

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES RÉJETS

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
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0018799

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12576 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : SIMMOU Adel
 Date de naissance : 01/09/1986
 Adresse : 232, Cité Al Wahda, Mohammédia
 Tél. : 0667762010 Total des frais engagés : 879,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin


Cachet du médecin :
 Date de consultation : 06/10/2023
 Nom et prénom du malade : Simon ou Lyneg
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
 Nature de la maladie : affection d'aphasie
 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-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
06/10/2023			400 DH	
12/11/2023	CS	gnatub		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/10/23	499 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

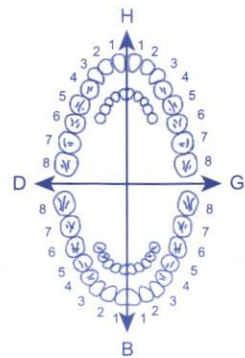
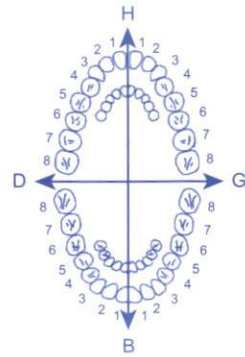
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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														
				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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



AKDITAL

Clinique Internationale de Mohammadia
المصحة الدولية للمحمدية

CIM23J03224728

bebe SIMMOU LYNA

Né le : 10/08/2022

CIM23J03224728

Mohammadia, le... 06/10/2023

1) Augmentation de la prise de lait $P = 10 \text{ kg}$
1 biberon $\times 31 \text{ g}$ $P = 10 \text{ kg}$

2) Flagyl 329 mg $125 \text{ mg} / 5 \text{ ml}$

Ac AC ération

89.00 $ACAC$ ei $midit$ $P = 10 \text{ kg}$

3) sténose

1 per deux che pre meure xur

Boulevard Mohammed VI, à coté de Station Shell-Marjane, Mohammadia

Tél. : 05 23 28 91 91 - Fax : 05 23 32 88 64

E-mail : direction@clinique-internationale-mohammadia.ma

Site web : www.clinique-internationale-mohammadia.ma

DR. ABDELAOU HANAE
N° 10: Bd Med Zekri
Benoist, Cas Sidi
Pédicure
P = 10 kg

(6209 x3) - ferpele = dentelle

1 dentelle 17 polt 7y

6209
entente germinant

1 dentelle 17 polt 7y

47920
PHARMACIE ASSOUNNAH
93, Derb El Fath, Bd de la Résistance
El Alia Mohammedia
Tel : 023 31 05 70

Dr. ABDELAOUI Hanac
Pédiatre
98, Rés. Almanar, Im n 4, Etg 3
N°10, Bd Med Zetzel, Sidi
Bernoussi Casablanca



AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
Amoxicilline/Acide clavulanique



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
 Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
 Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
 Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacothérapeutique : Associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamases inclus - code ATC : J01CR02. AUGMENTIN est un médicament 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 inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation. AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?

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

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans une des situations mentionnées ci-dessus.

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

Avertissements et précautions

Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmière avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

- a des symptômes d'infections,
- 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 AUGMENTIN à votre enfant.

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

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

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN 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 prend AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses

analyses d'urine (dosage du glucose

ou de l'urée) avant de commencer le traitement,

AUGMENTIN peut influencer sur les résultats.

Autres médicaments et AUGMENTIN

Informez votre médecin ou votre

pharmacien.

Si votre enfant prend de l'aspirine ou

est plus élevé.

Si votre enfant prend du probiotique

Si des médicaments destinés à empêcher

analyses sanguines supplémentaires

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

(rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce

son médecin ou à son pharmacien

AUGMENTIN contient :

Augmentin 100mg/12.5mg Nourri

Enfant, poudre pour suspension

- Ce médicament contient 3,2 g

dangereux pour les personnes

l'accumulation de phénylalanine

- Ce médicament contient 1,7 g

AUGMENTIN
100mg/12.50mg/1ml
Poudre suspension
Enfant, 30 ml



6 118000 160199

PPV : 39,10 DH
LOT : 649831
PER : 05/2024

(hépatiques) ou des
 AENTIN. En effet,

re tout autre

intanée allergique
 de d'AUGMENTIN
 AENTIN, des

aladies

re

re

12.5mg

d'ictère

- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par ml, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».
- AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets :
- Ce médicament contient 15 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzylique. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques.
- L'alcool benzylique est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusqu'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.
- Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé que votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

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

Enfants pesant moins de 40 kg :

AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou enfant.
- Une seringue graduée vous est fournie avec Augmentin 100mg/12.5mg en flacon. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant. Des informations sur la façon d'utiliser la seringue graduée sont fournies à la fin de la notice.

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

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

- Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer Augmentin ?

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

➢ AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon :

- Agiter bien le flacon, avant l'ouverture et avant la reconstitution, afin de détacher la poudre des parois.

- Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

- Donnez ce médicament à votre enfant au cours d'un repas.

- AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

- Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous oubliez de donner AUGMENTIN à votre enfant :

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

Si votre enfant arrête de prendre AUGMENTIN :

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Reactions nécessitant une attention particulière

Reactions allergiques

- éruption cutanée,

- inflammation des vaisseaux sanguins (vasculature) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

- fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aiselle et l'aîne,

- gonflement, parfois du visage ou au niveau de la gorge (angio-œdème), entraînant des difficultés respiratoires,

- malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

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



AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
Amoxicilline/Acide clavulanique



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou votre infirmière.
Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacothérapeutique : Associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamases inclus - code ATC : J01CR02.
AUGMENTIN est un médicament 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 inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation. AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?

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

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans une des situations mentionnées ci-dessus.

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

Alertes et précautions

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien ou à l'infirmière avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

- a des symptômes d'infection,
- 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 AUGMENTIN à votre enfant.

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

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

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN 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 prend AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses

analyses d'urine (dosage du glucose

ou du sucre dans l'urine),

autres médicaments et AUGMENTIN

peut influencer sur les résultats.

Informez votre médecin ou votre

pharmacien.

Si votre enfant prend de l'aspirine ou

est plus élevé.

Si votre enfant prend du probiotique

Si des médicaments destinés à empêcher

analyses sanguines supplémentaires

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

(rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce

son médecin ou à son pharmacien

AUGMENTIN contient :

AUGMENTIN 100mg/12.50mg Nourri

Enfant, poudre pour suspension bu

- Ce médicament contient 3,2 g

- dangereux pour les personnes

- l'accumulation de phénylalanine

- Ce médicament contient 1,7 m

AUGMENTIN
100mg/12.50mg/1ml
Poudre suspension
Enfant, 30 ml



6 118000 160199

PPV : 39,10 DH
LOT : 649831
PER : 05/2024

(hépatiques) ou des
AUGMENTIN. En effet,

re tout autre

intolérance allergique
de l'AUGMENTIN
AUGMENTIN, des

maladies

à

seul à

12.5mg

de l'ictère

- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par ml, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».
- AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets ;
- Ce médicament contient 15 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzylique. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques.
- L'alcool benzylique est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusqu'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.
- Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé que votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

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

Enfants pesant moins de 40 kg :

AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou enfant.
- Une seringue graduée vous est fournie avec AUGMENTIN 100mg/12.5mg en flacon. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant. Des informations sur la façon d'utiliser la seringue graduée sont fournies à la fin de la notice.

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

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

- Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

Comment administrer AUGMENTIN ?

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

➢ AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon :

- Agiter bien le flacon, avant l'ouverture et avant la reconstitution, afin de détacher la poudre des parois.
- Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.
- Donnez ce médicament à votre enfant au cours d'un repas.
- AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :
- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.
- Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous oubliez de donner AUGMENTIN à votre enfant :

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

Si votre enfant arrête de prendre AUGMENTIN :

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Reactions nécessitant une attention particulière

Reactions allergiques

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

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



AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
Amoxicilline/Acide clavulanique



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou votre infirmière.
Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacothérapeutique : Associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamases inclus - code ATC : J01C02.
AUGMENTIN est un médicament 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 inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation. AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?

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

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans une des situations mentionnées ci-dessus.

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

Avertissements et précautions

Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmière avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :

- a des symptômes d'infections,
- 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 AUGMENTIN à votre enfant.

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

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

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN 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 prend AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses

analyses d'urine (dosage du glucose

ou du sucre dans l'urine),

autres médicaments et AUGMENTIN

peut influencer sur les résultats.

Informez votre médecin ou votre

pharmacien.

Si votre enfant prend de l'aspirine ou

est plus élevé.

Si votre enfant prend du probiotique

Si des médicaments destinés à empêcher

analyses sanguines supplémentaires

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

(rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce

son médecin ou à son pharmacien

AUGMENTIN contient :

AUGMENTIN 100mg/12.50mg Nourri

Enfant, poudre pour suspension bu

- Ce médicament contient 3,2 g

- dangereux pour les personnes

- l'accumulation de phénylalanine

- Ce médicament contient 1,7 m

AUGMENTIN
100mg/12.50mg/1ml
Poudre suspension
Enfant, 30 ml



6 118000 160199

PPV : 39,10 DH
LOT : 649831
PER : 05/2024

(hépatiques) ou des

ENTIN. En effet,

ne tout autre

intolérance allergique

de l'AUGMENTIN

MENTIN, des

maladies

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

à

FLAGYL® 4 %

Métronidazole

suspension buvable

sanofi

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 relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, de leur maladie soit identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette rubrique 4.

LOT : 29E028
PER : 03 2025

FLAGYL 4%
SUSP BUV FL 120 ML

P.P.V. : 32DH90



1. QU'EST-CE QUE Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques antibactériens anti-parasitaires de la famille des nitro-5-imidazolés - code ATC : J01XD01 - P01AB01

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable ?

N'utilisez jamais Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable :

- si vous êtes allergique au métronidazole ou à un médicament de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable.

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable prévenez votre médecin si vous présentez : • des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, • des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin. La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?) ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de

métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre le traitement et de consulter immédiatement votre médecin. (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?)

temet à risque pour le patient peuvent survenir du traitement, notamment en cas de troubles sanguins. Il convient d'interrompre le traitement et de consulter votre médecin si vous présentez des troubles sanguins, de traitement à forte dose ou si votre médecin peut être amené à contrôler des paramètres sanguins votre numération formule

prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez ce médicament si vous devez subir un examen de laboratoire : la prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) en positif faussant un test (test de Nelson).

Des cas de toxicité hépatique sévère/d'insuffisance hépatique aiguë, y compris des cas entraînant une issue fatale, chez des patients atteints du syndrome de Cockayne ont été rapportés avec des produits contenant du métronidazole.

Si vous êtes atteint(e) du syndrome de Cockayne, votre médecin doit également surveiller votre fonction hépatique fréquemment pendant votre traitement par métronidazole et après le traitement.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre le métronidazole si vous présentez les symptômes suivants :

- maux de ventre, anorexie, nausées, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, jaunisse, urines foncées, selles de couleur mastic ou décolorées.

Autres médicaments et Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable

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

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez :

- des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réaction à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque, • du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la préparation à la greffe de moelle), du disulfirame (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de l'alcool-dépendance), • des anticonvulsifs inducteurs enzymatiques (utilisés dans le traitement des crises d'épilepsie), • de la rifampicine (préconisée dans le traitement de certaines infections bactériennes dont la tuberculose), • du lithium (utilisé pour traiter les maladies mentales), • du 5-fluorouracile (médicament anticancéreux), • des anticoagulants oraux appelés antivitamines K qui sont prescrits pour éviter la formation de caillots.

Flagyl 4 POUR CENT, suspension buvable avec des aliments et boissons

Eviter la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

Grossesse et allaitement

INDICATIONS :

STÉRIMAR™ Baby Nose Hygiene is a medical device recommended daily for babies from 0 to 3 years old to:

- Gently cleanse the nose and eliminate impurities.
- Moisturize and restore the natural moisture of the nasal mucosa.
- Prevent ENT disorders by reinforcing the nasal mucosa's defences.
- Improve breathing to facilitate a good sleep and bottle or breast feeding.

STÉRIMAR™ sprays are used by breathing therapists in the treatment of bronchiolitis.

RECOMMENDED USE:

On first use, spray once to start the system.

For hygiene and moisturizing of the nasal mucosa: Gently insert the nozzle into the nostril. Spray briefly 1 to 2 times in each nostril. Let any excess solution run out before wiping the nose.

For a deeper cleansing of nasal cavities: Place the baby from 0 to 2 years old lying on his back or sitting up from the age of 2. Baby's head tilted to the side, gently insert the nozzle into the uppermost nostril. Press the nozzle for approximately 2 seconds. Let any excess solution run out of the other nostril then wipe the nose. Repeat the operation in the other nostril if necessary.

After each use, clean the nozzle with soapy water and dry.

Use 2 to 6 times a day.

Daily recommended. Helps make the process of learning to blow much easier for young children.

COMPOSITION :

STÉRIMAR™ Baby Nose Hygiene is a physiological sea water solution* that contains a similar concentration of salt as that of the human body's cells.

Filtered, 100% natural and preservative-free, STÉRIMAR™ sea water benefits from the recognized properties of mineral salts and marine trace elements such as zinc, copper, manganese, iron, magnesium, selenium...

Sea water: 31.82 ml - Purified water: 100 ml. Aseptically packaged. Pressurized container with an inert gas (nitrogen). The solution is held within an inner container and does not come into contact with the nitrogen.

Net volume: 50 ml e 89

Approximately 150 sprays

Warning: Pressurized container. May burst if heated. Keep away from heat, hot surfaces, sparks, open flames and other ignition sources. No smoking. Do not pierce or burn, even after use. Protect from sunlight. Do not expose to temperatures exceeding 50°C/122°F. Keep out of reach of children.

LABORATOIRES FUMOUZE

CE
0459

SOFIBEL - Laboratoires Fumouze
110-114, rue Victor Hugo
92686 Levallois-Perret Cedex - FRANCE

QUOTIDIEN

STÉRIMAR™

HYGIENE DU NEZ bébé

- Lave en douceur
- Prévient le rhume

Eau de mer 100% naturelle

- Microdiffusion douce
- Embout sécurité

INDICATIONS :

STÉRIMAR™ Hygiène du Nez Bébé est un dispositif médical recommandé quotidiennement chez le bébé de 0 à 3 ans pour :

- Laver en douceur le nez et éliminer les impuretés.
- Hydrater et restaurer l'humidité naturelle de la muqueuse nasale.
- Prévenir les pathologies de la sphère ORL en renforçant les défenses de la muqueuse nasale.
- Améliorer la respiration pour faciliter un bon sommeil et la prise du biberon ou la tétée.

Les sprays STÉRIMAR™ sont utilisés par les kinésithérapeutes respiratoires.

CONSEILS D'UTILISATION :

Lors de la première utilisation, effectuer une 1^{re} pulvérisation d'ampage.

Pour l'hygiène et l'humidification de la muqueuse nasale : Introduire délicatement l'embout dans la narine. Pulvériser 1 à 2 fois brièvement dans chaque narine. Laisser s'écouler l'excédent de solution, puis essuyer.

Pour un lavage plus profond des fosses nasales : Installer le bébé de 0 à 2 ans couché sur le dos ou assis dès 2 ans. Tête maintenue penchée sur le côté, introduire délicatement l'embout dans la narine supérieure. Administrer 1 pulvérisation prolongée de 2 secondes environ. Laisser s'écouler l'excédent de solution par l'autre narine, puis essuyer. Renouveler dans l'autre narine si nécessaire.

Après chaque utilisation, bien nettoyer l'embout à l'eau savonneuse et essuyer.

2 à 6 pulvérisations par jour.

Conseillé quotidiennement. Facilite l'apprentissage du mouchage des jeunes enfants.

COMPOSITION :

STÉRIMAR™ Hygiène du Nez Bébé est une solution d'eau de mer physiologique* ayant une concentration en sel similaire à celle des cellules de l'organisme.

Filterée, 100% naturelle et sans conservateur, l'eau de mer STÉRIMAR™ bénéficie des propriétés reconnues des sels minéraux et oligo-minéraux marins tels que le zinc, cuivre, manganèse, fer, magnésium, sélénium...

Eau de mer : 31.82 ml - Eau purifiée: 100 ml. Conditionné aseptiquement. Gaz pulvérisé inerte azote : la solution n'est pas en contact avec l'azote.

Volume net: 50 ml e 89

Environ 150 pulvérisations

(Attention) Réceptif sous pression : peut éclater sous l'effet de la chaleur. Tenir à l'écart de la chaleur, des surfaces chaudes, des flammes nues et de toute autre source d'inflammation. Ne pas fumer. Ne pas perfore, ni brûler, même après usage. Protéger du rayonnement solaire. Ne pas exposer à une température supérieure à 50°C/122°F. Tenir hors de portée des enfants.

TRIEZ VOS EMBALLAGES



AÉROSOL MÉTAL BOUCHON PLASTIQUE ET/OU CARTON

À RECYCLER

CONSIGNEZ VOTRE VASEUR LOCALISÉ EN VUE CONSOMMATEUR

DAILY

STÉRIMAR™

NOSE HYGIENE baby

- Gently cleanses
- Prevents colds

Sea water 100% natural

Importateur Exclusif
Bjocodex Maroc
www.bjocodex.ma
P.P.C. 89 00 DH

- Very gentle spray
- Safe nozzle

PHYSIOLOGIQUE™
DE 0 À 3 ANS

Depuis la France uniquement / France only

0 800 00 10 20 Service & appel gratuits

R11-2016

www.sterimar.com

PHYSIOLOGICAL™
FROM 0 TO 3 YEARS OLD

3 331300 097238 >

LOT

FE3124C
M:2023/05

FERPLEX 40 mg, Solution Orale
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.

Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou 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.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez des médicaments pour les problèmes

• ossi
La
• arti
Alfa
• artér
Thyro
• thyro
Lévod
• Parkin
Mycop

FERPLEX 40 mg
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs



• Inflammation des
• l'hypertension
• thyroïde (glande
• la maladie de
• rejet de greffe.

L'absorption du fer peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

FERPLEX 40 mg, Solution Orale
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.

Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou 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.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez des médicaments pour les problèmes

• ossi
La
• arti
Alfa
• artér
Thyro
• thyro
Lévod
• Parkin
Mycop

FERPLEX 40 mg
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs

6 118001 440016

inflammation des
l'hypertension
groidie (glande
la maladie de
de rejet de greffe.

L'absorption du fer peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

FERPLEX 40 mg, Solution Orale
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.

Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou 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.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez des médicaments pour les problèmes

• ossi
La
• arti
Alfa
• artér
Thyro
• thyro
Lévod
• Parkin
Mycop

FERPLEX 40 mg
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs



• Inflammation des
• l'hypertension
• thyroïde (glande
• la maladie de
• rejet de greffe.

L'absorption du fer peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

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

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Enterogermina® 2 milliards/5 ml, suspension buvable

Enterogermina® 2 milliards, gélule

spores de *Bacillus clausii* polyantibio-résistantes - voie orale

SANOFI

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir Rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ENTEROGERMINA ET DANS QUELS CAS EST-IL U

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de 4 souches *SIN*, naturellement présentes dans l'intestin et ne peuvent pas déclencher de maladies [el

Enterogermina est utilisé dans :

- la prévention et le traitement des troubles intestinaux tels que diarrhée, douleurs abdominales et augmentation des gaz dans l'intestin, liés à l'altération de la flore microbienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysvitaminoses endogènes) ;
- le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore microbienne intestinale perturbée par une antibiothérapie ou une chimiothérapie ;
- le traitement des maladies gastro-intestinales aiguës et chroniques du nourrisson dues à une intoxication ou une altération de l'équilibre normal de la flore microbienne intestinale se manifestant par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation des gaz dans l'intestin (dysmicrobisme intestinal) ou à des carences en vitamines dans l'organisme (dysvitaminoses).

Éducation sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Si vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ENTEROGERMINA

Contre-indications :

Ne prenez jamais Enterogermina

- si vous êtes allergique aux spores de *Bacillus clausii* polyantibio-résistantes ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Enterogermina :

- si votre médecin vous a indiqué que votre système immunitaire peut être affaibli (diminution des défenses naturelles de l'organisme) (voir rubrique 4).
- avant d'administrer Enterogermina au nourrisson prématuré.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie. Des cas de réactions

Sanofi-aventis Maroc

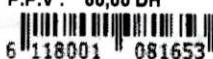
Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Enterogermina 2 milliards

susp b 10 fl 5 ml

P.P.V. : 60,00 DH



6 118001 081653

s sont

CLINIQUE INTERNATIONALE DE MOHAMMADIA

NOM DU PATIENT : bebe SIMMOU
LYNA

DATE DE NAISSANCE :
10/08/2022

CIM23J03222128



Reçu N°: 14970

Paiement du 03/10/2023 22h53

Actes

Montant

400,00 Dh

Type de paiement

Espèce