoclav est utilisé chez les nourrissons et les enfants pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ecoclav ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne donnez jamais Ecoclav à votre enfant ou à votre nourrisson :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav (dont la liste est fournie à la rubrique « Informations supplémentaires »).
- S'il a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas Ecoclav à votre enfant ou à votre nourrisson s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer Ecoclav.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec Ecoclav :

Demandez conseil au médecin de votre enfant/nourrisson ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- N'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Ecoclav à votre enfant/nourrisson.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant/nourrisson un dosage différent d'Ecoclav ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

Ecoclav peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant/nourrisson prend Ecoclav, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique « Effets indésirables éventuels ».

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant/nourrisson effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous

63,00

Aliments et boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

Grossesse et allaitement

Si votre enfant/nourrisson, devient nécessaire de l'informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

- Comment prendre Ecoclav ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg ou plus

Cette suspension n'est généralement pas utilisée pour les enfants de moins de 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre pharmacien.

Enfants/nourrisson pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies pour un enfant de 40 kg.

• Votre médecin vous indiquera la posologie.

• Une seringue graduée en ml devra être utilisée pour administrer la dose correcte.

• Dose habituelle : 40 mg/5 ml.

Patients souffrant de problèmes de foie : 20 mg/5 ml.

• Si votre enfant/nourrisson a une intolérance à Ecoclav, le médecin prescrira une autre forme de médicament.

• Si votre enfant/nourrisson a une intolérance à Ecoclav, il pourra être nécessaire de prendre un autre médicament.

Mode d'administration

• Agitez toujours le flacon avant de prendre la dose.

• Donnez ce médicament à votre enfant/nourrisson à la dose prescrite.

• Répartissez les prises de la dose prescrite en plusieurs doses égales et espacées d'au moins 4 heures.

• Ne donnez pas Ecoclav à votre enfant/nourrisson si vous observez des symptômes de votre enfant/nourrisson.

Symptômes et Instructions

Si vous avez administré plus de la dose prescrite

La prise d'une quantité excessive de Ecoclav peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements), une diarrhée et une intolérance à la nourriture de votre enfant/nourrisson. Demandez conseil à votre médecin.

Instructions en cas d'omission de la prise

Si vous avez oublié de donner la dose prescrite, donnez-la lorsque vous la mémorisez.

Risque de syndrome de Guillain-Barré

Si votre enfant/nourrisson a des symptômes de Guillain-Barré, contactez immédiatement votre médecin.

Vous devez continuer de donner Ecoclav à votre enfant/nourrisson jusqu'à ce que votre médecin vous dise qu'il peut cesser de le faire.

Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien.