

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 061596

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13 121 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Joudat Mohammed Rida
Date de naissance : 25/10/89
Adresse :
Tél. : 0661776408 Total des frais engagés : 1088,2 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24 / 03 / 23
Nom et prénom du malade : Hady Joudat Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Jeune
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 : 24 / 03 / 23
Signature de l'adhérent(e) :

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
27/03/2023	S		30,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE MECQUA 119, Avenue de la Mecque Casablanca 05 22 52 59 48 / Fax : 05 22 50 10 58	27/03/2023	161,20
HARMACIE MECQUA 119, Avenue de la Mecque Casablanca 05 22 52 59 48 / Fax : 05 22 50 10 58	27/03/2023	666,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

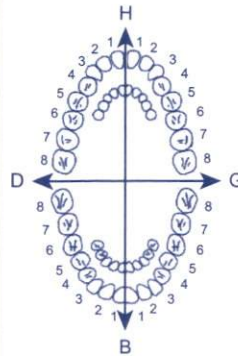
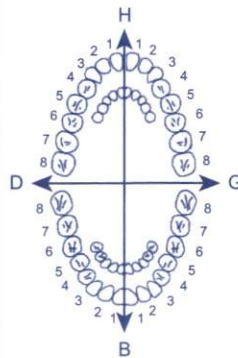
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 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 border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></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> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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																									
				MONTANTS DES SOINS																					
				DATE DU DEVIS																					
				DATE DE L'EXECUTION																					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Hanane Benkhadra Benabderrazik

pédiatre spécialiste

diplômée de la faculté de médecine de Liège Belgique,

Cabinet



de pédiatrie

الدكتورة حنان بنخضراء بنعبد الرزاق

اختصاصية في أمراض الأطفال والرضيع

خريجة كلية الطب بليج (بلجيكا)

CASABLANCA, le 27.03.2023

Nourrisson JOUDAT Hady

Age : 17 mois 8 jours

Poids : 12,10 Kg

1 DOLIPRANE 200 mg suppos : B/10

un suppo toutes les 6 heures pendant 10 jours

2 NURODOL SIROP

Prendre 1 dose-kg le matin, à midi et le soir, pendant 2 jours.

3 PANSORAL gel bucc : T PE/15g

Faire 1 application le matin, à midi et le soir, pendant 7 jours.

4 OTOSAN SPRAY NASAL BABY

Faire 1 pulvérisation le matin, à midi, à 16h et le soir, pendant 7 jours.

5 LORODES SIROP

Prendre 1/2 cuillère-mesure le soir, pendant 1 mois

6 FITOBIMBI SIROP NEZ GORGE

Prendre 1 cuillerée à café le matin et le soir, pendant 3 jours

7 OSCILLOCOCCINUM globule : 6Doses

1 dose 2 fois pendant 3 jours

416, Anoual Capital center, Bd abdelmoumen angle Bd. Anoual entrée A, Bureau N° 9 1^{er} étage - Tél : 05 22 86 37 27 / Cabinet: 06 59 93 11 11

8 ENTEROGERMINA

benkhadranan@gmail.com

Urgence : 06.63.05.28.12 : المستعجلات

Sur rendez-vous

Dr Hanane Benkhadra Benabderrazik

pédiatre spécialiste

diplômée de la faculté de médecine de Liège Belgique,

Cabinet



de pédiatrie

الدكتورة حنان بنخضراء بنعبد الرزاق

اختصاصية في أمراض الأطفال والرضيع

خريجة كلية الطب بليبج (بلجيكا)

CASABLANCA, le 27.03.2023

Nourrisson JOUDAT Hady

Age : 17 mois 8 jours

Poids : 12,10 Kg

70.60 x 2

1 dose 2/ j 5 jours

9 AUGMENTIN 100 mg/12,5 mg p ml pdre p susp buv Enf : FI/60ml

2 boites

1 dose/ kg le matin, à midi et le soir, au cours du repas, pendant 8 jours.

Dr Hanane BENKHADRA

PHARMACIE MECQUA
119, Avenue de la Mecque
Californie - Casablanca

Tél : 05 22 52 59 48 / Fax : 05 22 50 10 58

Dr Hanane Benkhadra Benabderrazik
Pédiatre Spécialiste
416, Anoual Capital Center, Bd Abdelmoumen angle Bd. Anoual entrée A, Bureau N° 9 1^{er} étage
Tél : 05 22 86 37 27 / Cabinet : 06 59 93 11 11
Fax : 05 22 86 15 52 - Urgence : 06 63 05 28 12
ICE 00209384100045 - INPE 091233/4

Casablanca, le -----

416, Anoual Capital Center, Bd Abdelmoumen angle Bd. Anoual entrée A, Bureau N° 9 1^{er} étage - الهاتف : 05 22 86 37 27 - بالموعده.

416, Anoual Capital center, Bd abdelmoumen angle Bd. Anoual entrée A, Bureau N° 9 1^{er} étage - Tél : 05 22 86 37 27 / Cabinet: 06 59 93 11 11

— benkhadrahana@gmail.com — **Urgence : 06.63.05.28.12** — المستعجلات — Sur rendez-vous —

AUGMENTIN 100mg/12.50mg/ml
Poudre pour suspension buvable, 60 ml



6 118000 160205

الأثر الجانبية قليلة الشبوع:
يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:
• طفح جلدي، حكة
• طفح جلدي بآز مع حكة (شرى)
• عسر الهضم
• تورم
• صداع الرأس
الأثر الجانبية قليلة الشبوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
• ارتفاع معدل بعض المواد (الإنزيمات) التي يتبعها الكبد
الأثر الجانبية الشبوع:
يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:
• طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقع صغيرة (نقش سوداء مركزية تحيط بها منطقة عديمة الأشكال)
• إذا ظهرت على مظهر هذه الأعراض، فتصل بطبيب على وجه الاستعجال.

الأثر الجانبية الشبوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
• انخفاض عدد الكريات البيضاء
• انخفاض عدد الكريات البيضاء
أثر جانبية ذات شدة غير معروفة:
لا يمكن تقدير التردد من خلال البيانات المتوفرة:
• ردود فعل تحسسية (انفصاف)
• التهاب الأمعاء الحلقية (انفصاف)
• التهاب الشبوع الحاد الذي يحيط بالبنكرياس (التهاب الشبوع الحاد)
• ردود الفعل الجلدية الحادة
• طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتورمات الجواند، أحياناً حول الفم والأف والمعين وفي المناطق التي لم تكن كذلك
• طفح أكثر حدة يتسبب في انفصاف جلدي حاد (أكثر من 30 بالمائة من السطح الجلدي: متلازمة ستيفنسون)
• طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على فيج (التهاب الجلد القاعوي أو التآكل)
• طفح حشوي أحمر يصاحبه كآل تحت الجلد وتجمعات (بثور متشنجة)
• متلازمة الأعراض الشبوعية بالإنفصاف مع طفح جلدي وحمى وتشنج في الذنق الليفيوتية واختلال الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإزهايم الكبد) فرط التحسس من الأدوية
• إذا ظهر على مظهر أحد هذه الأعراض، فتصل بطبيبك على الفور.
• التهاب الكلى
• النزف، الذي ينتج عن ارتفاع معدل الثرومبولين في الدم (وهي مادة يتفجها الكبد)، ولزدي إلى ثلث العين.
• التهاب الكلى
• اضطرابات من شأنها الدم
• فرط التحسس
• مضاعفات (إلى الأشخاص الذين يتناولون جرعات متزايدة من أو يعانون من مشاكل في التنفس الأسود (شعر الرأس)
• ثآليل الأسنان (إلى الأطفال)، ويخفي عموماً عن فرش الأسنان.
الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم والبول:
• انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء
• انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي)
• بثورات في البول
التصريح بالآثار الجانبية:
إن نشر مظهر آثار غير مستعبد المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي.
ينطبق ذلك على أي أثر غير مستعبد لم يرد ذكره بهذه الشرة.
يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان:
GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشيدى وشارع أبو حامد الغزالي
دار البيضاء 20000 أو على البريد الإلكتروني:
pharmacovigilance.na@gsk.com
5. كيف يمكن حفظه؟

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

Vous devez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier.
• Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à un adulte.
• Ce médicament peut avoir des effets indésirables, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de la maladie.
• Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou infirmier. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il appartient à la classe pharmacothérapeutique des associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamase. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il appartient à la classe pharmacothérapeutique des associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamase. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il appartient à la classe pharmacothérapeutique des associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamase.
AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes:
• infections de l'oreille moyenne et des sinus,
• infections des voies respiratoires,
• infections des voies urinaires,
• infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
• infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant d'utiliser AUGMENTIN.
Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :
• s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un de ces médicaments, mentionnés dans la rubrique 6,
• s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut entraîner des problèmes au visage ou de la gorge,
• s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau).
→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations suivantes :
En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmier/ère.

Avertissements et précautions
Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier/ère si:
• souffrez de mononucléose infectieuse,
• êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
• n'avez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser AUGMENTIN. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant d'utiliser AUGMENTIN.
Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent d'AUGMENTIN.
Reactions nécessitant une attention particulière
AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires. Si vous avez des problèmes au foie ou aux reins, demandez conseil à votre médecin ou à l'infirmier/ère avant d'utiliser AUGMENTIN.
AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires. Si vous avez des problèmes au foie ou aux reins, demandez conseil à votre médecin ou à l'infirmier/ère avant d'utiliser AUGMENTIN.

Tests sanguins et urinaires
Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou globules blancs) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier/ère que vous utilisez AUGMENTIN. Ces tests peuvent être affectés par l'utilisation d'AUGMENTIN.

Autres médicaments et AUGMENTIN :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris un autre médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction allergique est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut lui prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN.

Si votre enfant a des problèmes au foie ou aux reins, demandez conseil à votre médecin ou à l'infirmier/ère avant d'utiliser AUGMENTIN.

Grossesse, allaitement et fertilité
Si votre enfant, avant de recevoir ce médicament, est enceinte ou allaite, ou si elle prend ce médicament, demandez conseil à son médecin ou à son pharmacien avant de prendre ce médicament.

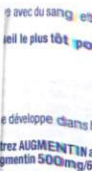
AUGMENTIN contient :
AUGMENTIN 100mg/12.5mg Nourrissons, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml.
AUGMENTIN 100mg/12.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml.

• Ce médicament contient 3,2 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare.
• Ce médicament contient 1,7 mg de benzoate de sodium par sachet. Le benzoate de sodium peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare.

• Ce médicament contient 1,7 mg de benzoate de sodium par sachet. Le benzoate de sodium peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare.

PPV: 70,60 DH
LOT: 650041
PER: 07/2024

N200883-01



gimentin 500mg/6

vidence par les an
tes par le foie

(E211)

Des cas de réactions anaphylactiques graves telles qu'un choc anaphylactique ont été rapportés en lien avec une utilisation inappropriée de ce produit.

En cas d'utilisation lors d'un traitement antibiotique, prendre Enterogermina entre deux prises d'antibiotiques successives.

La présence éventuelle de corpuscules, c'est-à-dire de minuscules particules décelables dans les flacons d'Enterogermina, est due à l'aggrégation de spores de *Bacillus clausii* et ne constitue pas un signe de détérioration du médicament.

Autres médicaments et Enterogermina

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

L'utilisation simultanée d'Enterogermina et d'autres médicaments n'est pas susceptible d'entraîner l'apparition de troubles (interactions).

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.

Enterogermina peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

3. COMMENT PRENDRE ENTEROGERMINA

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

Prenez Enterogermina à intervalles réguliers au cours de la journée.

Les doses recommandées sont :

Flacons

Adultes : 2 à 3 flacons par jour.

Enfants et nourrissons allaités : 1 à 2 flacon(s) par jour.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie (voir « Avertissements et précautions »).

Agiter avant l'emploi. Pour ouvrir le flacon, faire tourner la partie supérieure et la détacher.



Prendre le contenu du flacon tel quel ou le diluer dans de l'eau ou une autre boisson (par ex. lait, thé, jus d'orange). Afin d'éviter toute altération du médicament, il doit être pris aussi rapidement que possible après ouverture du flacon.

Gélules

Adultes : 2 à 3 gélules par jour.

Enfants : 1 à 2 gélule(s) par jour.

Avaler les gélules avec un peu d'eau ou une autre boisson. En cas de difficultés à avaler les gélules (en particulier chez les enfants en bas âge), utiliser la suspension buvable.

Attention : ne pas dépasser les doses prescrites sans l'avis du médecin. Utiliser Enterogermina uniquement pour des traitements de courte durée.

Consultez votre médecin si les troubles réapparaissent ou si vous remarquez qu'un changement récent est intervenu dans la manifestation de ces troubles.

Si vous avez pris plus d'Enterogermina que vous n'auriez dû

En cas d'ingestion/prise accidentelle d'une dose excessive d'Enterogermina, prévenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche.

Si vous oubliez de prendre Enterogermina

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. La prise correcte et scrupuleuse du médicament favorise son efficacité.



OTOSAN

NA
SP
Ba

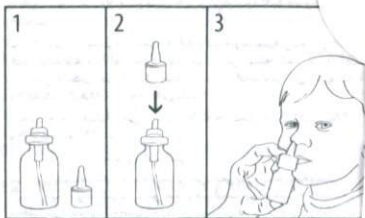
Effetto de
Effecto des
Abschwell
Effet
Decor
عقار



ISOPHARM
OTOSAN
NASAL BABY

NASAL
SPRAY

Baby



IT

SOLUZIONE IPERTONICA DI ACQUA DI MARE DI BRETAGNA CON ALOE VERA GEL BIO, OLIO ESSENZIALE DI ARANCIO BIO, RAME GLUCONATO E CARBOSSIMETILBETAGLUCANO.

DESTINAZIONE D'USO. Il dispositivo medico Otosan® Nasal Spray Baby è un decongestionante nasale per uso topico. Associa le proprietà della soluzione ipertonica di acqua di mare di Bretagna all'azione combinata dell'Aloe Vera Gel Biologico, dell'olio essenziale di Arancio Bio, del Rame gluconato e del Carbossimetilbetaglucano. La multi-azione di Otosan® Nasal Spray Baby si esplica localmente igienizzando le fosse nasali, liberando il naso dal muco in eccesso e aiutando a ridurre la congestione nasale. La sua formulazione delicata e priva di vasocostrittori ne fa un prodotto particolarmente indicato in età pediatrica, nelle donne in gravidanza o in allattamento e nei cardiopatici; in questi casi prima di utilizzare il dispositivo medico si consiglia sempre di consultare il medico. Non contiene gas propellenti.

INDICAZIONI. Otosan® Nasal Spray Baby è indicato come trattamento coadiuvante di primo impiego in presenza di processi infiammatori quali riniti di diversa origine (virali, batteriche o allergiche), sinusiti e secchezza delle mucose nasali, anche in seguito a operazioni chirurgiche.

POSOLOGIA. 1 nebulizzazione per narice 2-4 volte al giorno, per 10-15 giorni.

DESCRIZIONE. Otosan® Nasal Spray Baby è utile come coadiuvante nel trattamento della rinite acuta o rinosinusite, indipendentemente dalla causa che l'ha originata. I componenti del prodotto aiutano l'espulsione del muco in eccesso ed inoltre hanno effetti protettivi, emollienti e lenitivi sulla mucosa irritata. Allo stesso tempo, Otosan® Nasal Spray Baby igienizza le cavità nasali grazie alla ipertonicità della soluzione ed

contenenti metalli divalenti quali il rame sono generalmente sicuri, ma potrebbero dare rari eventi di anossia; in caso di effetti avversi sospendere subito il trattamento e consultare il medico. Il flacone è di uso strettamente personale; potrebbe essere un veicolo di infezione.

MULTI-AZIONE PER UNA PULIZIA DELICATA DELLE FOSSE NASALI ED UN RAPIDO EFFETTO DECONGESTIONANTE.

ACQUA DI MARE (CONCENTRATO)

= AZIONE IGIENIZZANTE ED EMOLLIENTE

L'acqua marina utilizzata nella formulazione proviene dal Mare della Bretagna, la cui composizione è simile ad una soluzione fisiologica, particolarmente ricca di sali minerali e oligoelementi necessari al nostro organismo. Oltre a pulire le fosse nasali e ad allontanare polvere e pollini, l'acqua marina in forma ipertonica favorisce la clearance muco-ciliare e la fluidità del muco in eccesso promuovendone l'espulsione.

ALOE VERA GEL DA COLTIVAZIONE BIOLOGICA

= AZIONE PROTETTIVA ED IDRATANTE

I polisaccaridi presenti nel gel di Aloe Vera interagiscono con la mucina presente sulla superficie delle cavità nasali formando un gel adesivo che protegge la mucosa da agenti irritanti e microrganismi. Inoltre, questo stato protettivo idrata la superficie irritata, riducendo dolore, infiammazione e gonfiore.

OLIO ESSENZIALE DI ARANCIO DA COLTIVAZIONE BIOLOGICA

= AZIONE RILASSANTE E PURIFICANTE

L'olio essenziale di Arancio si distingue per il suo aroma fresco e agrumato. Tra le sue molteplici proprietà vi è quella di proteggere da agenti esterni come microbi e batteri. È inoltre noto per la sua virtù rilassante, per allentare la tensione nervosa e contrastare l'insonnia, disturbi che possono insorgere in concomitanza con le malattie da raffreddamento.

PACKAGE LEAFLET : INFORMATION FOR THE USER

Enterogermina® 2 billion/

Enterogermina® 2 billion,

of polyanit biotic-resistant *Bacillus clausii* -

Spores

Read this leaflet carefully before you start taking this medicine.

Take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist may need to read it again.

Always keep this leaflet. You may need to read it again.

• If you would like more information or advice, ask your doctor or pharmacist.

• If you experience any of the undesirable effects, including effects not mentioned in this leaflet, tell your doctor or pharmacist.

• If you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment, talk to your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet :

1. What Enterogermina is and what it is used for
2. What you need to know before you take Enterogermina
3. How to take Enterogermina
4. Possible side effects
5. How to store Enterogermina
6. Further information

1. WHAT ENTEROGERMINA IS AND WHAT IT IS USED FOR

Enterogermina is a medicine consisting of a spore suspension of *Bacillus clausii* (without pathogenic ability).

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of the alteration of the normal balance of the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous or exogenous);
- coadjutant treatment to restore intestinal microbial flora altered during the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants and children;
- the treatment of acute and chronic (intestinal dismicrobism) or vitamin deficiencies in the alteration of the normal balance of the intestine, without disease (biota) and vitamin deficiencies or chemotherapy; alteration of the normal balance

Health education notes

The intestinal bacterial flora constitutes a real defensive barrier against infections, poisoning, food disorders, changes in diet or use of antibiotics, pain and an increase in air in the intestine.

Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA

Contra-indications :

Do not take Enterogermina

- if you are allergic to spores of polyanitbiotic-resistant *Bacillus clausii* or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).

Appropriate precautions for use ; Special warnings :

Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Enterogermina.

This medication is for oral use only. Do not inject or administer through other routes. Improper use of the medicine has resulted in severe anaphylactic reactions such as anaphylactic shock.

During treatment with antibiotics, ingest Enterogermina between one administration and the other of the antibiotic.

If you notice the presence of corpuscles, or of tiny particles in the Enterogermina vials, that does not mean that the product has been impaired, as these are simply clusters of *Bacillus clausii* spores.

Other medicines and Enterogermina

Inform your doctor or your pharmacist if you are taking, have recently taken or could take any other medication, including over-the-counter medication.

No disorders (interactions) are envisaged concerning the association between Enterogermina and other medicines.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 -
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

ENTEROGERMINA 2 milliards du 5ml,
Susp oral b10 fl 5ml

P.P.V. : 60DH00



6 118001 081653

Lot/Batch: 21

Fab/Mfg: 09

EXP: 08

GTIN: 03582910075455

SN: 123925936W3C84



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

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à un adulte, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
- Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Associations de pénicillines. Inhibiteurs de bêta-lactamase. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il est appelé amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments parfois appelé « bêta-lactames ». L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

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

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

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un de ces médicaments, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut concerner le visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau et des yeux).

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations suivantes :

En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmier/ère.

Avertissements et précautions

Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier/ère si :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- avez été 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 d'utiliser ce médicament.

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

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

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires.

allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou des analyses d'urine (dosage du glucose)), vous devez informer le médecin ou l'infirmier/ère.

AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris :

- un médicament pour la goutte (l'allopurinol) en traitement de la goutte avec AUGMENTIN, il peut y avoir des effets indésirables.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut lui prescrire des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter les rhumatismes).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, avant de recevoir ce médicament, est enceinte ou allaité, ou si elle est allaitée, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :

- Amoxicilline 100mg/12.5mg Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml.

- Amoxicilline 100mg/12.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

- Amoxicilline 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Inflam
Inflam
une fièr
→ Si v
Effets
ils pe
- Dia
Effets
ils pe
- mu
- na
→ si

PPV: 70,60 DH
LOT: 650046
PER: 08/2024



Poudre pour suspension buvable 60 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg/1ml

all, Casablanca 20.000

→ si
Effets

- faible nombre de globules blancs.

Effets indésirables à fréquence indéterminée :

La fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

- réactions allergiques (voir ci-dessus),

- inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

- inflammation de la membrane protectrice entourant le cerveau (méningite aseptique),

- réactions cutanées graves :

o éruption étendue avec cloques et desquamation de la peau, en particulier au

niveau de la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson), et une forme plus grave

cutanée importante (plus de 30 % de la surface corporelle) : syndrome de Lyell,

o éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques contenant du pus (dermatite

exfoliative),

o éruption squameuse rouge avec masses sous la peau et des cloques (pustulose

exfoliative),

o symptômes de type grippal accompagnés d'une éruption cutanée, de fièvre, d'

anormaux des tests sanguins (dont une augmentation des globules blancs) (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)).

→ Si votre enfant présente l'un de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement.

- inflammation du foie (hépatite),

- ictère, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance

coloration jaune à la peau et au blanc des yeux,

- inflammation des reins,

- prolongation du temps de coagulation du sang,

- hyperactivité,

- convulsions (chez les personnes prenant des doses élevées d'AUGMENTIN ou ayant

une langue non propre (glossophtie),

- coloration des dents (chez les enfants), généralement éliminée au brossage.

Effets indésirables pouvant être mis en évidence par les analyses de sang ou d'urine :

- réduction importante du nombre de globules blancs,

- faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique),

- cristaux dans les urines.

Déclaration des effets indésirables :

Si votre enfant ressent un quelconque effet indésirable, parlez-en à son médecin ou à son infirmier/ère.

tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également

directement via le système national de déclaration ou bien à l'adresse : GlaxoSmithKline

Rue Abou Hamed Al Ghazali, 20000 Casablanca ou via l'adresse électronique : pharm

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations

sur le médicament.

5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou

après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée

sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de

péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage

ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption

indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la

date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur

l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de

péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage

ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption

indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la

date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur

l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de

péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage

ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption

indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la

date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur

l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de

péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage

ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption

indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la

date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur

l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de

péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage

ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption

indiquée sur l'emballage ou après la date de péremption indiquée sur l'emballage ou après la

re avec du sang et du m

seil le plus tôt possible

e développe dans le vagi

trez AUGMENTIN au co

mentin 500mg/62.5mg

vidence par les analyses

tes par le foie.

glissant à de petites taches

thème polymorphe,

médicament en urgence.

par les analyses de sang

guine (plaquettes).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Enterogermina® 2 milliards/5 Enterogermina® 2 milliards

Spores de *B. clausii* polyantibio-résistantes - Voie

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les conseils de votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, arrêtez d'utiliser le médicament et adressez-vous à votre médecin.
- Vous devez vous adresser à votre médecin après une courte période.

Lot/Batch: 21384
Fab/Mfg: 09/2022
EXP: 08/2024

0001 081653

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.T.
Ain Sebâa 20270 - Casablanca
ENTEROGERMINA 2 milliards du 5ml
Susp oral b.i.o 5ml
P.P.V. : 60DHO0

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Enterogermina ?
2. Quelles sont les indications de Enterogermina ?
3. Comment prendre Enterogermina ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Enterogermina ?
6. Informations complémentaires.

1. ENTEROGERMINA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de spores de *Bacillus clausii*. Ces spores sont naturellement présentes dans l'intestin et ne provoquent pas de maladies (elles sont dépourvues de tout potentiel infectieux).

Enterogermina est utilisé pour :

- la prévention et le traitement de l'altération de l'équilibre normal de la flore bactérienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore bactérienne intestinale (dysvitaminoses endogènes) ;
- Le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore intestinale perturbée par une antibiothérapie ou tout autre traitement médicamenteux ;
- Le traitement des troubles digestifs aigus et chroniques survenant chez le nourrisson allaité en lien avec une intoxication, un déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) ou une carence en vitamines (dysvitaminose).

Education sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Ce déséquilibre se manifeste par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation de la présence d'air dans l'intestin.

En l'absence d'amélioration ou si vous remarquez une aggravation des symptômes après une courte période de traitement, parlez-en à votre médecin.

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais Enterogermina

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Enterogermina.

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

oscillococcinum

DOSE

COMPOSITION

Extrait filtré de foie et de cœur d'*Anas barbariae* dynamisé
Excipients (saccharose, lactose) q.s.p. 1 dose globale

INDICATIONS ET PROPRIÉTÉS

États grippaux.

Oscillococcinum est un médicament homéopathe.

PRÉSENTATIONS

Dose-globules de 1 g environ.

Boîte de 1 dose, boîte de 6 doses ou boîte de 30 doses.

MODE D'EMPLOI

Laisser fondre sous la langue le contenu entier du tube-dose.

Pour les nourrissons : laisser fondre dans un peu d'eau
et donner à la cuiller ou au biberon.

Prendre Oscillococcinum à distance des repas,
1/4 d'heure avant ou 1 heure après.

**Oscillococcinum sera d'autant plus efficace et rapide d'action
qu'il sera pris de façon précoce,
dès les premiers symptômes de l'état grippal.**

POSOLOGIE USUELLE

La posologie varie selon le moment où l'on intervient :

- **Pendant la période hivernale :**
prendre une dose par semaine.

- **État grippal à son début :**
prendre une dose le plus tôt possible.
Répéter éventuellement 2 à 3 fois à 6 heures d'intervalle.

- **État grippal déclaré :**
prendre une dose matin et soir pendant 1 à 3 jours.



340043263007

340043263007

CIP : D17

LOT : 3H0367

9202/00 00000000

BOTTU SA
PPV: 71 DH 50

oscillococcinum®

DOSE

COMPOSITION

Extrait filtré de foie et de cœur d'*Anas barbariæ* dyna
Excipients (saccharose, lactose) q.s.p. 1 dose glo

INDICATIONS ET PROPRIÉTÉS

États grippaux.

Oscillococcinum est un médicament homéo

PRÉSENTATIONS

Dose-globules de 1 g environ.

Boîte de 1 dose, boîte de 6 doses ou boîte de 30 doses.

MODE D'EMPLOI

Laisser fondre sous la langue le contenu entier du tube-dose.

Pour les nourrissons : laisser fondre dans un peu d'eau
et donner à la cuiller ou au biberon.

Prendre Oscillococcinum à distance des repas,
1/4 d'heure avant ou 1 heure après.

**Oscillococcinum sera d'autant plus efficace et rapide d'action
qu'il sera pris de façon précoce,
dès les premiers symptômes de l'état grippal.**

POSOLOGIE USUELLE

La posologie varie selon le moment où l'on intervient :

- **Pendant la période hivernale :**

prendre une dose par semaine.

- **État grippal à son début :**

prendre une dose le plus tôt possible.

Répéter éventuellement 2 à 3 fois à 6 heures d'intervalle.

- **État grippal déclaré :**

prendre une dose matin et soir pendant 1 à 3 jours.



CIP: 3400932611007

LOT: 3H0362

EXP.: 07/2026

BOTTU SA
BOITE 74 DH 50

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Enterogermina® 2 milliards

Enterogermina® 2 milliards

spores de *B. clausii* polyanitbio-résistantes - Voie

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-

Box Sebaâ 20250 - Casablanca

ENTERGERMINA 2 milliards du 5ml,
Susp oral b10 fl 5ml

P.P.V. : 60 DH00



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour tout conseil.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucun effet après une courte période de traitement.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ENTERGERMINA ET DANS QUELS CAS ?

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de spores de *Bacillus clausii* résistantes dans l'intestin et ne peuvent pas déclencher de maladies (elles sont

Enterogermina est utilisé pour :

- la prévention et le traitement de l'altération de l'équilibre normal de la flore bactérienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore bactérienne intestinale (dysvitaminose endogènes) ;
- le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore intestinale perturbée par une antibiothérapie ou tout autre traitement médicamenteux ;
- le traitement des troubles digestifs aigus et chroniques survenant chez le nourrisson allaité en lien avec une intoxication, un déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) ou une carence en vitamines (dysvitaminose).

Education sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Ce déséquilibre se manifeste par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation de la présence d'air dans l'intestin.

En l'absence d'amélioration ou si vous remarquez une aggravation des symptômes après une courte période de traitement, parlez-en à votre médecin.

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais Enterogermina

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Enterogermina.

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

Lot/B
Fab/N
EXP:

GTIN: 03582910075455

SN: 123925931NE80A

les dans cette notice ou par

icien. Ceci s'applique aussi

ous vous sentez moins bien

ores sont naturellement pré-
tel infectieux).

LORODES® 0,5 mg/ml
Solution buvable
Desloratadine

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 une toute autre question, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que LORODES® solution buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LORODES® solution buvable ?
3. Comment prendre LORODES® solution buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LORODES® solution buvable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LORODES® solution buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antihistaminiques anti-H1, code ATC : R06A X27

Indications thérapeutiques :

LORODES® est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de plus de 1 an pour le traitement symptomatique de :

- la rhinite allergique
- l'urticaire

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LORODES® solution buvable ?

Ne prenez jamais LORODES® solution buvable

- si vous êtes allergique à la desloratadine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ou à la loratadine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LORODES® :

- si vous présentez une maladie des reins.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

Autres médicaments et LORODES®

Il n'y a pas d'interactions connues de LORODES® avec d'autres médicaments. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

LORODES® solution buvable avec des aliments, des boissons et de l'alcool

LORODES® peut être pris pendant ou en dehors des repas. La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre

Lorodes® 0,5 mg/ml
Desloratadine
Flacon de 60 ml



Enfants

Enfants

La dose recommandée est de 2,5 ml (½ cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans :

La dose recommandée est de 5 ml (une cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus :

La dose recommandée est de 10 ml (deux cuillères de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau.

Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devez prendre LORODES® solution buvable.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie. Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de LORODES® solution buvable que vous n'auriez dû

Prenez LORODES® solution buvable uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de LORODES® solution buvable que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Si vous oubliez de prendre LORODES® solution buvable

DOLIPRANE

100 mg suppositoire sécable
150 mg suppositoire (de 8 à 12 ans)
200 mg suppositoire (de 12 à 18 ans)
300 mg suppositoire (de 15 à 18 ans)

PPV 110H70
PER 01/25
LOT L342

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un suppositoire

Doliprane 100mg : paracétamol	100 mg
Doliprane 150mg : paracétamol	150 mg
Doliprane 200mg : paracétamol	200 mg
Doliprane 300mg : paracétamol	300 mg

Excipients : glycérides hémi-synthétiques solides

FORME PHARMACEUTIQUE

Doliprane 100 mg suppositoire sécable	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 150 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 200 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires
Doliprane 300 mg suppositoire	Boîte de 10 suppositoires

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE - ANTIPYRETIQUE

(N : Système nerveux central)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Allergie connue au paracétamol
- Maladie grave du foie
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre « posologie »)

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signaler la prise de Doliprane à votre médecin en cas de prescription de dosage de l'acide urique sanguin ou de la glycémie.