

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
23/9/22	W+K	Gratuit		

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/09/22	33010

[illegible]

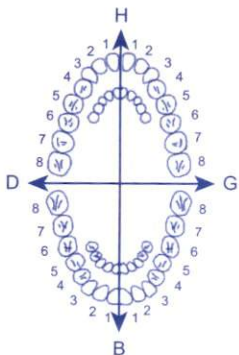
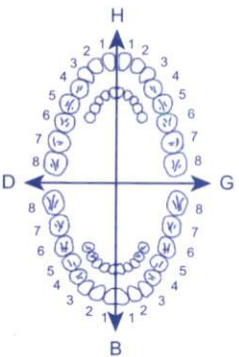
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, 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							
	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX							
	<table style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> H 25533412 00000000 </td> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> 21433552 00000000 </td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> D </td> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> G </td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> 00000000 35533411 </td> <td style="text-align: center; padding: 5px;"> 00000000 11433553 </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center; padding: 5px;"> B </td> </tr> </table>				H 25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B
	H 25533412 00000000	21433552 00000000									
	D	G									
	00000000 35533411	00000000 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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. JAWAD HOUSSAINI ARAQI

MEDECIN EXPERT ASSERMENTE
PRES DES TRIBUNAUX

ECHOGRAPHIE

DIPLOME DE LA FACULTE DE MEDECINE
DE STRASBOURG (FRANCE)

MEMBRE DE L'ASSOCIATION MAROCAINE
DE FERTILITE ET DE CONTRACEPTION



الدكتور جواد حسييني عراقي

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بـستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

المستعجلات
Urgences
06 61 14 44 02

Casablanca, le :

23/9/22

OUDJAD



14520 / Solu Mo Druel 5760x2
9680 1) AXI my au 120 (28/
1850 3) Co t-pu 2 syl f x 7 12m/x
4960 4) D uue pl 1 ap / m
9 Play
2000 6) Fe mu
350-10



AXIMYCINE®

Amoxicilline

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- AXIMYCINE® 1 g comprimés dispersibles, boîtes
- AXIMYCINE® 500 mg comprimés dispersibles, boîtes
- AXIMYCINE® 250 mg/5 ml poudre pour suspension
- AXIMYCINE® 500 mg/5 ml poudre pour suspension

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes pour votre santé.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin.
- 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 AXIMYCINE® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AXIMYCINE® ?
3. Comment prendre AXIMYCINE® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AXIMYCINE® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE AXIMYCINE® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
AXIMYCINE® est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

- Indications thérapeutiques
AXIMYCINE® est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.
AXIMYCINE® peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AXIMYCINE® ?

- **Ne prenez jamais AXIMYCINE® (Contre-indications)**
 - Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- **Ne prenez pas AXIMYCINE® si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.** En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.
- **En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dénotée à la naissance),** en raison de la présence d'aspartam dans la poudre pour suspension buvable.

- Faites attention avec AXIMYCINE® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE® si vous :
- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
 - avez des problèmes rénaux
 - n'urinez pas régulièrement
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.

Tests sanguins et urinaux

- Si vous devez effectuer :
- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
 - un dosage d'astrotol (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).
- Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AXIMYCINE®. En effet, AXIMYCINE® peut influencer sur les résultats de ces tests.

- Enfants - et adolescents -

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

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

- prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AXIMYCINE®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre

médecin peut décider d'adapter votre dose d'AXIMYCINE®.

- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AXIMYCINE® peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AXIMYCINE® peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)
Sans objet.

PPV 96DH80

LOT 000083
EXP 11/2022

AXIMYCINE® (ES01) est source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

3 - COMMENT PRENDRE AXIMYCINE® ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Poudre pour suspension buvable :

- Agitez bien le flacon avant chaque utilisation.
- Utilisez la cuillère-mesure fournie avec le flacon.

Comprimés dispersibles :

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AXIMYCINE® que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La suspension n'est habituellement pas prescrite aux adultes et aux enfants pesant plus de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

La posologie habituelle d'AXIMYCINE® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AXIMYCINE® ?

Vous devez continuer de prendre AXIMYCINE® aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures) apparaissent sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AXIMYCINE® est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AXIMYCINE® pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

- Si vous avez pris plus d'AXIMYCINE® que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

PPV: 49,60 DH
LOT: 21I16
EXP: 09/2024

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (ou sensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme de métasulfobenzoe en base.....

Excipient q.s.p.....

Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (cor

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles effervescent

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- la plupart des infections, - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona), - certains troubles mentaux non traités, - vaccination par des vaccins vivants, - allergie à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bédridil, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

NOTOIRE : VOTRE TROUPE

PPV: 480H50

PER: 01/25

LOT: K3728

b

bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Seba - Casablanca
C. Bouchouch - Pharmacien Responsable

NOTICE

SOLIME 5 mg/2 ml,
lyophilisat et usage parentéral
Hémisuccinylprenolone

Veillez lire attentivement les informations
d'utiliser ce médicament pour vos soins.
Informations importantes
Gardez cette notice

- relier. Si vous avez un médecin, vous pouvez lui en parler. Ne le donnez pas à n'importe qui. Être nocif, même si vous ressentez quelque chose de bizarre, parlez-en à votre médecin. Votre infirmière vous indiquera ce qu'il faut faire. Indesirable qu'il ait mentionné cette notice. Voir rubric.

7. Que contient cette case ?

Qu'est-ce que SO-EDROL 20 mg/2, lyophilisat en solution pour usage parentéral et dans quel cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDRIL 120 mg/2 ml, pépilisat et solution ?

4 Comment utiliser SOLIMEDROL 120 mg/2 ml.

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver SOLUMEDROL 120 mg/2 ml
Comprimés et solution pour usage parentéral?

OU EST CE ?

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

cothérapeutique : CORTICOIDES A (SAGE
SYSTEMIQUE NON ASSOCIÉS : code ATC : H02AB04
Ce médicament est un corticoïde.
Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour
son effet anti-inflammatoire

AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL 120 mg/2 ml,
il est important de connaître les informations suivantes :

SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat
usage parentéral :

- dans ces vaccins sont des infections, maladies virales en évolution (hépatites virales, hépatites, dans certains cas, varicelle, zona), en cas de troubles mentaux non traités, attention en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants à des posologies de traitement par des corticoïdes, la prédisposition aux infections supérieures à 10 mg/kg d'équivalent, chez l'enfant, > 2 mg/kg, chez l'enfant ou > 20 mg/kg, deux semaines plus de 10 kg pendant plus de l'exception de la « bolus » de corticoïdes (à l'exception de la « bolus » de corticoïdes) et pendant les 3 mois suivants les voies inhalées et locales), et pendant de mala dies virales, l'arrêt de la corticothérapie, risque mortelle, finale généralisée éventuellement si vous êtes allergique à l'hémusuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans le rubrique 6.

en administration par voie intrathécale et épidurale.
troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant
en cours, en cas d'injection intramémoire dorsale.



- ulcère digestif, maladies du colon, hémorroïdes, chirurgicale récente au niveau de l'intestin.
- diabète,
- hypertension artérielle, insuffisance cardiaque congestive ou facteurs de risque cardiovasculaire
- infection (notamment antécédents de tuberculose) ou cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du
- sursis à maladie parasitaire,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance rénale,
- sclérodémie (généralement connue sous le nom de sclérodémie systémique, une maladie auto-immune), car le risque d'une complication grave appelée crise rénale sclérodémique peut être augmentée.
- ostéopore,
- myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- troubles vusifs,
- stress intuel,
- maladie Cushing,
- hypothyroïdie,
- herpes oïre,
- phéochromocytome (tumeur généralement bénigne caractérisée par une production excessive d'hormones pouvant notamment provoquer une hypertension artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de
symptômes ou de troubles psychiatriques.

- symptômes psychologiques ou psychiatriques, en particulier en cas de suspicion de dépression ou d'idées suicidales,
- manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
- troubles oculaires,
- troubles du rythme cardiaque,
- troubles musculaires,
- et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'administration de douleur tendineuse.

l'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et les personnes âgées nécessite une surveillance particulière

APRES LE TRAITEMENT:

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

FEBREX[®] Adulte

COMPOSITION :

Phéniramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p	1 sachet

Excipients à effet notoire :
Granulés sans sucre : Aspartam.
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.

PROPRIÉTÉS :

FEBREX[®] Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

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

INDICATIONS :

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

CONTRE-INDICATIONS :

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

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

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

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

Mises en garde :

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

Précautions d'emploi :

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de cas de grossesse pendant l'utilisation de ce médicament, il n'est pas possible d'établir une relation entre l'utilisation de ce médicament et l'apparition d'un effet indésirable.

CONDUITE :

L'attention et la vigilance doivent être maintenues pendant le traitement.

EFFETS INDÉSIRABLES :

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

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
 - Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, écoulement nasal, palpitations, risque de rétention urinaire.
 - Hypotension orthostatique.
 - Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration.
 - Plus fréquents chez le sujet âgé.
 - Incoordination motrice, tremblements.
 - Confusion mentale, hallucinations.
 - Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
 - Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
 - Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.
- SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNÉRAL QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

POSOLOGIE :

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

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

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

DUREE DE TRAITEMENT :

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

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

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

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

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.