

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 canaux, 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 canaux.

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0046800

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00042 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve
Nom & Prénom : SAMINE FATIMA EL HADJIM
Date de naissance :
Adresse : 11 Rue Abdelhak Zahmou Lakka's BA Biran
Tél. : 0669.069.724 Total des frais engagés : 491,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Amina JAI HOKIMI
Médecine Générale Allergol
137, Bd Moulay Youssef - CAS

Date de consultation : 23 / 11 / 2023
Nom et prénom du malade : Dr SAMINE Fatima el Hadjimi Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Infection du pied Di
Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie : DID + HIA + Demeu
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
20 FEB. 2024

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
23/11			6	
11/11				
23/11				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/11/2023

491,70

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

AM

PC

IM

IV

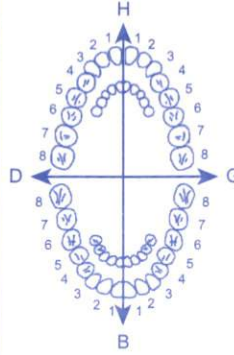
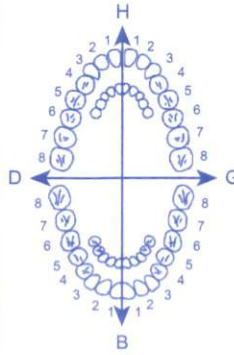
Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table> <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
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction]																	
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Amina JAI HOKIMI

Epouse BENFKIRA

MEDECINE GENERALE

ALLERGOLOGIE

ET ECHOGRAPHIE GENERALE

Diplôme d'allergologie

de la Faculté de Médecine Paris

Ancien Médecin

Attaché des Hôpitaux de Paris

Tests cutanés et Explorations

fonctionnelles respiratoires

الدكتورة أمينة جاي حكيمي

زوجة بنفكير

الطب العام

أمراض الحساسية

و الفحص بالصدى

طبية سابقا في مستشفيات

باريس

Casablanca, Le

23 / 11 / 2013

الدار البيضاء، في

M^{re} SARINE Fatah Ep.
EL ROUMI

25.00 1) Cocadin pul
1 p / 2 x 24h →

29.00 2) Aldibā ep. Aldibā
1 g / 1 →

* 108.00 3) Augmentin 15 salt.
1 x 9h → 1 dose

27.50

4) Alcolac 30°
1 g / 1

Dr. Amina JAI HOKIMI
Médecine Générale Allergologie
137, Bd Moulay Youssef - CASA



137, Bd Moulay Youssef - Casablanca - Tél. : 05 22 27 91 99 - الهاتف : 05 22 27 91 99

N° INP 0691079640

5) Vaccinip Teta

125.30

19/1

6) Zylvic 200g

46.70

19/1

19/1

Médecine Générale H. H. H.
137, Bd Moulay Youssef - CAS

Dr. Amina JAI HOKIMI
Médecine Générale Allergologie
137, Bd Moulay Youssef - CAS

491.70





ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si la maladie est la même et que les symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre pharmacien.

LOT 223846

EXP 11 2026

PPV 46.70 DH

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et pourquoi le prendre ?
2. Quelles sont les informations à connaître sur ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, votre taille peut diminuer et ils pourraient passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension
buvable en sachet-dose
AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé
Amoxicilline/acide clavulanique



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

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 de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
7. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être 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 DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes 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,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire 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 vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Troubles sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière qui vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet des greffes d'organes).

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV : 168,20 DH
LOT : 651862
PER : 04/25

planifiez
prendre ce

la capacité à

Sachet-dose
151), de

une source

de phénylalanine. Pour 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 contient 0,00001176 mg d'alcool benzyle par sachet. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez 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 ?

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

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62,5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Modes d'administration

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

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

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

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous sentez 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 ou votre pharmacien.



VaxigripTetra®

**Suspension injectable
en seringue préremplie**

**Vaccin grippal quadrivalent
(inactivé, à virion fragmenté)**

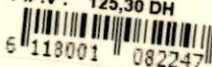
Saisonnier

**Veuillez lire attentivement
votre enfant, car elle con**

- Gardez cette notice. Vo
- Si vous avez d'autres
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
- le donnez pas à d'aut
- Si vous ou votre enf
- votre médecin, votre
- tout effet indésirable

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Aln sebaâ Casablanca
VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml
sol inj b1

P.P.V : 125,30 DH



Que contient cette notice ?

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

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

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois d'âge grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VaxigripTetra ?

Pour être certain est important d' dessous vous comprenez p

N'utilisez ja

- Si vous ou
- aux subst
- à l'un de
- à tout co
- œufs (or
- l'octoxim

- Si vous ou
- ou une m

Avertisseme

Adressez-vous

VaxigripTetra

Avant la vacc

- souffrez

médicam

- souffrez

Votre méde

Un évanouis

toute injecti

ère si vous ou

Comme pour

les personnes

Les enfants âg

grossesse peuv

Si, pour quelq

dans les quelq

En effet, des r

patients qui av

Enfants

L'utilisation de

de 6 mois.

Autres médica

Informez votre

récemment pris

- VaxigripTetra

des membre

- La réponse

immunosup

ou la radiot

Grossesse et al

Si vous êtes en

conseil à votre

VaxigripTetra pe

VaxigripTetra pe

Votre médecin/

VaxigripTetra.

Conduite de vé

VaxigripTetra n

véhicules et à u

VaxigripTetra

Ce médicament

de sodium (23

et « sans sodiur

COCCIDIN® 2%, Pommade

(Fusidate de Sodium)

Tube de 15 g

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

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Fusidate de sodium (DCI) 2 g

Excipients : Vaseline blanche, Alcool cétylique, Lanoline, Paraffine liquide q.s.p. 100 g

Excipients à effet notoire : Alcool cétylique, Lanoline.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Ce médicament est un antibiotique.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Infections de la peau à staphylocoque et streptocoque (exemple : impétigo, desinfections de foyers microbiens).

4. POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION

- Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, et nettoyage de la surface infectée. Evitez l'application en couche épaisse.

- Ne pas utiliser sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis ni sur les ulcères de jambes.

5. CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais COCCIDIN 2 %, Pommade dans les cas suivants:

- Allergies au fusidate de sodium ou à l'un des constituants.

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

6. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, COCCIDIN 2 %, pommade est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité d'eczéma allergique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Faites attention avec COCCIDIN 2 %, Pommade:

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

- Ne pas utiliser plus d'une semaine ni sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

- Ce médicament contient de l'alcool cétylique et de la lanoline et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple: eczéma).

8. INTERACTIONS

Interactions avec 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.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet.

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

11. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de COCCIDIN 2 %, pommade que vous n'auriez dû :

La survenue d'un surdosage est peu probable.

Cependant, en cas d'application excessive et sur une grande étendue de peau,

LOT: 221312
PER: 10-2025
PPV: 25.00DH

VOTRE PHARMACIEN

Il ne s'agit pas pour vous de prendre
Il s'agit pour vous de prendre les

41, Rue Mohamed DIOUF

COCCIDIN®

(Sodium
Tub)

Read this entire leaflet carefully before
• Keep this leaflet. You may need to read it again.
• If you have any other questions, or if the condition does not improve, ask your doctor or pharmacist
• This medicine has been prescribed for you. Do not use it for any other condition.
• This medicine has been prescribed for you. Do not use it for any other condition.
• If any of the side effects get serious, or if you experience any of the following, please tell your doctor or pharmacist as soon as possible.

1. COMPOSITION OF MEDICINAL PRODUCT

Sodium fusidate (INN)

Excipients: White soft paraffin, Cetyl Alcohol

Excipients with known effects: Cetyl Alcohol

2. PHARMACO-THERAPEUTIC CLASSIFICATION

This medicine is antibiotic.

3. THERAPEUTIC INDICATIONS

Staphylococcal and streptococcal skin infections of households).

4. POSOLOGY AND ADMINISTRATION

- Topical application with or without dressing the infected area. Avoid application in the eyes.

- Do not use on macerated oozing lesions.

5. CONTRAINDICATIONS

Never use COCCIDIN 2% Ointment in children.

- If you are allergic to Sodium fusidate or any of the excipients.



ADDITIVA

Multivitamines

+Minéraux
+Oligo-Éléments

Comprimés effervescents

Complément alimentaire,
n'est pas un médicament,
avec des édulcorants.

**Sans
Sucre**

Vitamines:

Acide folique	Important pour la division cellulaire.
Biotine	Élément entrant dans la composition de plusieurs enzymes et indispensable à l'ensemble des métabolismes de l'organisme.
Vitamine C	Participe à la constitution des os, du cartilage, du tissu conjonctif et des dents, augmente la résorption du fer.
Vitamine E	Participe à la constitution des membranes cellulaires.

Minéraux et oligo-éléments:

Calcium	Élément important pour la formation de la structure osseuse et pour la fonction musculaire.
Magnésium	Participe à la constitution de la substance osseuse et des tendons. Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes qui interviennent dans le métabolisme des lipides et des glucides.
Fer	Participe au transport de l'oxygène dans les muscles ainsi qu'au métabolisme.
Zinc	Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes.
Cuivre	Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes, soutient la croissance.
Sélénium	Favorise le métabolisme.

PPC : 79DH00



4 026466 004907

04.2025
L2200510

Composition des vitamines, minéraux et oligo-éléments selon l'exemple Additiva Comprimés effervescents Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments, goût orange, mangue, pêche et mandarine:

	pour 100 g	par comprimé dissous (4,3 g)	% AJR* par comprimé
Vitamine A	18605 µg RE	800 µg RE	100
Vitamine B1	32,6 mg	1,4 mg	100
Vitamine B2	37,2 mg	1,6 mg	100
Vitamine B6	46,5 mg	2,0 mg	100
Vitamine B12	23,3 µg	1,0 µg	100
Nicotinamide	419 mg NE	18,0 mg NE	100
Acide pantothénique	140 mg	6,0 mg	100
Acide folique	4651 µg	200 µg	100
Biotine	3488 µg	150 µg	100
Vitamine C	1395 mg	60,0 mg	100
Vitamine E	69,8 mg α-TE	3,0 mg α-TE	30
Calcium	2791 mg	120 mg	15
Magnésium	1047 mg	45,0 mg	15
Fer	48,8 mg	2,1 mg	15
Zinc	105 mg	4,5 mg	30
Cuivre	11628 µg	500 µg	-
Sélénium	1163 µg	50,0 µg	-

Conseil d'utilisation:

Prendre un comprimé par jour dans un verre d'eau, donne une boisson savoureuse et rafraîchissante.

Additiva Comprimés effervescents Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments existe en plusieurs goûts: orange, mandarine, pêche et mangue.

L'AJR indiqué ne devrait pas être dépassé. Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié. Stocker hors de portée des enfants.

Fabriqué par:
Dr. B. Scheffler Nachf.
GmbH & Co. KG
51469 Bergisch Gladbach
Made in Germany

Importé par:
Les Laboratoires
AFRIC-PHAR
Siège social: 134, Allée des
Mimosas, Ain Sebaâ 20590
Casablanca - Maroc

Dr. Scheffler®

*AJR = l'apport journalier recommandé