

# 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.

## Biologie 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.

## Traitement :

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 88 2649 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



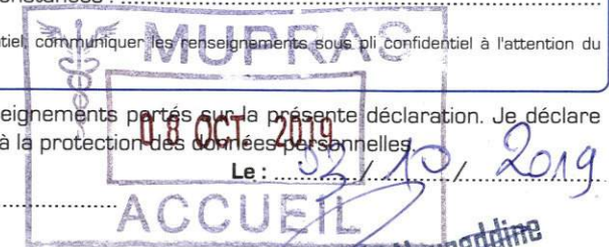
Date de consultation : 03/10/2019  
Nom et prénom du malade : Hanaw Rafik Age:  
Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
Nature de la maladie : Boneux Agy  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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) :



### 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
03/10/19	G	x	130,06	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03/10/19	429,20

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

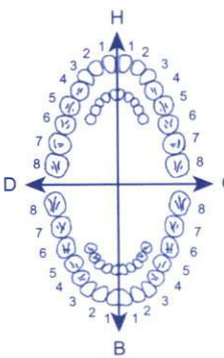
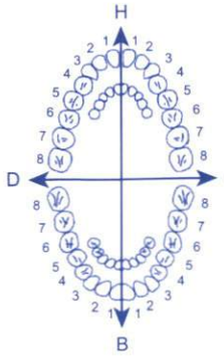
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### 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 <input type="text"/>															
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>															
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>															
	O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
		<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
		H																	
		25533412	21433552																
00000000		00000000																	
G																			
00000000		00000000																	
35533411		11433553																	
B																			
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur LEMBACHAR Nourddine  
MÉDECINE GÉNÉRALE

الدكتور لمبشار نور الدين  
الطب العام

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

26/10/12

HANOUF RABIK

Augmentation (p102)

2290

3 ml  
Pomelo Kod



1000 mg

1000 x 3



1580

Doliprane



19 x 21

4110

Benacodol



3970

Buclon 2% Crée



1 cm x 2

Dr. LEMBACHAR Nourddine  
42, Rue Bir Anzarane  
Quartier Industriel - Berrechid  
0522 33 74 30

54170

Wormabak ellyr

من لى و



42920

Dr. LEMBACHAR Noureddine  
42, Rue Sir Anzarane  
Quartier Industriel  
Tel: 85223874-30 - Berrechid

Pharmacie OMNIA  
Maitre Pharmacie  
Docteur en Pharmacie  
83, Rue Marrakech, Berrechid  
Tel: 05 23 33 01 51

# FENAC® PROMOPHARM Comprimés

## Diclofénac sodique

### Composition :

	<b>FENAC®</b>	
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 de 15 ans :

- traitement symptomatique au long cours :
  - des rhumatismes inflammatoires chroniques, notés ou syndromes apparentés, tels que syndrome de 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 radicalgies sévères;
  - traitement des dysménorrhées essentielles apr
- Chez l'enfant à partir de 6 ans, l'indication est lir

### Contre-indications :

FENAC ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- 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



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. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?

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,
- 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.

## Comment conserver

Les flacons doivent être jetés au tout à l'égoût 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

**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 UTILISE ?
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 LARMABAK 0,9 %, collyre ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

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,
- 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 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 - EPV : 54,10 DH



6 118001 100651

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

# Fucidine® 2% crème

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Si vous avez des questions, adressez-vous à votre pharmacien ou à votre médecin. Vous ne devez pas utiliser ce médicament si vous êtes allergique à l'un des excipients ou à l'un des autres composants.

◆ IDENTIFI  
FUCIDINE®

COMPOS

Acide fu  
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 mam

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

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 DE L'ALLAITEMENT

OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS CAS

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 sur les plaies.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux infections cutanées.

◆ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, PROVOQUER DES EFFETS INDÉSIRABLES.

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec prurit, rougeur et gonflement.

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez les personnes âgées, il est possible que des effets indésirables puissent être exclus.

SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NÉCESSAIRE

NOTICE.

◆ CONSERVATION

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

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 A UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE

Fabriqué sous licence par  POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Fucidine® 2%  
crème Tube de 15 g

39,70

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

Centésimale

2 g

100 g

alcool cétyli

matologie)

(staphylo

torption

DE VOTR

# Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable  
PARACÉTAMOL

**Veillez 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 les symptômes s'aggravent ou persistent après 3 jours, consultez votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 3 jours, consultez votre pharmacien.

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 EFFERVESCENT 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 EFFERVESCENT.

### 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 EFFERVESCENT

### 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

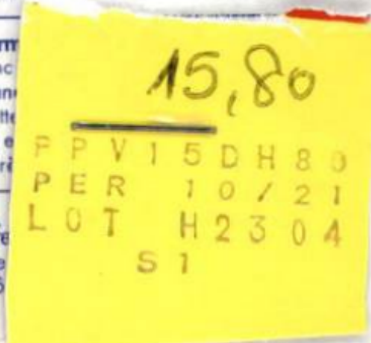
En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**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

PPV:22,90DH

ible

ml

flacon de 300 ml



**AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension 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'utiliser le médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes) et vous ne devez jamais l'utiliser sans avis médical.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous présentez un effet indésirable mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

**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 ?
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 infections bactériennes, appelées amoxicilline et acide clavulanique, appartenant à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois être inactives. L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche l'action des bactéries.

**Indications thérapeutiques**  
AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles à ce médicament administré par voie injectable ou orale. Les situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection sont résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN**

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**  
AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans colorant.

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

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste figure à l'annexe 6).

Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations suivantes :  
- Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

**Attention avec AUGMENTIN :**  
Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous souffrez de mononucléose infectieuse, de problèmes au foie ou aux reins, ou si vous ne prenez pas régulièrement.

Si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

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 de celui recommandé dans cette notice.

**Réactions nécessitant une attention particulière**  
AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets indésirables, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation des reins. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique « Tests sanguins et urinaires ».

**Tests sanguins et urinaires**  
Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou de globules blancs) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer votre médecin ou votre infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut interférer avec les résultats de ces types de tests.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**  
Si vous prenez ou avez récemment pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

- القيء
- الإسهال (إحدى الأطفال).
- الآثار الجانبية قليلة الشبوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:
- طفح جلدي، حكة،
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم
- تورم
- صداع الرأس.

- ارتفاع معدل بعض المواد (الأزيمات) 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 بقعاً صغيرة (نقط سوساء) وحولها حلقة داكنة: حماسي عديدة الأشكال).
- إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.
- الآثار الجانبية الشائعة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:
- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفيحات).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

- آثار جانبية أخرى
- يمكن أن تظهر آثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن تردد حدوثها قليل جداً:
- رتود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).
- التهاب الغشاء المخاطي الذي يحدث ببطءاً (التهاب السحايا العقيم).
- رتود الفعل الجلدية الحادة:
- طفح منتشر يصاحبه تجذبات وتورم الجذء لاسيما حول الفم والأنف و (تندّر متباعد حوسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة تناسب في انتشاره.
- السطح الجلدي: متلازمة ليل).
- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجذبات صغيرة تحتوي على قبح (البثور).
- طفح حرقشي أحمر تصاحبه كآل تحت الجلد وتجذبات (بثور نمشي).
- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.
- التهاب الكبد.
- الوذقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيلوروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد).
- الطفح في المنطقة البيضاء من العين.
- التهاب الكلى
- استطالة مدة تخثر الدم.

قائمة من أوغمنتان

إش الأسنان

لم أو البول:

PPV: 126,30 DM  
LOT: 598420  
PER: 02/20

إذا ظهر عليك أثر جانبي

ع طبيبك أو الصيدلي. وينظرون

حبة المذكور على العبوة.

هلوز 25 درجة مئوية.

**تحذيرات خاصة**  
لا ينبغي رمي الأدوية في شبكة المجاري أو مع النفايات المنزلية. استشر الصيدلي غير المتخصص. فقد تساعد هذه التدابير في حماية البيئة.

**6. معلومات إضافية**  
ما الذي يحتوي عليه أوغمنتان 1 غ/125 ملغ للكبار، مسحوق لمعلق قليل

N200814-01



AUGMENTIN 1 g/125 mg 18 sachets



