

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.

Diagnostique et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0012440

☐ Maladie ☒ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0685 Société : R.A.M.
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BAGHDADI Bader Date de naissance : 01/07/46
 Adresse : RES. AL FIRDIAUS Rte d'Azfemour n°6 CASA
 Tél. : 0614510014 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 26/04/2021
 Nom et prénom du malade : Baghdadi Bader Age : 76
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Infection ORL
 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 : CASA Le : 26/04/21
 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
26/04/2021	ca	01	16,70	Docteur FARADI Hasnaa Médecine Générale Echographie, Urgence Gynécologie, Méd. de la Fertilité Sémiologie, Gynécologie Dietétique, Pédiatrie et Nutrition INSEE 1 504 063313 05 22 89 07 58

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CHABRIER Dr. Mouna CHABRIER Rte d'Azzemour - Aïn El Melh Tél: 05 22 95 01 19 ICE: 001835293000083	26/04/2021	712,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

Docteur FARADI Hasnaâ

Médecine Générale

Echographie

Urgence

DU : Gynécologie Médical Infertilité

Suivi de Grossesse

DU : Diététique Médicale et Nutrition

DU : Diabetologie

Casablanca, le 26/04/2021, في الدار البيضاء،

Baghdadi Badiaa

الدكتورة فراضي حسناء

الطب العام

الفحص بالصدى

المستعجلات

العقم

متابعة الحمل

التغذية و الحماية الطبية

أمراض السكري



168,20

Augmentin 1g

1 sachet 1x

196,50

sephen 500

1x 1x

24,80

Nalbyal fort

1x 1x

89,50x02

Apixol

8 ph 8.5

22,00

Rhumix

38,80

1 sachet 3x

17,70

Murcol

1x 1x

Efferalgan



Docteur FARADI Hasnaâ
Médecine Générale
Echographie Urgence
DU : Gynécologie Médical Infertilité
DU : Diététique Médicale et Nutrition
INPE : 09/063313
Tel: 05 22 59 07 58

إقامة البركة، شارع أفغانستان رقم 2 عمارة 64 تجزئة GH 5a - الدار البيضاء - الدار البيضاء
Résidence Baraka, Bd Afghanistan N°2, Lot 64 - GH 5a (Face Centre Technologie Hay Hassani) - Casablanca



FELDENE

20mg PIROXICAM
10 COMPRIMES Dispersibles

UT. AV. :

1 2 0 2 3

LOT N :

1 2 0 8 8 7 9

P.P.V. :

4 1 7 0

09366059/10

41,70



FELDENE

20mg PIROXICAM
10 COMPRIMES Dispersibles

UT. AV. :

2 0 2 3

LOT N :

1 8 8 7 9

P.P.V. :

4 1 7 0

09366059/10

41,70

EFFERALGAN®

paracétamol + acide ascorbique

comprimés effervescents

Important : ces comprimés ~~augmentent~~ l'humidité et la chaleur.

Reboucher ~~la dose~~ avec soin immédiatement après usage.

L'action de la cartouche déshydratante contenue dans le bouchon fait sécher les comprimés.

EFFERALGA

PPV 17DH70

Composition :

Paracétamol 0,330 g - Acide ascorbique 0,200 g.

Excipient q.s.p 1 comprimé effervescent.

Propriétés :

EFFERALGAN est un antalgique, antipyrétique de conception originale par sa forme galénique mise au point par les Laboratoires UPSA. Il permet de combattre rapidement la douleur et la fièvre. Les comprimés effervescents d'EFFERALGAN sont sécables. Ils donnent une solution limpide. EFFERALGAN est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant de 7 ans et plus.

Indications :

Traitement symptomatique des affections douloureuses et des affections fébriles.

Contre-Indications :

- Hypersensibilité au paracétamol-Insuffisance hépato-cellulaire
- Lithiases rénales lorsque la dose journalière de vitamine C est supérieure à 1 g (supérieure à 5 comprimés/jour).

Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser la posologie indiquée et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.
- Ne pas laisser à la portée des enfants
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical
- En raison de sa teneur en principe actif, ne pas administrer ce produit au jeune enfant, à moins d'un fractionnement de la prise.
- En cas de régime désodé (sans sel) ou hyposodé (pauvre en sel), il faut savoir que chaque comprimé d'EFFERALGAN contient environ 330 mg de sodium et en tenir compte dans la ration journalière.

Effets indésirables :

Des réactions allergiques sont exceptionnelles et imposent l'arrêt du traitement.

Mode d'emploi et posologie :

Mettre le comprimé dans un grand verre d'eau. La dissolution totale est obtenue rapidement.

La posologie habituelle recommandée est la suivante :

- Adultes à partir de 15 ans : 1 à 2 comprimés 1 à 3 fois par jour dans un grand verre d'eau.
- Enfants de 7 à 15 ans + de 7 à 13 ans : un demi à 1 comprimé 1 à 3 fois par jour dans un grand verre d'eau.
- de 13 à 15 ans : 1 comprimé à 1 comprimé et demi 1 à 3 fois par jour dans un grand verre d'eau.

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Durée de stabilité :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Précautions particulières de conservation :

A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Présentation :

Boîte de 20 comprimés effervescents.

Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires UPSA

190493F93234P291015

MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV (DH) :

LQT N° :

UT AV. :

38,80

1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol 0.300 g
Quantité Correspondant à Ambroxol base (0.273 g).

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furfuryle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle-3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylèneglycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

• Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

• Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Trouble digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

Apixol®

Spray gorge
Adultes



LOT

190661



2022/10

PPC : 89,50 DH

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Dispositif médical C E

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CÉ

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène

Apixol® spray gorge Adulte est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le froid, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière,

Apixol® spray gorge Adulte soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

Apixol® spray gorge Adulte :

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.
- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

COMPOSITION : Eau déminéralisée, extrait glycérique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine),

Apixol®

Spray gorge
Adultes



LOT

190661



2022/10

PPC : 89,50 DH

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Dispositif médical C E

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CÉE

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène

Apixol® spray gorge Adulte est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le froid, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière,

Apixol® spray gorge Adulte soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

Apixol® spray gorge Adulte :

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.
- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

COMPOSITION : Eau déminéralisée, extrait glycerique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine),

ne ou utilisation d'autres médicaments
de types de tests.

sis sanguis et urinares

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin, lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière » à la rubrique 4.

ans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

Étes-vous traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins, n'avez pas régulièrement un cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre

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

antibiotique. Ceci peut inclure une enquête culinaire ou un gonflement du visage ou du cou. Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développez une icterre (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensible) à un autre antibiotique.

Augmentin 1 g/125 mg Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :
 Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez le avant de
 prendre ce médicament.
 Augmentin 500 mg/62,5 mg Adultes, comprimé pelliculé : sans objet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

autres inactives, l'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

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

1. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
2. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
3. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
4. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). Ne le

Amoxicilline/Acide clavulanique	Dénomination du médicament
Veuillez lire attentivement l'information de cette notice avant d'utiliser ce médicament.	

AUGMENTIN 1 g/125 mg
500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

PPU: 168,20 DH
LOT: 644838
PER: 12/21



vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries ne peuvent survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'auriez dû ;
la prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne sentez pas bien

mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
 Analysez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.
 NINGMENTIN 500 mg/5,5 mg acide comprimés : Analysez les comprimés entiers avec un verre d'eau
 au début d'un repas ou un peu avant.

En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Posologie
Adultes et enfants de 40 kg et plus
• Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

Instructions pour un bon usage

• AUGMENTIN contient de la malto-dextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/82,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- AUGMENTIN contient de l'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcéturie ».

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Grossesse et allaitement
de greffe d'organes).

avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec votre dose de AUGMENTIN, votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de AUGMENTIN.

Si vous craignez de l'allopathie (en traitement de la douleur) avec ALGEMIN, le risque de réaction à base de plantes.



10



nabyol forte 100 mg

Nitroxoline

Comprimés enrobés : voie orale

1. COMPOSITION :

Nitroxoline (D.C.I.).....
Excipient q.s.p. 1
Povidone, lactose, amidon de maïs, amidon de maïs pré-gélatinisé
hypromellose, talc, dioxyde de titane (E171), jaune orangé S
d'aluminium, macrogol 6000.

2. FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé enrobé, boîte de 50.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antiseptique, anti-infectieux urinaire.

(G : Système génito-urinaire et hormones sexuelles).

4. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans les infections urinaires basses non compliquées à germes sensibles principalement chez la jeune femme.

5. ATTENTION !

• DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- insuffisance rénale (clairance de la créatinine inférieure à 20 ml/min)
- allergie connue à l'un de ses composants

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

• MISES EN GARDE SPÉCIALES :

En cas d'apparition de fièvre : CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

Il ne faut pas prendre ce médicament plus de 4 semaines sans un nouvel examen médical.

• PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la nécessité d'adapter la dose du traitement, il est important de prévenir votre médecin de toute maladie du foie ou des reins.

NABYOL® 100 mg, comprimé enrobé ne doit généralement pas être utilisé au cours de la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. rubrique Grossesse et Allaitement).

Ne pas laisser à la portée des enfants.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE :

Lactose, jaune orangé S (E 110).

• INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, notamment avec d'autres médicaments contenant des hydroxyquinolones et leurs dérivés, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

• GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE :

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

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

PPV : 24DH80

PER : 10-23

LOT : J2685