

## 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

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-791231

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

13426

Société :

RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

Benhmid Abdelhak

Date de naissance :

31/01/91

Adresse :

Casablanca - Rue Mohammed VI - 20000

Tél. :

06130857

Total des frais engagés

1095,20

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

20/10/2023

Nom et prénom du malade :

Benhmid Abdelhak

Lien de parenté :

☐ Lui-même

Enfant

Nature de la maladie :

Sténose de l'aorte

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 :

20/10/2023

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Autorisation CNLP N° : A-A-213/2019

# 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
22/09/23	CS	300	210	
22/10/23	Contrôle			

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LAYALI	20/07/23	116,10
Lot. LAYALI 2 N° 28	08/07/23	795,20

# ANALYSES RADIOGRAPHIQUES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

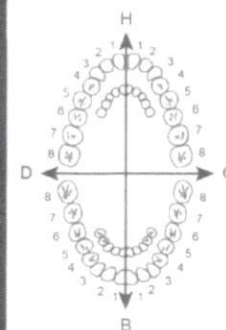
O.D.F.  
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
D			
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 Naima Ait Bella

Spécialiste en Hépatogastro  
Entérologie

- Ex Médecin interne au CHU  
ibno Rochd Casablanca
- Membre de la Société Nationale  
Française de Gastro-Entérologie.

- Hépatologie
- Maladies de l'estomac et de l'intestin
- Proctologie Médico - Chirurgicale
- Endoscopie Digestive
- Echographie Abdominale.



# الدكتورة نعيمة ايت بلا

أخصائية في أمراض الكبد  
و الجهاز الهضمي

- طبيبة داخلية سابقة بالمستشفى  
الجامعي ابن رشد الدار البيضاء
- عضو بالجمعية الفرنسية لأمراض الجهاز  
الهضمي

- أمراض الكبد
- أمراض المعدة والأمعاء
- أمراض وجراحة الشرج و البواسير
- الفحص بالمنظار
- الفحص بالصدى

Casablanca, le : 20 / 07 / 23 : الدار البيضاء في :

Mr - Benhmid . Abdellah

46,00

Stimul augmenté



1 kg x 2/5

plus 10gr

T = 46,00

DOCTEUR NAIMA AIT BELLA  
GASTRO-ENTÉROLOGUE  
Angle Bd. Ahmed Mekouar et Rue de la Plage 1er Etage  
N°9 Ain Sebaa - Casablanca

PHARMACIE LAYALI  
Lalla Saida CHABBOUBA  
Docteur en Pharmacie  
Lot. LAYALI 2 N° 99 Benecour

📍 Angle Bd Ahmed Mekouar et Rue de la Plage (Place Fkas Ifkak)

Imm Best Business Center 1<sup>er</sup> Etage Appt N°9 Ain Sebaa - Casablanca

☎ 05 22 67 20 98 - ✉ Cabinet.naitbella@gmail.com

# Docteur Naima Ait Bella

Spécialiste en Hépatogastro  
Entérologie



- Ex Médecin interne au CHU ibno Rochd Casablanca
- Membre de la Société Nationale Française de Gastro-Entérologie.

- Hépatologie
- Maladies de l'estomac et de l'intestin
- Proctologie Médico - Chirurgicale
- Endoscopie Digestive
- Echographie Abdominale.

الدكتورة نعيمة أيت بلال  
اختصاصية في أمراض الكبد  
و الجهاز الهضمي

- طبيبة داخلية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء
- عضو بالجمعية الفرنسية لأمراض الجهاز الهضمي

- أمراض الكبد
- أمراض المعدة والأمعاء
- أمراض وجراحة الشرج و البواسير
- الفحص بالمنظار
- الفحص بالصدى

Casablanca, le : 28/07/23 ..... في : الدار البيضاء

M<sup>r</sup>. Benkhmid Abdellah.

132.00 x 2  
1) C-Bac 500 mg p



96.80 x 2  
2) Nimex 100 mg



PHARMACIE LAYALI  
alla s... CHABBOUBA  
LAYALI 2013 Pharmacie  
TEL: 05 22 62 42 30

pendant 14 jours

229.00 x 2  
3) Zymol 100 mg p



226.00 x 2  
4) ESAC 40mg gélule  
1 gel x 215



Dr. Naima AIT BELLA  
GASTRO-ENTÉROLOGUE  
T Business Center Angle Bd Ahmer  
Mouloud el Alou de la Plage Ain Sebaa  
Appt N°9 Ain Sebaa - Casablanca  
Tel: 05 22 67 20 98

Angle Bd Ahmed Mekouar et Rue de la Plage (Place PKs Mouloud el Alou)

Imm Best Business Center 1<sup>er</sup> Etage Appt N°9 Ain Sebaa - Casablanca

05 22 67 20 98 - Cabinet.naitbella@gmail.com

95.40  
5) Ultraterrine gellul  
1 gel x 278



pdtk. 145 jours

795,20

~~Dr. Nafid ALI DALLA  
GASTRO-ENTÉROLOGUE  
T Business Center Angle Bd Ahmed  
Vetouar et Aïssa de la Plage 1er Etage  
ADP. N° 3 Ain Sebaa - Casablanca  
Tel: 05 22 67 20 98~~

PHARMACIE LAYALI  
alla Saïa CHABBOUBA  
Docteur en Pharmacie  
LAYALI 2011 98 Berrechid  
TEL: 05-22-32-42-30

*[Faint, illegible text at the bottom of the page]*

## Clarithromycine

\_\_\_\_\_

## Boîtes de 7 et 14 comprimés enrobés.

Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (duodénal ou gastrique).

(voir Prise ou utilisation d'autres médicaments)

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

Prévenez votre médecin en cas :

La prise concomitante de clarithromycine avec la bromocriptine (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou dans la prévention et



Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ EN association avec la bromocriptine (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou dans la prévention et l'empêchement de montée de lait après un accouchement), la cabergoline (médicament contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le lisuride (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson), l'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate), l'ébastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie), l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), la lométhane (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), la tolterodine (médicament utilisé dans les troubles mictionnels), le tacrolimus les immunosuppresseurs, l'irinotécan (médicament anti-cancéreux) la fésotérodine (médicament utilisé dans l'incontinence urinaire) le disopyramide (médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiaques), la quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie) et le rivoxaban (médicament anticoagulant) (voir rubrique Faites attention avec C-BAC 500 mg, comprimé enrobé).



# C-BAC® 500 mg

Clarithromycine

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

C-BAC 500 mg

Composition :

Clarithromycine (DCI).....500mg

Excipients : Lactose monohydrate, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs, Talc, Stéarate de magnésium et Silice colloïdale anhydre.

L'enrobage du comprimé contient du dioxyde de titane (E171), du polyvinyl alcool, du macrogol 4000, du talc et du jaune de quinoléine.

Forme pharmaceutique :

Bolles de 7 et 14 comprimés enrobés.

## 2. QU'EST-CE QUE C-BAC 500 MG COMPRIME ENROBE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco thérapeutique :

ANTIBIOTIQUE de la famille des macrolides.

Indications

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

Il est également indiqué dans le traitement d'ulcère de l'estomac (duodénal ou gastrique).

## 3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE C-BAC 500 MG COMPRIME ENROBE ?

Ne prenez jamais C-BAC 500 mg comprimé enrobé dans les cas suivants : Allergie aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants.

\* association avec :

o l'ergotamine, dihydroergotamine, méthylergométrine, méthysergide

(médicament de la migraine),

o la mizolastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie),

o le cisapride (médicament anti-reflux),

o la pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement),

o le bédiprid (médicament anti-angoreux),

o la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le taux de cholestérol dans le sang),

o l'ivabradine (médicament anti-angoreux),

o le sertindole (médicament utilisé chez les schizophréniques),

o la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte),

o la dronédarone (médicament utilisé dans le traitement des troubles du rythme cardiaque)

o le ticagrelor (médicament utilisé pour réduire le risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral)

(voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.

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

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

Faites attention avec C-BAC 500 mg comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales :

Prévenez votre médecin en cas :

• de maladie du foie ou des reins,

• de baisse de votre audition ou de survenue de bruits perçus par vos oreilles comme des sifflements, des bourdonnements, mais qui ne correspondent à aucun son extérieur. Dans ce cas, votre médecin devra adapter la posologie de votre traitement et vous faire pratiquer un examen de l'audition.

Informez votre médecin de coliques ou de diarrhées pouvant survenir au cours du traitement.

Ce médicament ne doit pas être associé avec des médicaments qui peuvent être toxiques pour l'oreille.

La prise concomitante de clarithromycine avec la bromocriptine (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou dans la prévention et

le  
(re  
la  
ce  
(r  
(r  
(r  
(r  
(r  
im  
rés  
dis  
card  
schiz  
décon

le  
(re  
la  
ce  
(r  
(r  
(r  
(r  
(r  
im  
rés  
dis  
card  
schiz  
décon

132,00



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

## Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE en association avec l'ergotamine, la dihydroergotamine, méthylergométrine, méthysergide (médicaments de la migraine), le cisapride (médicaments anti-reflux), la mizolastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie), le pimozide (neuroleptique utilisé pour certains troubles du comportement), le bédiprid (médicament anti-angoreux), la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le taux de cholestérol dans le sang), l'ivabradine (médicament anti-angoreux), le sertindole (médicament utilisé chez les schizophréniques), la colchicine (médicament utilisé dans le traitement de la goutte), la dronédarone (médicament utilisé dans le traitement des troubles du rythme cardiaque) et le ticagrelor (médicament utilisé pour réduire le risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral). (voir rubrique Ne prenez jamais C-BAC 500 mg, comprimé enrobé dans les cas suivants).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE EN association avec la bromocriptine (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou dans la prévention et l'empêchement de montée de lait après un accouchement), la cabergoline (médicament contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le lisuride (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson), l'alfuzosine (médicament utilisé dans le traitement des troubles de la prostate), l'ébastine (antihistaminique utilisé dans l'allergie), l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), la lumefantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), la tolféridone (médicament utilisé dans les troubles mictionnels), le tacrolimus les immunosuppresseurs, l'irinotecan (médicament anti-cancéreux) la fésotérodine (médicament utilisé dans l'incontinence urinaire) le disopyramide (médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiaques), la quétiapine (médicament utilisé dans le traitement de la schizophrénie) et le rivaroxaban (médicament anticoagulant) (voir rubrique Faites attention avec C-BAC 500 mg, comprimé enrobé).

# ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Composition

Esoméprazole ..... 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont le saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-oesophagien : traitement de l'oesophagite érosive par reflux.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

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 ou du lactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

gastro-duodénal.

## Adultes :

- **Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :**

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

La dose habituelle

à 8 semaines

## - Prévention

d'anti-inflammatoires

20 mg une fois par jour

ESAC ne doit pas être

donné en association avec

Suivez strictement les indications

n'hésitez pas à demander conseil

Si vous avez des problèmes

Consultez votre médecin

Si vous avez des problèmes

Prenez-le deux fois par jour

Cependant, si vous avez des problèmes

vous devez en discuter avec votre

## Quels sont les effets indésirables ?

Comme tout médicament, ESAC peut provoquer des effets indésirables, parfois graves. Ces effets indésirables sont réversibles et disparaissent généralement après l'arrêt du traitement.

Ces effets indésirables sont réversibles et disparaissent généralement après l'arrêt du traitement.

du traitement.

## Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

## Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

## Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance



2201  
03/24  
225DH00





# ULTRA-LEVURE® 250mg

*Saccharomyces boulardii* CNCM I-745

Gélules

Lot :  
مجموعة:

Fab :  
صنع:

EXP :  
صالح لغاية:

1211 01 2023  
BIOCODEX MAROC PPV 95,40 DH

01 2024

5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?  
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?**  
ULTRA-LEVURE 250 mg gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?**

**Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable**

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéprimés ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

**Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable**

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :
  - Température supérieure à 38°C,
  - Douleurs fortes au niveau du ventre,
  - Présence de sang dans les selles,
  - Vomissements associés à la diarrhée,
  - Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.

- Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats faussement positifs lors d'analyses microbiologiques des selles.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de grave déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantation d'organes, leucémies, tumeurs malignes à un stade avancé, radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée et hautement dosé par cortisone).

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus vous concerne.

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

# ZYRDOL®

(Métronidazole)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés pelliculés dosés à 250 mg en boîte de 20
- Comprimés pelliculés dosés à 500 mg en boîte de 20
- Suspension buvable dosée à 125 mg/5 ml, flacon de 120 ml
- Solution injectable pour perfusion dosée à 500 mg/100 ml

## COMPOSITION

- Comprimé pelliculé à 250 mg

Métronidazole

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Comprimé pelliculé à 500 mg

Métronidazole

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Suspension buvable à 125 mg/5 ml

Métronidazole

Excipient qsp 100 ml

- Solution injectable à 500 mg/100 ml

Métronidazole

Excipient qsp 100 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire de la famille des nitro-5-imidazole.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS)

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliales.
- Traitement curatif des infections médochoirurgicals à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :  
Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation 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 métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :
- Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
- Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.
- Nécessitant des précautions d'emploi :
- Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.
- A prendre en compte :
- Fluoro-uracile
- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

## POSOLOGIE USUELLE VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

**ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés**

PPU 300H00

EXP 11/2025

LOT 29028 1

# ZYRDOL®

(Métronidazole)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés pelliculés dosés à 250 mg en boîte de 20
- Comprimés pelliculés dosés à 500 mg en boîte de 20
- Suspension buvable dosée à 125 mg/5 ml, flacon de 120 ml
- Solution injectable pour perfusion dosée à 500 mg/100 ml

## COMPOSITION

- Comprimé pelliculé à 250 mg

Métronidazole

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Comprimé pelliculé à 500 mg

Métronidazole

Excipient qsp 1 comprimé pelliculé

- Suspension buvable à 125 mg/5 ml

Métronidazole

Excipient qsp 100 ml

- Solution injectable à 500 mg/100 ml

Métronidazole

Excipient qsp 100 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire de la famille des nitro-5-imidazole.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS)

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliales.
- Traitement curatif des infections mécochoirurgicalies à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :  
Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation 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 métaboliques rares).
- Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :
- Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
- Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.
- Nécessitant des précautions d'emploi :
- Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.
- A prendre en compte :
- Fluoro-uracile
- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

## POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

**ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés**

PPU 300H00

EXP 11/2025

LOT 29028 1



# NEOMOX®

## Amoxicilline

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, 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.

### Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE NEOMOX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?
3. COMMENT PRENDRE NEOMOX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NEOMOX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

### 1. QU'EST-CE QUE NEOMOX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

NEOMOX® a pour principe actif l'amoxicilline : antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

**Indications thérapeutiques :**

Traitements des infections dues aux germes reconnus sensibles à l'amoxicilline :

En général : **Adulte, Enfant et Nourrisson** : Traitement initial : Pneumopathies aiguës. Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques. Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques. Infections urinaires. Infections génitales masculines et infections gynécologiques. Infections digestives et biliaires. Maladie de Lyme : - Traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies.

Traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne.

**Adulte :**

Eradication de *Helicobacter pylori* en cas d'ulcère gastroduodénal.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?

Ne prenez jamais NEOMOX® dans les cas suivants :

**Contre-indications absolues :**

En cas d'allergie ou antécédent d'allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un des autres constituants ; La prise des gélules et la prise des comprimés dispersibles sans les disperser dans l'eau sont contre-indiquées chez les enfants de moins de 7 ans en raison du risque de fausse route.

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

Faites attention avec NEOMOX® :

**Mise en garde spéciale :** allergie aux pénicillines.

**Précautions d'emploi :** La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnellement sévères et parfois fatales.

Un interrogatoire préalable est nécessaire.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.

- Traitement de la maladie de Lyme : des réactions de Jarisch-Herxheimer peuvent survenir.

- Tenir compte de la teneur en sodium de la poudre pour suspension buvable, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- La poudre pour suspension buvable contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

**NEOMOX® EST UN MÉDICAMENT : NE JAMAIS LE LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.**

**Autres médicaments et NEOMOX® :**

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez : probenécide, méthotrexate, allopurinol.

**Sportifs :** sans objet.

**Boissons et aliments :** sans objet.

**Grossesse et allaitement :**

NEOMOX® peut être administré, si vous êtes allaitante.

Toutefois, interrompre le traitement en cas d'éruption cutanée.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules :**

NEOMOX® peut provoquer des réactions allergiques, des vertiges.

Si vous ressentez l'un de ces effets, ne conduisez pas.



118x80x21

es les 12

l'angine aiguë streptococcique, posologie de 2 g/jour en 2 prises.

**streptococque ;**

• Pneumopathies aiguës : 3 g/jour

• Maladie de Lyme : Erythème chronique

4 g/24 heures.

• Endocardites et septicémies (relais)

6 g par 24 heures en au moins 3 prises.

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne

prise unique, administrée dans l'heure

Relais du protocole parentéral :

1 g per os 6 heures après l'administration

• Eradication de *Helicobacter pylori*

gastroduodénale de l'adulte :

Traitement séquentiel : IPP (20 mg

pendant 5 jours puis IPP (20 mg x 2/j) +

Métronidazole (500 mg x 2/j).

**Enfant et Nourrisson normopoids**

suivante :

- Enfant < 30 mois : 50 à 100 mg

8 heures ;

- Enfant > 30 mois : 25 à 50 mg/kg

sans dépasser la posologie de 3 g/jour.

Pour les infections plus sévères, la

posologie peut être augmentée jusqu'à

6 g/jour, sans dépasser 6 g/jour.

Cas particuliers :

• Maladie de Lyme : - Erythème chronique

50 mg/kg/24 h ; - En cas de manifestation

une dissémination hémotogène de *Borrelia*

*burgdorferi*, les posologies peuvent être

h. pendant 15 à 21 jours.

• Prophylaxie de l'endocardite bactérienne

mg/kg en prise unique, administrée dans

geste à risque ; - Relais du protocole

25 mg/kg per os 6 heures après l'administration

• Angines : dans l'angine aiguë, en

plus de 30 mois, un traitement de 25

mg/kg/jour en 2 prises assure l'efficacité.

Insuffisance rénale : Adapter la dose en fonction

de la créatininémie.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

NEOMOX® peut être pris indifféremment

les repas.

- **Suspension :** Ajouter de l'eau jusqu'au

niveau indiqué sur le flacon. Bien mélanger.

Utiliser la cuillère mesure.

- **Gélules :** Avaler les gélules sans mâcher.

- **Comprimés dispersibles :** mélanger dans

un verre d'eau, mélanger et boire. Les comprimés

dispersibles peuvent aussi être pris directement.

**Symptômes et instructions en cas d'effets indésirables**

**Si vous avez pris plus de NEOMOX® :**

Les manifestations de surdosage sont

rénales (cristallurie) et gastro-intestinales.

Le traitement est symptomatique et l'équilibre

hydro-électrolytique.

L'amoxicilline peut être éliminée par le

traitement de dialyse.

**Instructions en cas d'omission d'une prise :**

**Si vous oubliez de prendre NEOMOX® :**

Ne prenez pas la dose suivante si vous

avez oublié de prendre la dose suivante.

# NEOMOX®

## Amoxicilline

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la. Si vous avez toute autre question, si vous avez demandé plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, donnez-le 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 avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE NEOMOX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?
3. COMMENT PRENDRE NEOMOX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NEOMOX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

### 1. QU'EST-CE QUE NEOMOX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**  
NEOMOX® a pour principe actif l'amoxicilline : antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines.

#### Indications thérapeutiques :

Traitements des infections dues aux germes reconnus sensibles à l'amoxicilline :

En général : **Adulte, Enfant et Nourrisson** : Traitement initial : Pneumopathies aiguës. Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques. Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques. Infections urinaires. Infections génitales masculines et infections gynécologiques. Infections digestives et biliaires. Maladie de Lyme : - Traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies.

Traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne.

#### Adulte :

Eradication de *Helicobacter pylori* en cas d'ulcère gastroduodénal.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NEOMOX® ?

Ne prenez jamais NEOMOX® dans les cas suivants :

#### Contre-Indications absolues :

En cas d'allergie ou antécédent d'allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un des autres constituants ; La prise des gélules et la prise des comprimés dispersibles sans les disperser dans l'eau sont contre-indiquées chez les enfants de moins de 7 ans en raison du risque de fausse route.

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

Faites attention avec NEOMOX® :

**Mise en garde spéciale :** allergie aux pénicillines.

**Précautions d'emploi :** La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

- Réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) exceptionnellement sévères et parfois fatales.

Un interrogatoire préalable est nécessaire.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- En cas d'administration de doses élevées d'amoxicilline, un apport hydrique suffisant doit être assuré, pour réduire les risques de cristallurie.

- Traitement de la maladie de Lyme : des réactions de Jarisch-Herxheimer peuvent survenir.

- Tenir compte de la teneur en sodium de la poudre pour suspension buvable, chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

- La poudre pour suspension buvable contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

NEOMOX® EST UN MÉDICAMENT : NE JAMAIS LE LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

Autres médicaments et NEOMOX® :

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, tels que : probénécide, oraux, méthotrexate, allopurinol. Sports : sans objet. Boissons et aliments : sans objet. Grossesse et allaitement : NEOMOX® peut être administré, si vous êtes enceinte ou allaitez. Toutefois, interrompre le traitement pendant la grossesse et l'allaitement.

## NEOMOX®

Amoxicilline 1g  
Boîte de 24 comprimés dispersibles

PP.V : 96,80 DH



IM N° : 174/16DMP/21/NRQ

- Pneumopathies aiguës : 3 g/jour
- Maladie de Lyme : Érythème ch...

4 g/24 heures.

- Endocardites et septicémies (relais) : 6 g par 24 heures en au moins 3 prises.
- Prophylaxie de l'endocardite bactérienne : prise unique, administrée dans l'heure précédant l'intervention.
- Relais du protocole parentéral : 1 g per os 6 heures après l'administration.
- Eradication de *Helicobacter pylori* : gastro-duodénale de l'adulte : traitement séquentiel : IPP (20 mg) pendant 5 jours puis IPP (20 mg) 2/j + Métronidazole (500 mg x 2).

### Enfant et Nourrisson normalement nourris :

- **Enfant < 30 mois :** 50 à 100 mg/kg/24 heures ;
- **Enfant > 30 mois :** 25 à 50 mg/kg/24 heures ;
- **Enfant > 50 mg/kg/24 heures :** sans dépasser la posologie de 3 g/24 heures.
- Pour les infections plus sévères, la posologie peut être augmentée en 2 prises, sans dépasser 6 g/jour.

#### Cas particuliers :

- Maladie de Lyme : - Érythème chronique migrant : 50 mg/kg/24 h ; - En cas de manifestation de dissémination hémotogène (syndrome de Burgdorfer), les posologies peuvent être augmentées à 25 mg/kg/24 h, pendant 15 à 21 jours.
- Prophylaxie de l'endocardite bactérienne : 25 mg/kg en prise unique, administrée 1 heure avant l'intervention.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.
- Angines : dans l'angine aiguë, 25 mg/kg/24 heures en 2 prises.