

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.

Diologie 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

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- 0001450

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0007596 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Rafik HANAW Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0661-882649 Total des frais engagés 0661-882649 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LEMPACHAR Nouredine
421 - Anzarane
Quartier Industriel
Tél. 0522 33 74 30 - Berrechid

Date de consultation : 03/10/2019

Nom et prénom du malade : Rafik HANAW Age :

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

Nature de la maladie : Douleur aiguë

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Certificats de compétences :

- Gyneco obstétrique (DIU)
- Échographie générale
- Dans le traitement de la douleur

شهادة الكفاءة :

- طب النساء و التوليد
- الفحص بالصدى
- علاج الألم

Fait à Berrechid le :

03/10/2019

Hanane RAKIK

Augmentin 1 p(102)

2290 3 ml
Pomelo Kod

1 Qeu x 3

15180 Solipure

19 x 21

44170 Benae

39170 Bueline 2% Cree

1 cm x 2

54170

hormabak ellyr

non le w



42920

Dr. LEMBACHAR Noureddine
42, Rue Sir Anzarane
Quartier Industriel
Tél: 25 23 38 74 30 - Berrechid

Pharmacie OMNIA
Maitre d'AMMOUMI
Docteur en Pharmacie
83, Rue Maitre d'AMMOUMI, Berrechid
Tél : 25 23 38 74 30

FENAC® PROMOPHARM Comprimés

Diclofénac sodique

Composition :

| | | |
|--------------------|---------------|--|
| | FENAC® | |
| Diclofénac sodique | 25 mg | |
| Excipients q.s.p. | 1 comprimé | |

Propriétés pharmacologiques :

Anti-inflammatoire non stéroïdien local.

Indications thérapeutiques :

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans :

- traitement symptomatique au long cours :
- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notés ou syndromes apparentés, tels que syndrome de
- certaines arthroses douloureuses et invalidantes
- traitement symptomatique de courte durée des douloureuses aiguës, tendinites, bursites);
- arthrites microcristallines;
- arthroses, lombalgies et radiculalgies sévères;
- traitement des dysménorrhées essentielles apr

Chez l'enfant à partir de 6 ans, l'indication est l

Contre-indications :

FENAC ne doit pas être utilisé dans les cas suiv

- allergie au principe actif ou à l'un des excipients;
- ulcère de l'estomac;
- insuffisance hépatique, rénale et cardiaque sévère
- traitements sous anticoagulants;
- enfants de moins de 6 ans.

Effets indésirables :

Les plus importants sont :

- Gastro-intestinaux : nausées, diarrhées, éructations, douleurs épigastriques, rares cas d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive ou de perforation.
- Réactions d'hypersensibilité : légères manifestations exanthématisées, rash, eczéma, bronchospasmes, exceptionnelles réactions anaphylactiques.
- de rares cas d'asthénie, d'insomnie, d'irritabilité, sensations de vertiges et céphalées, troubles de la vision, des bourdonnements d'oreille, obnubilations, convulsions, réactions cutanées et de modifications biologiques ont été signalés.

Des infections graves de la peau en cas de varicelle peuvent survenir exceptionnellement.

Précautions d'emploi :

Consultez votre médecin avant de prendre ce traitement en cas de grossesse ou d'allaitement.

Les sujets âgés ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

L'utilisation prolongée de FENAC doit être suivie par des examens médicaux réguliers.

Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

Formes et autres présentations

FENAC® 25 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)

FENAC® 50 mg - Boîte de 30 comprimés (liste II)

FENAC® 100 mg - Boîte de 10 suppositoires (liste II)

FENAC® gel à 1% - Tube de 50 g



PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

FR

Larmabak 0,9 % Collyre Chlorure de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE LARMABAK 0,9 %, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
3. COMMENT UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ?
6. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
7. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
8. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
9. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
10. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
11. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
12. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
13. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
14. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
15. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
16. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
17. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
18. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
19. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
20. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
21. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
22. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
23. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
24. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
25. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
26. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
27. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
28. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
29. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
30. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
31. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
32. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
33. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
34. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
35. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
36. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
37. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
38. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
39. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
40. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
41. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
42. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
43. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
44. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
45. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
46. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
47. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
48. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
49. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
50. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
51. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
52. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
53. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
54. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
55. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
56. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
57. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
58. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
59. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
60. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
61. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
62. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
63. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
64. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
65. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
66. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
67. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
68. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
69. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
70. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
71. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
72. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
73. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
74. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
75. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
76. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
77. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
78. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
79. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
80. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
81. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
82. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
83. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
84. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
85. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
86. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
87. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
88. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
89. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
90. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
91. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
92. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
93. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
94. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
95. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
96. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?
97. QUELLES SONT LES EFFETS SECONDAIRES ?
98. QUELLES SONT LES PRECAUTIONS D'USAGE ?
99. QUELLES SONT LES INTERACTIONS ?
100. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ?

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique
Pour une bon
certaines préc
prises :

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'application,
- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.

Instiller une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival, en tirant légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, LARMABAK 0,9 %, collyre est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité de légères irritations oculaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ?
être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

LARMABAK 0,9 %
Collyre 10 ml - RPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri, Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

FR

Larmabak 0,9 % Collyre Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE LARMABAK 0,9 %, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
3. COMMENT UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE LARMABAK 0,9 %, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique

Pour une bonne utilisation, certaines précautions doivent être prises :

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'application,
- Éviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.

Instiller une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival, en tirant légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, LARMABAK 0,9 %, collyre est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité de légères irritations oculaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER LARMABAK 0,9 %, collyre ?

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

Ne pas utiliser LARMABAK 0,9 %, collyre après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Conserver à

LARMABAK 0,9 %
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diori, Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAUDI

Fucidine® 2% crème

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser le médicament. Si vous avez des questions, adressez-vous à votre pharmacien ou à votre médecin.

♦ IDENTIFI
FUCIDINE®

COMPOS

Acide fus
Excipient

Liste des exci

Tube de 15 g.

Ce médicament

♦ DANS QUEL

Ce médicament

Il est préconisé

♦ ATTENTION !

CONTRE-INDICA

Ce médicament

• allergie à l'acide

• infections mame

EN CAS DE DOUTE

MISES EN GARDE

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

• La crème ne doit pas être appliquée sur l'oeil.

• Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS

MENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU D

OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS

Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limitier le traitement à une semaine, à titre indicatif.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée au

♦ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec pa

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le

être exclue.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NOUVEAU

NOTICE.

♦ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONTENU

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à température ambiante (inférieure à 25 °C).

♦ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I


VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PARTICULIÈRE

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTE À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MÉDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE

Fabriqué sous licence par  POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Fucidine® 2%
Tube de 15 g

crème

39,70

Centésimale

2 g

100 g

alcool cétyli

matologie)

(staphylo

torption

DE VOTR

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes. Le médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soulager vos douleurs sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser Doliprane avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice à portée de main. Si vous avez besoin de plus d'informations, consultez votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 3 jours, consultez votre médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent. Les excipients sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme. Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFRÉSCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans).

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations. Consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFRÉSCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFRÉSCENT

Précautions particulières

- 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 régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

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").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



bronch carboc

FORMES ET

• BRONCHOK

- Sirop enfant

- Sirop adultes

• BRONCHOKOD SANS SUCRE

- Solution buvable adultes

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate

BRONCHOKOD SANS SUCRE

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate

bronchokod 5 g/100 ml

sans sucre

adultes

solution buvable - 125ml



6 118000 140528

flacon de 125 ml

flacon de 300 ml

LOT:1096

PER:10/20

PV:22,90DH

able

ml

flacon de 300 ml

• التي.

• الإسهال (لدى الأطفال).

• الآثار الجانبية قليلة الشبوع :

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100 :

• طفح جلدي، حكة؛

• طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).

• عسر الهضم؛

• نوار؛

• صداع الرأس.

• الآثار الجانبية قليلة الشبوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

• ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

• الآثار الجانبية الشائعة

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

• طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجذبات تشبه بقعا صغيرة (نقطة سوانه)

• وحولها حلقة داكنة: حمى عنيدة الأشكال).

• إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطيبيك على وجه الاستعجال

• الآثار الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

• انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تئثر الدم (الصفيحات).

• انخفاض عدد الكريات البيضاء.

• آثار جانبية أخرى

يمكن أن تظهر آثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن نرد:

• رنود فعل تحسسية (انظر أعلاه).

• التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).

• التهاب الغشاء المخاطي الذي يحيط بالتهام (التهاب السحايا العقيم).

• رنود الفعل الجلدية الحادة.

• طفح منتشر يصاحبه تجذبات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأنف و

(تآذر متفصص حواسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة يتسبب في انفصال

السطح الجلدي: متلازمة ليل).

• طفح جلدي أحمر منتشر يصاحبه تجذبات صغيرة تصوي على قبح (التي

• طفح حشوي أحمر تصاحبه كآل تحت الجلد وتجذبات (بثر نمشي).

• إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطيبيك على الفور.

• التهاب الكبد.

• اليرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيلوروبين في الدم (وهي مادة ينتج

للشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.

• التهاب الكلى؛

• استطفلة مدة تئثر الدم؛

قاعة من أوعنتان



يش الأسنان.

لم أو البول:

PPV: 126,30 DH
LOT: 599420
PER: 02/20

لا ظهر عليك أثر جانبي

ع طبيبك أو الصيدلي. ويظهر

حية المذكور على العبوة.

جلوز 25 درجة مئوية.

تحذيرات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في شبكة المجاري أو مع الفضلات المنزلية. استشر الصيدلي غير المستخدمة. فقد تساعد هذه التناذير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما الذي يحتوي عليه أو غنتان 125/غ ملغ للكبار، مسحوق لمعق قنابل



AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour su
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé
Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'ut

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez p
médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été pres
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes
lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous présentez
mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre ph

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
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des
molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique.
un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent par
(être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche

Indications thérapeutiques
AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes
traitement par ce même médicament administré par voie injectable.
situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection po
résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE
Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable
il votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains suc
rendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans d
ne prenez jamais AUGMENTIN :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavu
ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la
rubrique 6).

avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersens
que. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement
avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (ja
à prise d'un antibiotique.

ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations
doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien

Précaution avec AUGMENTIN :

• Si vous demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prend
de mononucléose infectieuse,
ité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
pas régulièrement.

• En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie
Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de
médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des
notamment des réactions allergiques, des convulsions et une infla
Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains sym
risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la ru

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou
hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous deve
l'infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN p
de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez récemment un autre médicament, parlez

N200814-01



AUGMENTIN[®] 1 g/125 mg ADULTES, poudre
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé
Amoxicilline/Acide clavulanique

AUGMENTIN 1 g/125 mg
12 sachets



6 118000 160175

... notice avant emploi.

Uniquement sur ordonnance

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV: 126.30 DH
LOT: 603592
PER: 06/20

Liste des médicaments...
AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, ne prenez pas AUGMENTIN.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

Ne prenez jamais AUGMENTIN :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (voir rubrique 6).

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement de la face, des lèvres, de la gorge ou de la langue.
• Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'un des situations suivantes :**
En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Faites attention avec AUGMENTIN :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :
• souffrez de mononucléose infectieuse,
• êtes 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 de prendre AUGMENTIN.

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

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer certaines réactions, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une diminution du nombre de globules rouges (anémie). Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains effets secondaires. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), votre médecin ou votre infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament

- القيء
- الإسهال (لدى الأطفال).
- الآثار الجانبية قليلة الشبوع :
- يمكن أن يظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100 :
- طفح جلدي، حكة؛
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم؛
- تورم؛
- صداع الرأس.

الآثار الجانبية قليلة الشبوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم :
• انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء (العدلات) التي ينتجها الكبد.

من واحد من أصل 1000 :

منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقط سوداء مركزية) عند الأذن.

تساقط قشريات على وجه الاستعمال.

أن تظهر عند إجراء تحليل الدم :

أهم في تضرر الدم (الصفيحات).

أو.

لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن توردها غير شائع.

(ألم).

(ألم).

حيط بالدماع (التهاب السحايا المعوي).

يصاحبه تجمعات وتورم الجلد، لاسمًا حول الفم والأنف والعيون (انحسار)، وشكل من الطفح أكثر حدة يسبب في انفصال جلد في مناطق معينة.

يعبر منتشر تصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على قيح (التهاب الدم) أو تورم تحت الجلد وتجمعات (بثر نمشي).

أحد هذه الأعراض، فاقصص بطيبيك على الفور.

تج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد) في البول.

الدم.

فرط النشاط.

تسببت لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من AUGMENTIN أو يعانون من الحساسية (أشعرار الحساسية).

تورم الأسنان (لدى الأطفال)، ويختفي عموماً عند فرش الأسنان.

الآثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم أو البول :

• انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء؛

• انخفاض عدد الكريات الحمراء (انخفاض الهيموغلوبين)؛

• بولور في البول.

إذا ظهرت عليك آثار جانبية :

← إذا أصبح أحد الآثار الجانبية حاداً أو مزعجاً، أو إذا ظهر عليك أثر جانبي غير متوقع في الأمر مع طبيبك أو الصيدلي.

التصريح بالآثار الجانبية

إذا أحسست بأي أثر جانبي، فحدث في الأمر مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا على الآثار الجانبية المذكورة في هذه النشرة الدوائية.

5. كيف يمكن حفظ AUGMENTIN ؟

يحفظ بعيداً عن مرأى و متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام AUGMENTIN بعد تاريخ الصلاحية المذكور على العلبة.

شروط الحفظ

يحفظ بعيداً عن الرطوبة وفي حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

تحذيرات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في شبكة المجاري أو مع النفايات المنزلية. استشر الصيدلي غير المستحتمة فقد تساد هذه التدابير في عملية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما الذي يحتوي عليه AUGMENTIN 125/ مغ لكبار، مسحوق لمطوق قابل للشراب.

N200814-01

