

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.

Diagnostic 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.



Déclaration de Maladie : N° P19-0015737

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12950 Société : Royal Air Maroc
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Benkirane Hassan Date de naissance : 01/07/1985
Adresse : 987 Bd Abdelmoumen, résidence Eludi, Bouc Apt 18
Tél : 6661594590 Total des frais engagés : 383,6 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr SOALLI Mohamed
Professeur de Pédiatrie
21, Place Charles Nicolle - Casablanca
Tél : 05 22 26 07 20 - 06 61 14 98 84

Date de consultation : 10/09/2019
Nom et prénom du malade : Benkirane Rodia Age : 3ALM
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Affection des muqueuses
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : PAS
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 : Accien Siege/Ram Le :
Signature de l'adhérent(e) :


Adresses Mails utiles

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


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
10/09/19	03		250,00	
70				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	10/09/19	133,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

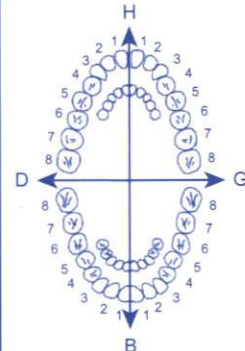
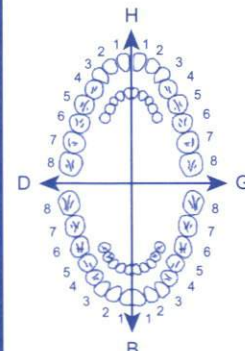
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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

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>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		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"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mohamed SQALLI HOUSSAINI

Professeur de Pédiatrie

Ancien Chef de Service de Réanimation Pédiatrique
et de Néonatalogie Hôpital d'Enfants C.H.U. Ibn Rochd

Spécialiste des Maladies des Enfants et des Nourrissons

Pathologie Néonatale - Urgences Pédiatriques

Exploration et Traitement de l'Asthme de l'Enfant

Membre de la Société Pédiatrique de Pneumologie
et d'Allergologie

الدكتور محمد صقلي حسيني

أستاذ جامعي في طب الأطفال

رئيس سابقا لمصلحة إنعاش الأطفال
و المولود الجديد - مستشفى ابن رشد

إختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع
أمراض المولود الجديد المستعجلات الطبية
تشخيص و علاج مرض الضيقة عند الأطفال
عضو جمعية الأطفال المختصة في الجهاز
التنفسي والحساسية

10.09.2019

Casablanca, le :: الدار البيضاء، في

Enfant BENKIRANE Radia

Age : 3 ans 4 mois

30,10 & 2
23,00
28,40
22,00
1 CLAMOXYL SIROP 250 MG (60 ML)

1 cuillère mesure, 3 fois / jour, pendant 7 jours

2 boîtes

2 HEXAPNEUMINE SIROP ENF

1 cuillère à café, 3 fois / jour, pendant 7 jours

3 APIRETIL SIROP (PARACETAMOL)

Graduation à 15, 4 fois / jour, pendant 4 jours

4 INTRALGIS SIROP (> 3 MOIS)

Graduation à 15, 3 fois / jour, pendant 4 jours

Pharmacie Charles Nicolle
HEDYA TAK - TAK
19, Place Charles Nicolle
CASABLANCA
Tél: 05 22 47 56 44 / 05 22 20 20 41

Pharmacie Charles Nicolle
HEDYA TAK - TAK
19, Place Charles Nicolle
CASABLANCA

Tél : 05 22 47 56 44 / 05 22 20 20 41

Dr. SQALLI Mohamed
Prof. de Pédiatrie
21, Place Charles Nicolle
Tél: 05 22 26 07 20 / 20 20 41

Résidence Pasteur - 21, Place Charles Nicolle (Face Institut Pasteur) 1^{er} étage - N° 3 - Casablanca

Tél. : 05 22 26 07 20 - 05 22 26 90 07 - Fax : 05 22 29 78 67 - GSM : 06 61 14 98 84 - E-mail : azhoum@yahoo.fr

PPW: 30/10 DH

LOT: 562595

PER: 10/2020

Composition :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 250mg

DE une cuillère-mesure de sirop reconstitué soit 5ml

VOIE ORALE : Composition exprimée en amoxicilline (sous forme trihydratée) :

- GELULES 500mg : boîtes de 12 et 24.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp... 1 gélule.
Excipient : stéarate de magnésium.
- COMPRIMÉS DISPERSIBLES 500mg, 1g : Boîtes de 12 et 24.
Excipients : stéarate de magnésium, croscopolyvidone, arôme menthe, aspartam.
- Clamoxyl® 500mg comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 10mg par comprimé.
- Clamoxyl® 1g comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 1g, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 20mg par comprimé.
- POUDRES POUR SIROPS 125mg, 250mg et 500mg : flacons de poudre correspondant à 60ml (12 cuillères-mesures de 5ml) et à 100ml (20 cuillères-mesures de 5ml) de sirop reconstitué.
Excipients : croscopolyvidone, gomme xanthane, carmellose sodique, benzoate de sodium, aspartam, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, arôme "citron-pêche-fraise".
- Clamoxyl® 125mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 125mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 250mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 250mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 500mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 500mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUE ANTIBACTERIEN de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines. (J : anti-infectieux)

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT : (INDICATIONS)

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles et dans le traitement de certains ulcères de l'estomac ou du duodénum.

Chez l'adulte et l'enfant : en traitement initial des : pneumopathies aiguës, surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques, infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques, infections urinaires, infections génitales masculines et infections gynécologiques, infections digestives et biliaires, maladie de Lyme : traitement de la phase primaire (érythème chronique migrant) et de la phase primo-secondaire (érythème chronique migrant associé à des signes généraux : asthénies, céphalées, fièvre, arthralgies,...), en traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies, en traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne **Chez l'adulte uniquement :** éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie

PPW: 30/10 DH

LOT: 562595

PER: 10/2020

Composition :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 250mg

DE une cuillère-mesure de sirop reconstitué soit 5ml

VOIE ORALE : Composition exprimée en amoxicilline (sous forme trihydratée) :

- GELULES 500mg : boîtes de 12 et 24.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp... 1 gélule.
Excipient : stéarate de magnésium.
- COMPRIMÉS DISPERSIBLES 500mg, 1g : Boîtes de 12 et 24.
Excipients : stéarate de magnésium, croscopolyvidone, arôme menthe, aspartam.
- Clamoxyl® 500mg comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 10mg par comprimé.
- Clamoxyl® 1g comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 1g, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 20mg par comprimé.
- POUDRES POUR SIROPS 125mg, 250mg et 500mg : flacons de poudre correspondant à 60ml (12 cuillères-mesures de 5ml) et à 100ml (20 cuillères-mesures de 5ml) de sirop reconstitué.
Excipients : croscopolyvidone, gomme xanthane, carmellose sodique, benzoate de sodium, aspartam, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, arôme "citron-pêche-fraise".
- Clamoxyl® 125mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 125mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 250mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 250mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 500mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 500mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUE ANTIBACTERIEN de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines. (J : anti-infectieux)

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT : (INDICATIONS)

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles et dans le traitement de certains ulcères de l'estomac ou du duodénum.

Chez l'adulte et l'enfant : en traitement initial des : pneumopathies aiguës, surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques, infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques, infections urinaires, infections génitales masculines et infections gynécologiques, infections digestives et biliaires, maladie de Lyme : traitement de la phase primaire (érythème chronique migrant) et de la phase primo-secondaire (érythème chronique migrant associé à des signes généraux : asthénies, céphalées, fièvre, arthralgies,...), en traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies, en traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne **Chez l'adulte uniquement :** éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie

parahydroxybenzoate de saccharose.

Flacon de 200 ml

A.M.M. N° : 274/98 DMP/21
P.P.V. : 23,00 DH

HEXAPNEUMINE® Sirop et Suppositoires
Enfant et Nourrisson

Suppositoires.

Guaïfénésine	0,200 g	Enfants	0,150 g
Paracétamol	-		0,100 g
Parahydroxybenzoate de méthyle sodé	0,150 g		0,010 g
Extrait de sirop Baume de Tolu	-		0,200 g
Excipient aromatisé à l'orange q.s.p	100 ml		-
Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, saccharose, éthanol.	-		-

Suppositoires :

Biclotymol	0,160 g	Adultes	0,080 g
Eucalyptol	0,140 g		0,070 g
Paracétamol	0,400 g		0,200 g
Pholcodine	0,015 g		0,005 g
Excipient q.s.p	un suppositoire		un suppositoire

Excipients à effet notoire : nipasol.

PROPRIÉTÉS :

Sirops :

Adultes et Enfants : Antitussif opiacé, antihistaminique à usage systémique, antiseptique broncho-pulmonaire.

Suppositoires :

Adultes, Enfants et Nourrissons : Antiseptique broncho-pulmonaire et antipyrétique.

Propriétés de chaque composant :

Biclotymol : Dérivé des phénols, possédant une action antibactérienne, antiseptique broncho-pulmonaire.

Pholcodine : Antitussif d'action centrale, dérivé morphinique, dépresseur des centres respiratoires, mais à un moindre degré que la Codéine.

Maléate de chlorphénamine : Antihistaminique ayant des effets atropiniques et sédatifs.

Guaïfénésine : Stimulant des sécrétions bronchiques, stimule l'activité ciliaire.

Paracétamol : Antipyrétique et analgésique.

Sirop de Baume de Tolu : Balsamique, antitussif et antiseptique des voies respiratoires, expectorant et antispasmodique.

Eucalyptol : Principe volatil aromatique, antiseptique des voies respiratoires.

INDICATIONS :

Sirops : Traitement symptomatique des toux non productives gênantes (infections pulmonaires – rhinopharyngites – laryngites), en particulier à prédominance nocturne.

Suppositoires : Bronchites, toux, rhinopharyngites, trachéo-bronchites, affections grippales s'accompagnant de fièvre et de complications pulmonaires.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants.
- Enfant de moins de 15 ans (sirop adulte).
- Insuffisance respiratoire, insuffisance urinaire et troubles prostatiques.
- Asthme, glaucome à angle fermé.
- Allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Sirop Adulte : réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

Adulte : 2 cuillères à café de sirop adulte par prise, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 prises par jour.

Sujet âgé ou insuffisant hépatique : la posologie initiale sera adaptée en fonction de la tolérance et des besoins.

Sirop Enfant : réservé à l'enfant de plus de 15 kg (soit environ de 30 mois à 15 ans).

Enfant de 15 à 30 kg (soit environ entre 30 mois et 10 ans) : 1 à 2 càc par prise de sirop enfant, 1 à 3 fois par jour, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 càc par jour.

Enfant de 30 à 50 kg (soit environ entre 10 et 15 ans) : 2 à 3 càc par prise de sirop enfant, 1 à 3 fois par jour, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 prises par jour.

Le traitement symptomatique doit être de courte durée. Consulter un médecin en cas de persistance des symptômes.

Agiter le flacon avant l'emploi.

Suppositoires Adulte, Enfant et Nourrisson : 1 à 3 suppositoires par jour espacés d'un minimum de 4 h.

En cas de complication, il est impératif de prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Sirops :

- Prudence chez les conducteurs de véhicules et utilisateurs de machines en raison du risque de somnolence.
- En cas de diabète ou de complications, tenir compte de la teneur en saccharose.

Grossesse :

L'utilisation chez la femme enceinte ne doit être envisagée qu'en cas de nécessité et sous la surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

Allaitement :

La prise d'HEXAPNEUMINE® chez la femme allaitante est contre indiquée en raison du passage de la pholcodine et de la chlorphénamine dans le lait.

HEXAPNEUMINE® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES :

Liés à la pholcodine : Constipation et plus rarement somnolence, nausées, vertiges, bronchospasme et réactions allergiques.

Liés à la chlorphénamine : Somnolence, sécheresse de la bouche, troubles de l'accommodation visuelle, rétention urinaire, constipation, palpitations, vertiges, tremblements, perturbation de la numération formule sanguine, réactions allergiques.

Ces effets indésirables sont rares et réversibles à l'arrêt du traitement ou moyennant une adaptation posologique.

Ne pas hésiter à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

- Alcool : majoration de l'effet sédatif.
- Dépresseurs du système nerveux central et neurologique.
- Dérivés morphiniques, barbituriques et benzodiazépines. Atropiniques et substances à effet atropinique. Pyrazolés, Antimycosiques et griseofulvine. Disulfirame. Sulfamides hypoglycémiques oraux. Médicaments contenant de l'alcool.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Sirops : Après ouverture : 8 jours.

Suppositoires : Conserver à une température inférieure à 25°C.

HEXAPNEUMINE®

Sirop adulte – Flacon de 200 ml : AMM N°271/98 DMP/21 - Sirop enfant – Flacon de 200 ml : AMM N°274/98 DMP/21

Suppositoire adulte – Boîte de 6 : AMM N°270/98 DMP/21 - Suppositoire enfant – Boîte de 6 : AMM N°269/98 DMP/21 - Suppositoire nourrisson – Boîte de 6 : AMM N°272/98 DMP/21

Révision : Mars 2012.



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

IMP. ALDIR
N°HXZAGVFA01

mg/ml SOLUTION ORALE

paracétamol

medicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement. Ce
utefois, vous devez toujours utiliser APiRETIL® 100 mg/ml Pédiaforme. Ce
on.
ours chez les enfants et 5 jours chez les adultes (2 jours pour les maux de gorge).
effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

LOT : 13515003
PER : 04-2021
PPV : 28,40 HD

- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre APiRETIL® 100 mg/ml ?
- Comment prendre APiRETIL® 100 mg/ml ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver APiRETIL® 100 mg/ml ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE APiRETIL® 100 mg/ml ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Groupe pharmacothérapeutique

APiRETIL® 100 mg/ml solution orale appartient au groupe des médicaments appelés analgésiques et antipyrétiques.

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de la douleur légère à modérée, et pour éliminer la fièvre chez l'enfant et le nourrisson.

2. NE PAS PRENDRE APiRETIL® 100 mg/ml SOLUTION ORALE :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants d'APiRETIL® 100 mg/ml solution orale.

• Si vous avez une maladie du foie.

Précautions spéciales avec APiRETIL® 100 mg/ml solution orale :

• Ne pas prendre plus que la dose recommandée dans la section 3 "Comment prendre APiRETIL® 100 mg/ml Solution orale".

• La consommation de boissons alcoolisées simultanément avec le paracétamol peut endommager le foie.

• Il convient de faire contrôler régulièrement les fonctions hépatiques et rénales lors d'un traitement prolongé ou à fortes doses de paracétamol.

• Si l'enfant souffre d'une maladie des reins, du cœur, des poumons ou d'anémie, vous devez consulter le médecin traitant avant de lui administrer ce médicament.

• Si des symptômes persistent plus de 3 jours, ou s'aggravent ou si d'autres symptômes non mentionnés dans cette notice apparaissent, interrompre le traitement et consultez le médecin traitant.

• Si l'enfant prend déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique "Utilisation d'autres médicaments".

Utilisation des autres médicaments :

Si l'enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en au médecin traitant. En effet, l'association d'APiRETIL® 100 mg/ml avec un autre médicament peut diminuer l'efficacité de l'un des médicaments ou exposer l'enfant à un effet indésirable. En particulier, si vous utilisez des médicaments qui contiennent certains des principes actifs suivants, puisqu'il peut être nécessaire de modifier la dose ou d'interrompre le traitement de l'un d'eux :

- Anticoagulants oraux (acétoucoumarol, warfarine)
- Contraccptifs oraux avec œstrogènes
- Antihypertenseurs (amlodipine, phénothiazine et autres hydantoïnes, phénobarbital, méthylphénylphénobarbital, primidone, carbamazépine)
- Antibiotiques (chloramphénicol)
- Anticonvulsifs oraux (sénalène, mampidine)
- Barbituriques (utilisés comme inducteurs du sommeil, sédatifs et anticonvulsifs)
- Charbon actif, utilisé pour la diarrhée ou pour le traitement des gaz
- Cholestyramine (utilisée pour diminuer les taux de cholestérol sanguin)
- Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte (probenécide et sulfinpyrazone)
- Médicaments utilisés pour les spasmes ou les contractions des tumeurs, de l'intestin et de la vessie (anticholinergiques)
- Médicaments utilisés pour éviter les nausées et les vomissements
- Zidovudine (utilisée dans le traitement des patients ayant contracté le virus de l'immunodéficience humaine causant le SIDA)

Ce médicament contient du paracétamol : il est nécessaire d'en tenir compte en cas de prise d'autres médicaments à base de paracétamol, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Interaction d'APiRETIL® 100 mg/ml avec les aliments et les boissons :

APiRETIL® 100 mg/ml peut être dilué avec l'eau, le lait ou les jus de fruits. L'utilisation de paracétamol chez des patients qui consomment habituellement l'alcool peut endommager le foie.

Grossesse et allaitement :

Sans objet.

Conduite et utilisation des machines :

Il n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Informations importantes concernant certains composants d'APiRETIL® 100 mg/ml solution orale :

Ce médicament peut produire des réactions allergiques parce qu'il contient Rouge Cochenille A (E-124). Il peut provoquer l'asthme, spécialement chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

Ce médicament peut produire des réactions allergiques (possiblement retardées) et exceptionnellement de type bronchospasme (sensation soudaine d'étouffement) parce qu'il contient du parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium (E-1219).

3. COMMENT PRENDRE APiRETIL® 100 mg/ml SOLUTION ORALE ?

Suivez exactement les instructions de l'administration d'APiRETIL® 100 mg/ml solution orale indiquées par votre médecin.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

N'oubliez pas d'administrer le médicament.

Le paracétamol doit être pris par voie orale. Il est destiné à être utilisé chez les enfants entre 3 et 32 kg (approximativement de 0 à 10 ans).

20 mg/ml

LOT : 15082
PER : 05/2021
PPV : 22/03 DH

algiS®
Ibuprofène 20 mg/ml
et nourrissons

Excipients aromatisés q. s. p..... 20 mg
Ce flacon contient 150 ml de suspension buvable soit 3 g d'ibuprofène..... 1 ml
Chaque ml de suspension contient 0,65 g de sucre (saccharose).

FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension buvable aromatisée à l'orange. Flacon de 150 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antalgique, antipyrétique et anti-inflammatoire.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient de l'ibuprofène. Il est indiqué, chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (environ 40 Kg), dans le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

CONTRE-INDICATIONS

Allergie avérée à l'ibuprofène et aux substances d'activité proche (AINS - Aspirine), Ulcère gastro-duodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère, insuffisance cardiaque sévère non contrôlée, au-delà de 5 mois de grossesse révolus (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), allaitement, Lupus érythémateux disséminé.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes nasaux. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.
 - De traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
 - D'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère gastro-duodénal).
 - D'insuffisance cardiaque, hépatique et rénal.
 - De varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections cutanées graves.
 - D'intolérance au fructose, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares). Ce médicament ne doit pas être utilisé en raison de la présence de saccharose et de sorbitol.
 - De diabète ou de régime hypoglycémique, tenir compte de la teneur en saccharose (0,65 g par ml).
- NE PAS ASSOCIER AVEC UN AUTRE ANTI-INFLAMMATOIRE, NI AVEC L'ASPIRINE. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN SI VOTRE ENFANT A PRIS RECEMMENT UN AUTRE MEDICAMENT, notamment des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'aspirine et ses dérivés, des sulfamides, des hypoglycémiants, des diurétiques, de l'héparine, du lithium, du méthotrexate à fortes doses (supérieures à 15 mg par semaine), de la ticlopidine, du clopidogrel et de la digoxine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT **GROSSESSE**

Ce médicament est destiné au nourrisson et à l'enfant. Cependant, en cas d'utilisation dans des circonstances exceptionnelles pour une femme susceptible d'être enceinte, il faut rappeler les faits suivants :