

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles :

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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'Horizon  
Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

M23-010830

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2102 Société : R.A.M

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LAHLOU KASSI Fouad

Date de naissance : 15/07/1952

Adresse : 19 rue Lohcen El Fajane Cas

Tél : 0655042556 Total des frais engagés : 405,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Docteur Iliham CHAH**  
Médecine Générale  
Av. 2 Mars, 3 Rue Abdeslam Khattabi  
Casablanca - Tél : 05 22 20 45 45

Date de consultation : 29/07/2024

Nom et prénom du malade : LAHLOU KASSI Fouad Age : 72 ans

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

Nature de la maladie : Bronchite chronique

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.


Fait à : Casablanca Le : 29/07/24

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
29.02.2024	10	1	2000	

**Docteur Iham CHAHMED**  
 Médecine Générale  
 Av. 2 Mars, 3 Rue Abdelhamid El Bacha  
 Casablanca - Tél: 05 22 06 38 92

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/2/24	205,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

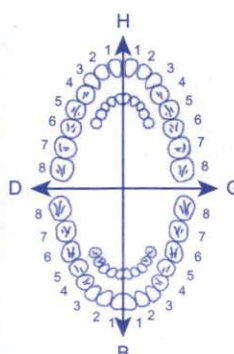
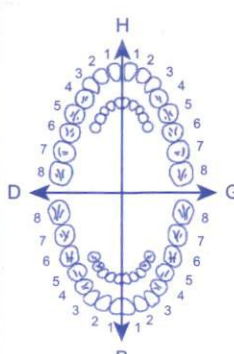
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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 <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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>             H              25533412              00000000              D           </div> <div>             21433552              00000000              G           </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>             00000000              35533411           </div> <div>             00000000              11433553           </div> </div> B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, le 29/08/2024

L A H C O U K A S S I F O U A D

79A°

① A Z i t 500 - 9

23/08/2024  
② D n i l t o u f

30/08/2024  
③ N u r o d o t 400

23/08/2024  
④ H u m e t

23/08/2024  
⑤ c o r d i o o s y n i

20/08/2024  
⑥ F e b r e - S



T=205,90

**Docteur Ilham CHAH**  
Medecine Générale  
N° 2 Mars, 3 Rue Abdesslam El Khatabi  
Casablanca - Tél: 05 22 28 34 52

3, Rue Abdesslam El Khatabi, AV.2 Mars 1 Etage N° 2 - Casablanca

الهاتف : 05 22 28 34 52 / المستعجلات : 06 61 46 84 49

زنقة عبد السلام الخطابي شارع 2 مارس الطابق الأول، رقم 2 - الدار البيضاء



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

- 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. Ne le donnez jamais à un autre patient. Ne le donnez jamais à un animal.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à un autre patient. Ne le donnez jamais à un animal.
- 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.

Cardioaspirine 100 mg/00cps  
Acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 € HT  
Bayer S.A.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et pression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précoces (accidents transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les artères) (prévention secondaire de l'infarctus);

# HUMEX

## RHUME COMPRIMÉS

Lisez attentivement cette notice car elle

- Ce médicament est une spécialité  
sans consultation ni

- La persistance des symptômes, l'aggravation  
imposent de prendre un avis médical.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

LOT: 22004 PER: 01/2025  
PPV: 23,50 DH

### COMPOSITION DU COMPRIME (pour le jour) :

Pour un comprimé

Paracétamol ..... 500,00 mg  
Chlorhydrate de pseudoéphédrine ..... 60,00 mg  
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon prégélatinisé,  
Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium,  
Povidone K 30.

### COMPOSITION DE LA GELULE (pour la nuit) :

Pour une gelule

Paracétamol ..... 500,00 mg  
Maléate de chlorphénamine ..... 4,00 mg  
Excipients : Talc, Croscarmellose sodique, Laurylsulfate  
de sodium, Silice colloïdale anhydre.  
Composition de l'enveloppe de la gelule : dioxyde de  
titane, érythrosine, indigotine, gélatine.

### FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé et gelule.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTALGIQUE périphérique / ANTIPIRETIQUE  
SYMPATHOMIMETIQUE / DECONGESTIONNANT NASAL

Par voie systémique

ANTI-HISTAMINIQUE H1

(R : Système respiratoire)

(N : Système nerveux central)

### DANS QUEL CAS POUVEZ-VOUS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol, de la  
pseudoéphédrine et la chlorphénamine.  
Il est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) comme  
traitement de courte durée au cours des rhumes avec  
maux de tête et / ou de fièvre, en cas de sensation de  
« nez bouché » et d'écoulement nasal clair.

### ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE DEVEZ-VOUS PAS UTILISER  
CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant (moins  
de 15 ans).

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament :

- en cas d'allergie à l'un des constituants,
  - en cas de maladie grave de foie
  - en cas de maladie grave du cœur ( hypertension  
artérielle sévère, angine de poitrine sévère),
  - en cas de risque de glaucome,
  - en cas de risque de rétention urinaire liée à des troubles  
uréthro-prostatique (difficulté à uriner),
  - en association avec l'iproniazide (IMAO non sélectif).
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE  
UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin dans les  
cas suivants :
- en cas de traitement par la guanéthidine (antidépresseur),
  - pendant la grossesse, en cas de détresse fœtale ou  
d'hypertension artérielle maternelle,
  - pendant l'allaitement.

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

### MISES EN GARDES SPECIALES

NE LAISSER PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE  
DES ENFANTS.

Interrompre le traitement en cas de sensation  
d'accélération du cœur, palpitations, nausées.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas :

- d'écoulement nasal purulent,
- de persistance de la fièvre
- d'absence d'amélioration au bout de 4 jours de  
traitement, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

Des précautions sont nécessaires :

- chez les personnes âgées
- en cas de maladie du cœur ( notamment en cas d'angine  
de poitrine, hypertension artérielle) de maladie de la  
thyroïde (hyperthyroïdie), de maladie du foie, ou de maladie  
des reins, DEMANDEZ L'AVIS DE VOTRE MEDECIN  
AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT, afin qu'il  
adapte votre traitement .

En cas d'intervention chirurgicale prévue, il convient  
d'interrompre le traitement quelques jours auparavant et  
de prévenir l'anesthésiste.



# NURODOL® 400 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 ibuprofène

## Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

Veuillez 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.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

### Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certains arthroses sévères ;
- En traitement de courte durée de :
  - certains inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
  - douleurs aiguës d'arthrose,
  - certains inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
  - douleurs lombaires aiguës,
  - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
  - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
  - fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

### Contre-indications :

Ne prenez jamais NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- A partir du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche de celle-ci.

Grossesse :

Au cours des 5 premiers mois de votre grossesse, votre médecin peut alors déterminer si il est nécessaire à votre grossesse.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur le risque de syndrome de sevrage, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

30 comp  
30 Pelli

PPV 30.00 DH  
LOT F887 PER 09/25

DOULEURS - INFL

ibuprofène

aucun cas prendre de  
tant peuvent avoir des  
re et rénal, et cela même

vous gynécologue vous  
l'ordonnance de votre

de précaution, il convient

DU COURS DE LA GROSSESSE OU DE  
DER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportif :  
Sans objet

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :  
Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de vue.

Excipient à effet notoire :  
Sans objet

2. COMMENT PRENDRE NURODOL 400 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?  
Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :  
Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).  
\* Indications rhumatologiques :

\* traitement d'attaque : 2 comprimés à 400 mg, 3 fois par jour, soit 2400 mg par jour ;  
\* traitement d'entretien : 1 comprimé à 400 mg, 3 à 4 fois par jour, soit 1200 à 1600 mg par jour.

\* Dysménorrhée : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 4 comprimés à 400 mg par jour (soit 1600 mg par jour).

\* Affections douloureuses et/ou états fébriles : 1 comprimé à 400 mg par prise, à renouveler si nécessaire, sans dépasser 3 comprimés à 400 mg par jour (soit 1200 mg par jour).

Mode d'administration  
Voie orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un grand verre d'eau.  
Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

Fréquence d'administration  
Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre. Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement  
Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

En dehors des affections rhumatismales, si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou si elle s'aggrave ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :  
Si vous avez pris plus de NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :  
Si vous oubliez de prendre NURODOL 400 mg, comprimé pelliculé ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

# DRILL TOUX SECHE 15 mg/5ml ADULTES SANS SUCRE

• (DCI : Bromhydrate de dextrométhorphane)

• En cas de survenue de fièvre, comme en cas d'amélioration au bout de 5 jours, ne pas arrêter le traitement, ne pas prendre conjointement un autre médicament.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.  
• Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre.  
• 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.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5ml ADULTES SANS SUCRE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15mg/5ml ADULTES SANS SUCRE ?
3. COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVEZ DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

## 1. QU'EST-CE QUE DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ? ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmaco-thérapeutique  
ANTITUSSIF

(R : système respiratoire)

Indications thérapeutiques

Traitement de courte durée des toux sèches et des toux d'irritation chez l'adulte (à partir de 15 ans)

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

### Contre-indications

**Ne prenez jamais DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE**

Vous ne devez pas prendre ce médicament si :

- Vous êtes allergique à l'un des constituants,
- Vous êtes asthmatique,
- Vous êtes insuffisant respiratoire,
- Vous êtes traité par les IMAO (médicaments prescrits au cours de certains états dépressifs),
- Vous allaitez.

**EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Faites attention avec DRILL TOUX SECHE 15mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE

#### Mises en garde spéciales

- En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant de toux avec crachats, un avis médical est indispensable.
- Ne traitez pas par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.
- Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, prenez l'avis de votre médecin.

- Ce médicament contient du maltitol liquide. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques.

**Attention !** Ce médicament contient de l'alcool : le titre alcoolique du sirop est de 1,3% soit 0,05 g d'alcool par mesure de 5 ml.

Ce médicament contient 1,3% V/V d'éthanol (alcool) c'est-à-dire jusqu'à 0,05g d'alcool par mesure de 5 ml. L'utilisation de ce médicament est dangereuse pour les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

#### N'utilisez ce médicament qu'avec précaution

• En raison de la présence d'alcool, un avis médical est nécessaire avant la prise de ce médicament en cas de maladie du foie ou d'épilepsie.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

25,00

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,

Ne prenez pas de médicament sans avoir d'abord consulté votre pharmacien

#### Grossesse

Il est possible de prendre un médicament contre votre grossesse, à condition que cela soit permis aux doses recommandées.

Cependant, en fin de grossesse, la prise de certains médicaments peut être néfaste pour le nouveau-né.

Il convient de toujours demander l'avis de votre médecin contenant du dextrométhorphane.

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé.

#### Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. De trop fortes doses de dextrométhorphane peuvent entraîner des pauses respiratoires chez le bébé.

En conséquence, la prise de ce médicament est déconseillée.

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

Ce médicament provoque parfois une somnolence, des vertiges risquant d'être dangereux chez les conducteurs et les utilisateurs de certaines machines.

Prenez les précautions d'usage habituelles. Ce phénomène est accentué par la prise de certains médicaments.

#### Liste des excipients à effet notoire

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) ;

Parahydroxybenzoate de propyle (E216) ;

Alcool ;

Maltitol liquide.

## 3. COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE

N'utilisez pas ce médicament en cas de...

### Posologie

**RESERVE A L'ADULTE (à partir de 15 ans)**

- Prendre 1 mesure de 5 ml ou 2 mesures de 5 ml.
- En cas de besoin, renouveler la prise au bout de 4 heures.
- Ne dépasser en aucun cas 8 mesures de 5 ml.

**Chez le sujet âgé ou en cas de maladie du foie** : adapter la posologie.

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Rincer la mesure à l'eau après utilisation.

### Fréquence d'administration

Espacez les prises d'au minimum 4 heures. Ce médicament n'est à prendre qu'aux horaires indiqués.

**Durée du traitement**

La durée d'utilisation est de 5 jours.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage**

Si vous avez pris plus de DRILL TOUX SECHE, que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage aigu, les symptômes sont :

# FEBREX Adult

PHARMED  
LOT : 1700  
UT. AV. : 01-26  
PPV : 200H00

## COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p.	1 sachet
Excipients à effet notoire :	
Granulés sans sucre : Aspartame	
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g	

## PROPRIÉTÉS :

**FEBREX<sup>®</sup>** Adult agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

## INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
- Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

## CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX<sup>®</sup>** sans sucre (présence d'aspartame).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

### Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4g par jour.

### Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.  
**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de précaution, l'usage de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

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

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

**CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRANTS :**

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

**SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

## POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

## MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.  
Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.  
Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.  
En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

## DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

## FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.  
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

**A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

**NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.**



# Az

PPV: 79DH70  
PER: 09/26  
LOT: M3089

## COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

## MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :  
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

## POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

## MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

## TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable