

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° W19-511111

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin : **DR BENOUNA Houria**

Lot: Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi
Maârouf III - Ouled Haddou - CASA
Tél: 0522.32.13.29
INPE: 091173120

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Le :

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 d'attestation le Paiement
24/02/20			100 000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/02/20	654,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

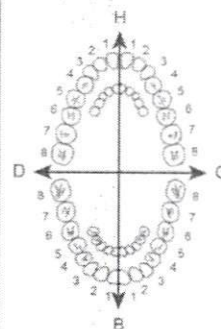
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

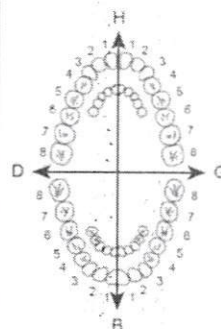
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
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 Houria BENOUNA

Médecine Générale

Echographie

LOTISSEMENT HADDIOUI, Rue 3, N° 266

Sidi Maârouf III, OULED Haddou - Casablanca

Tél. : 0522 32 13 29

الدكتورة حورية بنونة

الطب العام

الفحص بالصدى

تجربة الحديوي، زنقة 3، رقم

سيدي معروف 3، اولاد حدو - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 32 13 29

ORDONNANCE

Casablanca, le : 24. 02. 20 : دار البيضاء، في

HABIB RACHIDA

- Floxam 500

3 gel

- Bromylase

3 gel

- Contancyl 5mg

3 gel

- Quakanto (10/3)

2 gel

- Fosavance

1 gel

- acticarbinyl

3 gel



0mg

55,00

B!OMYLASE®

3000 U.CEIP

ALPHA-AMYLASE

VOIE ORALE



comme étant grave,
votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

tanakan® 40mg

(GO BILOBA

71.30

notice
t. Elle
tantes

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 votre 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 TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan® 40mg

com

Veu
ava
con

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 votre 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 TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :

antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament





3400934312908
LOT: AJC062
EXP: 05/2022

أكتيكارين ، أقراص مغا

الفحم المنشط / كلورهيدرات البايافين

3. طريقة تناول - أكتيكارين

الجرعة :

هذا الدواء محسّن للمعدة

1 إلى 2 أقراص قبل وجبة

طريق إعطاء وطريقة إست

عن طريق الفم

إذا فقم بتناول أكثر من

لم يتم الإبلاغ عن أي حال

ACTICARBINE 70 MG Comp. (84)

PPV 46.90 DH SOTHEMA



6 118001 070015

البايافين، إحدى المواد النشطة في هذا الدواء قد يؤدي عند استعماله بجرعات عالية جداً إلى حدوث غثاس، التقيؤ، ضعف، تشنط الجهاز العصبي المركزي، إزدواجية الرؤية، فرط التعرق، احمرار الوجه، جفاف الفم، دوخة و تشنط القلب الجيبى.



تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة من أجله، يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة فيها بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء.
إذا كان لديك أي أسئلة إضافية، إذا كان لديك أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.
استعملوا بهذه النشرة، فقد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.
إذا كنتم بحاجة للمزيد من المعلومات والمشورة، يرجى استشارة الصيدلي.
إذا ساءت الأعراض أو استمرت في التواجد، يرجى استشارة طبيبك.
إذا لاحظتم أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة أو في حال تفاقمتم إحدى الآثار الجانبية، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

1. ماهو « أكتيكارين ، أقراص مغلفة » و ماهي دواعي استعماله ؟

للمميزات المعوية.

مضادات التشنج.

(الجهاز الهضمي والتشنج الغذائي)

يوصف هذا الدواء لدى البالغين لعلاج حالات عسر الهضم وانسداد مع الانتفاخ المعوي.

2. ماهي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال « أكتيكارين ، أقراص مغلفة » ؟

إذ يجب استعمال أكتيكارين ، أقراص مغلفة في الحالات التالية:

حساسية معروفة لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

يشكل عام لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا كان لديك شك، فمن الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال

في حالات الانتفاخ، غزات البطن، يجب تجنب تناول البقوليات (العدس، الفاصوليا، البازلاء،...) وبعض الخضار الخضراء (الطماطم، ملفوف بروكسل، السلق...).

في حالات الإسهال، فإنه من الضروري:

إعانة ترطيب الجسم بكميات وفيرة من المشروبات، المالح أو المحلول، للتغلب على فقدان السوائل نتيجة الإصابة بالإسهال (متوسط الحصة اليومية من الماء للبالغين 2 لتر).

الحرص على التغذية خلال فترة الإسهال.

يجب تجنب بعض الأطعمة، خاصة الخضار النيئة، الفواكه، الخضار الخضراء، الأطعمة الغنية بالتوابل، وكذلك الأطعمة أو المشروبات المجمدة.

مع تفصيل النوم المشوية، والحر.

إذا كان لديك شك، من لا تردوداً في استشارة طبيبك أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى:

قد يقلل هذا الدواء من امتصاص الأدوية الأخرى. لذلك يجب المباشرة بين أوقات تناولهم (أكثر من 2 ساعات، إذا كان ذلك ممكناً).

تجنب التداخلات المحتملة بين عدة أدوية، يجب عليكم إبلاغ طبيبك أو الصيدلي عن أي علاجات أخرى تستخدمونها حالياً.

الحمل:

لا يجب استعمال هذا الدواء خلال فترة الحمل إلا إذا نصح طبيبك بخلاف ذلك.

إذا اكتشفت أنك حامل أثناء فترة العلاج، استشرى طبيبك على الفور: وحده يمكنه تقييم العلاج بما يلائم حالتك.

الرضاعة الطبيعية:

يجب تجنب الإرضاع الطبيعي خلال فترة العلاج بهذا الدواء.

يشكل عام خلال فترة الحمل أو الرضاعة الطبيعية ينبغي دائماً استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

آثار العلاج على القدرة على القيادة وتشغيل الآلات:

يجب لفت الانتباه، إلى مخاطر التعاس الناتجة عن وجود مادة البايافين، لتسميا لدى سائقي السيارات ومستعملي الآلات.

4. ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو شأن كافة الأدوية، قد يسبب أكتيكارين ، أقراص مغلفة، آثاراً جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء.

قد يظهر البراز بلون داكن.

التصريح بالآثار الجانبية:

إذا لاحظتم أية آثار جانبية، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي، ذلك ينطبق على أي أثر جانبي غير مدرج في هذه النشرة. بالتصريح بهذه الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الأدوية.

5. كيفية حفظ « أكتيكارين، أقراص مغلفة » ؟

يحفظ بعيداً عن برأى ومتناول الأطفال.

لا تستخدموا أكتيكارين ، أقراص مغلفة بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المدون على العلبة.

لا توجد شروط خاصة للتخزين.

لا يجب إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. اسألوا الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعودوا بحاجة إليها، من شأن هذه التدابير أن تساعد على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ماهي محتويات أكتيكارين ، أقراص مغلفة ؟

المواد الفعالة هي: 70 ملغ من الفحم المنشط و 14 ملغ من كلورهيدرات البايافين.

المكونات الأخرى هي:

حمض الأستريك، السكران، نشا الذرة، الجلوكون السائل، البولي إيثيلين غليكول 6000، ستيرات المغنسيوم، صمغ اللابا، مبيض التالك، الصمغ العربي، ثاني أكسيد التيتانيوم، شمع كارنوب.

هذا الدواء متوفر على شكل أقراص مغلفة.

علبة تحتوي على 42 أو 84 قرصاً مغلفاً.

من الممكن عدم توفر جميع أشكال علبة هذا الدواء.

المصنع: مختبرات AJC PHARMA

16120 شاطئ نوف-سور-شارونط - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق في فرنسا: مختبر الإبراهيم العلاجية ELERTE

181 - 183، شارع أندريه كيرمان، 93300 بويريفيلي - فرنسا

صاحب ترخيص التسويق والموزع في المغرب: مختبرات سوبتيا ص. ب رقم 1-

27182 بوسكورة - المغرب

شروط صرف الدواء : هذا الدواء لا يخضع لوصفة طبية.

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 13 تشرين 2013.

70058199/00-1
AMM 294/17 DMP/21/NRO



6 11 8 0 0 1 1 6 0 4 7 1

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 13e - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

Lot

S030352

EXP

01-2021

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate).

Cortancyl® 5 mg

Prédnison

Comprimé



sanofi aventis

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Prédnisonone 5 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, stéarate de magnésium, talc pour un comprimé sécable.

Forme pharmaceutique

Comprimé sécable (boîte de 30).

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOÏDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

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

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

Mises en garde spéciales

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 maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment

فلوكسام® (فلوكلوكساسيلين)

PPV 850H80 LOT 93020 1
EXP 05/2021

FLOXAM®

Flucloxacilline

500 mg 16 gélules

يعادل 12 جرعة
أياعادل 20 جرعة
في (الكحول البنزيلي بنسبة 3%)
حول البنزيلي بنسبة 3%)
لحقن.
في (الكحول البنزيلي بنسبة 3%)

التقديم

- علبه تحتوي على 16 كبسولة
- علبه تحتوي على 24 كبسولة
- مسحوق للشرب من فئة 250
- مسحوق للشرب من فئة 250
- علبه تضم قارورة مسحوق واحد
- علبه تضم قارورة مسحوق واحد
- علبه من قارورة مسحوق واحد
- علبه بها 6 قارورات مسحوق تحا

التركيب:

- كبسولات من 500 ملغ : فلوكلوكساسيلين 500 ملغ (على شكل ملح الصوديوم وحيد التميّه) مواد مالئة بكبّه كافية لكبسولة واحدة
- مسحوق للشرب من فئة 250 ملغ / 5 ملل بدون سكر :
- فلوكلوكساسيلين 250 ملغ (على شكل ملح الصوديوم وحيد التميّه) للمعلقة القياسية من فئة 5 ملل.
- سواغ كمية كافية ل 6,5 غ من المسحوق للفقينة من فئة 12 جرعة و 10,25 غ من المسحوق للفقينة من فئة 20 جرعة.

- للحقن من فئة 250 ملغ : قارورة مسحوق تضم الفلوكلوكساسيلين 250 ملغ (على شكل ملح الصوديوم وحيد التميّه) + قارورة تحتوي على 3 ملل من محلول الماء لإعداد الحقنة.
- للحقن من فئة 500 ملغ : قارورة من مسحوق تحتوي الفلوكلوكساسيلين 500 ملغ (على شكل ملح الصوديوم وحيد التميّه) + قارورة تحتوي على 5 ملل من محلول الحقن العضلي (الكحول البنزيلي بنسبة 3%)
- للحقن من فئة غرام واحد : قارورة مسحوق تضم الفلوكلوكساسيلين 1 غ (على شكل ملح الصوديوم وحيد التميّه) + قارورة تحتوي على 5 ملل من محلول الحقن العضلي (الكحول البنزيلي بنسبة 3%) .

الخصائص:

مضاد حيوي من نوع بيمتا لاكتامين من مجموعة البنيسيلين إيسوكزازول النصف التركيبي ، المقاوم للأنزيم البنيسيليني المتعلق بالمكورات العنقودية، وكذا لمفعول الحموضة المعديّة.

الفلوكلوكساسيلين مضاد للبكتيريا، ويظهر مفعوله على مستوى تركيب الجدار البكتيري.

مجال التأثير : إنه قبل كل شيء مضاد للمكورات العنقودية وله مفعول قوي ضد : المكورات العنقودية المذهبة، وستافيلوكوك التهاب البشرة، و الستربتوكوك القحجي، و الستربتوكوك الرثوي، و الستربتوكوك الفيريديانس، و الكلوستريريوم، و العصيات أنتراسيس و النيسيريا.

ينتشر الفلوكلوكساسيلين على نطاق واسع في الأنسجة، إذ يوجد في العضلات، و الرئة، و سائل الإنصباب التاموري والغشائي الجنبي و الزلالي، واللمفا، و الخراجات الغير سلية.

و النسيج تحت الجلدي، و اللوزتين، و العظام، و الأذن الوسطى.

دواعي الإستعمال :

ترتبط بمفعوله المضاد للبكتيريا و للمكورات العنقودية، وتتجلى أهميته عند الإصابة بالمكورات العنقودية الجلدية و المخاطية، وكذا بالنسبة لمنطقة الأنف و الأذن و الحنجرة.

الوقاية من التعفنات التي تحدث بعد العمليات الجراحية (جراحة القلب و الصدر و جراحة العظام). أما عند الإصابة بتعفنات الرئة، و التهاب العظام و المفاصل، و التلوث الدموي، و التهاب الغشاء الداخلي للقلب، و الصدمة التعفنية، و التعفنات السحائية، فإنه عادة ما ينصح بتناول هذا الدواء مع الأدوية الأخرى.

هذا الدواء لا يحتوي على السكر، يمكن استعماله لمرضى السكري وفي حالات تعفن الأسنان أو في حالة حماية لتخفيض السعرات الحرارية.