

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

- Réclamation : 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 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- 056468

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1314 Société : 23869

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LAKI BRAHIM

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

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 médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration, avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-056468

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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 <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | |
| | | | Montant des soins <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | |
| | | | Début d'exécution <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | |
| | | | Fin d'exécution <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F. Prothèses dentaires | Détermination du coefficient masticatoire | | Coefficient des travaux <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | |
| | <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> </tbody> </table> | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | G | | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | Montant des soins <input type="text"/> |
| | H | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | |
| G | | | | | | | | | | | | | | | |
| 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | |
| 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | |
| (Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession | | Date du devis <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | |
| | | Fin d'exécution <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | |
| Visa et cachet du praticien attestant le devis | | Visa et cachet du praticien attestant l'exécution | | | | | | | | | | | | | |

P¹⁴ / 0054497

DATE DE DEPOT

/ / 201

| A REMPLIR PAR L'ADHERENT | | Mle 1314 | Signature de l'adherent | | | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------------------|---|--------------------------------|---------------------------------|--|---------------------------------|----|----|----|----|--|--|--|--|--|--|
| Nom & Prénom RAIC BRAHM | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Fonction Patron | Phones | | | | | | | | | | | | | | | |
| Mail | | | | | | | | | | | | | | | | |
| MEDECIN | Prénom du patient RAIC BRAHM | | Signature et cachet du médecin | | | | | | | | | | | | | |
| Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/> Age 76 ans | Date 04 MAR 2020 | | | | | | | | | | | | | | | |
| Nature de la maladie MTA + DMED | | Date de l'acte 04 MAR 2020 | | | | | | | | | | | | | | |
| S'agit-il d'un accident? Causes et circonstances | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Nature des actes CHS | Nbre de Coefficient | Montant détaillé des honoraires 250 DH | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| PHARMACIE | Date 02/03/2020 | | | | | | | | | | | | | | | |
| Montant de la facture 1103,60 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ANALYSES - RADIOGRAPHIES | | Date | CACHET | | | | | | | | | | | | | |
| Désignation des Coefficients | Montant détaillé des Honoraires | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |
| AUXILIAIRES MEDICAUX | | Date | CACHET | | | | | | | | | | | | | |
| <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="4">Nombre</th> <th rowspan="2">Montant détaillé des Honoraires</th> </tr> <tr> <th>AM</th> <th>PC</th> <th>IM</th> <th>IV</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> | | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires | AM | PC | IM | IV | | | | | | |
| Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires | | | | | | | | | | | | |
| AM | PC | IM | IV | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |

Dr. Mohamed SAIR

Omnipraticien

Certificat d'Echographie Générale

Adultes, Enfants & Contrôle de grossesse

Diplôme inter-universitaire de Diabétologie de

la faculté de Médecine de Montpellier France

Ancien Médecin Militaire des forces Armées Royale

Ex. Médecin-Chef du service des Urgences

à l'Hôpital Sidi Othmane - Casablanca



الدكتور محمد ساير

الطب العام

حاصل على شهادة الفحص بالصدى

الكبار و الأطفال ومراقبة الحمل

حاصل على شهادة جامعية في أمراض

السكري من كلية الطب بـمبولي بفرنسا

طبيب سابقا بالقوات المسلحة الملكية

رئيس قسم المستعجلات سابقا بمستشفى

سيدي عثمان الدار البيضاء

Dcheira, le : **02 MAR. 2020** : الدشارة في

Dr. Mohamed SAIR
Dr. Mohamed SAIR
Dr. Mohamed SAIR
Dr. Mohamed SAIR

RAICI Broum

139.00

(1) DONA

0-1-0

188.09 (2) Piuscetine 30

0-0-1

28.60 (3) Primolan 5mg

1-0-1

82.00 (4) Glucovance 5/1000

86.90 (5) ESAC 20mg (14)

1-1-1

61.40x2

55.00

34.60x2

54.00x6

1103.50

Dr. Mohamed SAIR

Omnipraticien de Diabétologie

Imm. Aloulki Dcheira - inezgane

Tél. 05 28 27 29 49

05 28 27 29 49 : الدشارة أفولكي

Av. Biranzarane, Imm. Aloulki, Dcheira - Tél.: 05 28 27 29 49

بريمالان®

ميكيثازين

أقراص قابلة للكسر

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل
• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان
• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشك
مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغ
في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع

1. ما هو بريمالان 5 ملغ، أقراص قابلة
الصف الصيدلي العلاجي
مضاد الهيستامين ذو استعمال جهاز
(طب الجلد)
(الجهاز التنفسي)
الإرشادات العلاجية
يحتوي هذا الدواء على مضاد الهيستامين
ويوصف في علاج أعراض الحساسية
• التهاب الأنف الحساسية (مثلا : حمى)
• التهاب الملتحمة،
• الطفح.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها
لائحة المعلومات الضرورية قبل تناول
إذا أخبرك طبيبك عن عدم تحمل بعض
موانع الاستعمال
لا تتناول أبدا بريمالان 5 ملغ، أقراص
• إذا كانت لديك حساسية (حساسية)
أقراص قابلة للكسر.
• إذا كنت تتناول أدوية تُعرف بتسبب
تسبب في تمديد فاصل QT مثلا،
بعض المضادات الحيوية، فينكامين
(الأخرى).
• إذا كنت تعاني من تغييرات غير ع
القلبية المطولة".
• إذا كان لديك تركيز ضعيف من البوتاسيوم
• إذا كان نبض القلب بطيئا لديك.
• إذا كانت لديك سوابق قديمة أو حداث
• إذا كنت تعاني من بعض أشكال ارتفاع
• صعوبة في التبول بسبب البروستات
في حالة الشك، من الضروري استشارة
احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة
يجب الانتباه عند استعمال بريمالان 5

Primalan® 5mg

méquitazine

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament.

2860

Casablanca - Maroc
achid LAMRINI, Pharmacien Responsable

1. Q

UTILISER

Classe

ANTIHI

(D: De

(R: Sy

Indica

Ce mé

Il est i

• rhin

• con

• urti

2. C

PRIMALAN 5 mg, comprimé sécable

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.

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

Contre-indications

Ne prenez jamais PRIMALAN 5 mg, comprimé sécable si :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans PRIMALAN 5 mg, comprimé sécable ;

• si vous prenez d'autres médicaments connus pour prolonger l'électrocardiogramme (ECG), notamment des médicaments qui prolongent l'intervalle QT » par exemple, certains médicaments antiarythmiques, le sotalol, certains antibiotiques, ou la mizolastine (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments) ;

• si vous présentez certaines modifications anormales de l'électrocardiogramme (ECG) appelées « syndrome du QT long congénital » ;

• si vous avez une faible concentration de potassium dans le sang ;

• si vous avez un rythme cardiaque lent ;

• si vous avez présenté des antécédents anciens ou récents de troubles du rythme cardiaque (voir l'importance des globules blancs dans le sang) ;

• si vous avez certaines formes de glaucome (augmentation de la pression intraoculaire) ;

• si vous avez une difficulté pour uriner d'origine prostatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

Primalan® 5mg

14 comprimés
sécables



6 118000 011330

CONNA



Amoxil 500mg et 1 g
Amoxil 125 mg, 250 mg
 flacon de 60 ml.

PPV: 65,40 DH
 LOT: 585792
 PER: 11/20



Amoxicilline

Dénomination du médicament

Veillez lire attentivement car elle contient des informations

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
 - 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 AMOXIL 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 AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux

z d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut nuire à l'efficacité de ces médicaments.

z du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du rhumatisme) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets

Des aliments et boissons :

Allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartam

L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

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.

- 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 ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

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



Amoxil 500mg et 1 g
Amoxil 125 mg, 250 mg
 flacon de 60 ml.

PPV: 65,40 DH
 LOT: 585792
 PER: 11/20



Amoxicilline

Dénomination du médicament

Veillez lire attentivement celle qui contient des informations

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
 - 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 AMOXIL 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 AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux

z d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut nuire à l'efficacité de ces médicaments.

z du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du rhumatisme) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets secondaires.

Des aliments et boissons :

Allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

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.

- 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 ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

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



Amoxil

500mg et 1 g comprimés dispersibles, boîte de

Amoxil

125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension
flacon de 60 ml.

Amoxicilline

Dénomination du médicament

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- 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 prescrit à vous ou à votre enfant. 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

PPV: 55,00 DH
LOT: 607163
PER: 07/20



autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut

thotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du
KIL peut provoquer une augmentation des effets

et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartam

L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartam (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».



Amoxil 500mg et 1 g comprimés dispersibles
Amoxil 125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit à vous ou à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, si vous ne suivez pas les instructions.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- 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 AMOXIL 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 AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL 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 AMOXIL.

Tests sanguins et urinaires

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'œstrogène (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- 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.

Prescrit sur ordonnance
SPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV: 34.60 DH
LOT: 585788
PER: 08/20



antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut

interagir avec d'autres médicaments (utilisé dans le traitement de cancer et du VIH) peut provoquer une augmentation des effets

Aliments et boissons :

Alcool :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

Veuillez 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.

- 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 ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utiliser la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

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'AMOXIL 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 forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg. La posologie habituelle d'AMOXIL 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 ou 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.



Amoxil 500mg et 1 g comprimés dispersibles
Amoxil 125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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

- 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 prescrit à vous ou à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, si vous ne suivez pas les instructions.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- 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 AMOXIL 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 AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL 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 AMOXIL.

Tests sanguins et urinaires

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'œstrogène (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- 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.

Prescrit sur ordonnance
SPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV: 34.60 DH
LOT: 585788
PER: 08/20



antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut

être utilisé dans le traitement de cancer et du IL peut provoquer une augmentation des effets

Aliments et boissons :

Alcool :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

Veuillez 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.

- 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 ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utiliser la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

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'AMOXIL 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 forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg. La posologie habituelle d'AMOXIL 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 ou 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 (syndrome 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.

Notice :

Titulaire de l'AMM:
Laprophan
21 Rue des Oudaya,
Casablanca-Maroc

Glucovance 1000 mg/5mg
Comprimés pelliculés B/30
PPV: 82.00 DH

Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance® 500 mg/5 mg

Glucovance® 1000 mg/5 mg

comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

PIASCLEDINE® 300N

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

PPV : 188,00 DHS



بياسكليدين® 300 ملغ، كبس

أفوكا و الصويا غير القابلتين ل

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها يجب تناول هذا الدواء بالضبط كما هو موضح في هذه النشرة أو حسب توجيهات الطبيب. الصيدلاني أو الممرض (ة).

- احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- تحدث إلى الصيدلاني للحصول على أي نصيحة أو معلومة.
- إذا واجهت أحد الآثار الجانبية غير المرغوب فيها. فيرجى التحدث مع الطبيب. الصيدلاني أو الممرض (ة). وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي غير مدرج في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.
- يجب عليك الاتصال بطبيبك إذا لم تكن تشعر بتحسن أو إذا كنت تشعر بتدهور.
- لا تدع هذا الدواء في متناول الأطفال.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استخدام هذا الدواء،
أسأل طبيبك، الصيدلاني أو الممرض (ة).

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

مثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء، في تأثيرات غير مرغوب فيها. رغم أنها لا تخص جميع الأشخاص.
• جشوات يمكن تفاديها عبر تناول الكبسولة خلال وجبة الطعام.
• ردود فعل حساسية نادرة.
• إصابات في الكبد استثنائية مع تغيير في نتائج الفحص الكبد.

ما هو محتوى النشرة؟

1. ما هو بياسكليدين 300 ملغ. كبسولة وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها ؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال بياسكليدين 300 ملغ. كبسولة ؟
3. كيف يجب استعمال بياسكليدين 300 ملغ. كبسولة ؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ بياسكليدين 300 ملغ. كبسولة ؟
6. محتوى العلبة و معلومات إضافية.

دونا 1500 مغ

ما يجب معرفته حول دوائكم

- المرجو قراءة هذه النشرة بأكملها قراءة متأنية قبل
- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو بعض الشك اطلبوا
- عن هذا الدواء قد وصف لكم خصيصاً فلا تعطوه لأحد

تعريف الدواء:

التسمية

دونا 1500 مغ

التركيب الكمي والنوعي:

للكيس الواحد

المادة الفعالة هي :

سولفاميثوكسازول أمين كريسيتالين..... 1884.00 مغ

المعادل ل :

سولفاميثوكسازول أمين..... 1500.00 مغ

كلوربير الصوديوم..... 384.00 مغ

السواغات : أسبرتام، السوربيتول، متعدد الإيثيلين كليكول 4000 و حمض الستريك الخالي من الماء .

الشكل الصيدلي والتقديم

مسحوق للشرب : تحتوي كل علبه على 30 كيسا.

الفئة العلاجية

مضادات الالتهاب و مضادات الروماتيزم، أدوية مضادة للإلتهابات الغير سترويدية.

دواعي الإستعمال

علاج أعراض التهاب المفاصل، وهي آلام وصعوبة الحركة.

موانع الإستعمال

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :

حساسية مفرطة للكليكو زامين أو أحد السواغات.

بما أن المادة الفعالة تم استخلاصها من القشريات، لا يجب استعمال هذا الدواء من طرف المرضى الذين لديهم حساسية للقشريات.
يحتوي هذا الدواء على الأسبرتام، لا ينصح بأخذه من قبل الأشخاص الذين يعانون من "فينيلستونوري".

التحذيرات و احتياطات الإستعمال

يستعمل هذا الدواء بحذر في الحالات التالية :

من الواجب إستشارة الطبيب لإستبعاد وجود جرح بالمفصل والذي من أجله ينبغي النظر في علاج آخر.
ينصح بتوخي الحذر لعلاج المرضى عديمي تحمل الكليكو ز. من الضروري القيام بتتبع دقيق لنسبة الكليكو ز في الدم في بداية العلاج
بالنسبة للمرضى المصابين بداء السكري.

ينبغي إستعمال هذا الدواء بحذر عند المرضى المصابين بالربو، لأن هؤلاء الأشخاص يمكن أن يكونوا أكثر عرضة لتطور رد فعل
تحسسي للكليكو زامين مع تزايد حدة الأعراض.

يحتوي هذا الدواء على السوربيتول. لا يجب أخذ هذا الدواء من طرف المرضى الذين يعانون من مشاكل وراثية نادرة لعدم تحمل
الفريكتوز.

يجب الأخذ بعين الإعتبار نسبة الصوديوم الموجودة في الكيس الواحد عند المرضى الذين يتبعون حمية مقلقة للصوديوم.

يجب أن يكون إستعمال هذا الدواء من طرف المرضى الذين يعانون من قصور كلوي أو كبدى حاد تحت مراقبة طبية.

يجب إجتئاب أخذ الدواء من طرف المرضى أقل من 18 سنة.

في حال الشك لابد من إستشارة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات

التفاعلات الدوائية :

قد تم الكشف عن إرتفاع المدة الزمنية لتخثر الدم مع بعض مضادات تخثر الدم (الوارفارين و الأسينو كومارول)، لهذا يجب القيام
بمراقبة دقيقة لمعايير تخثر الدم بالنسبة لهؤلاء المرضى.

الإستعمال عن طريق الفم لسولفاميثوكسازول أمين يمكن أن يزيد من امتصاص التيتراسكلين من طرف الجهاز الهضمي.

يمكن أخذ مضادات الألم السترويدية أو الغير سترويدية و العوامل المضادة للإلتهاب بالإشتراك مع سولفاميثوكسازول أمين.

لتجنب التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي بأي علاج آخر.

الحمل والرضاعة

الحمل :

لا يجب أخذ دونا 1500 مغ خلال فترة الحمل.

الرضاعة :

لا توجد أي معطيات بخصوص إفراز الكليكو زامين في حليب الأم. لا ينصح إذن بأخذ الكليكو زامين خلال فترة الرضاعة وذلك

لغيباب المعطيات بشأن سلامة الطفل حديث الولادة.

لا بد من إستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ أي دواء.

المساقفة و إستعمال الألات

ينصح بتوخي الحذر في حال الإحساس بمصداع في الرأس، نعاس أو إضطرابات في الرؤية.

DONA® 1500 mg
Poudre pour solution orale
Boîte de 30 sachets



6 118001 251308

Lot:

1901105

02-2022

EXP:

139,00 DH

PPV:

Veillez
à prendre
le médicament
à l'heure
prescrite
par votre
médecin
ou pharmacien
et ne pas
en prendre
plus.
Composition
ESAC 20 mg
Sous forme
d'écarts
Excipient

Qu'est-ce
que le médicament
ESAC 20 mg ?
C'est un médicament
gastro-résistant.
ESAC est un
médicament qui
diminue la sécrétion
d'acide dans l'estomac.
ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'œsophagite érosive par reflux (inflammation de l'œsophage),
- la prévention des rechutes de certaines œsophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin. Il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

- si vous de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes les autres de vos symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez le prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

e, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

ent à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère

dénal.

Prévention de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

Prévention des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 semaines.

Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être positionnée embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Date :/..../..

02 MAR. 2020

□ Nom : RAKED

□ Prénom : Bralvin

Échographie Abdominale

- Foie d'échostructure homogène, à contours réguliers.
- Vésicule biliaire de taille normale, à paroi fine.
- VBP, VBIH non dilatées
- Rate, Pancreas (R.A.S)
- Rein DT, Rein GH de taille normal, en place avec
bonne Différenciation Pyélocalicielle.
- Vessie, prostate (R.A.S)

Conclusion : Échographie abdominale N°

Signé

الدكتور محمد ساير
Dr. Mohamed SAIR
الطبيب العام والسكري
Omnipraticien et Diabetologie
mm. Afoulki Dcheira - Inezgane
Tél : 77 24 18

Dr. Mohamed SAIR

Omnipraticien

Certificat d'Echographie Générale

Adultes, Enfants & Contrôle de grossesse

Diplôme inter-universitaire de Diabétologie de

la faculté de Médecine de Montpellier I France

Ancien Médecin Militaire des forces Armées Royale

Ex. Médecin-Chef du service des Urgences

à l'Hôpital Sidi Othmane - Casablanca

Dcheira, le : الدشيرة في : 02 MAR. 2020

NOTE D'HONORAIRES

NOM : RAKI

PRENOM : Boudi

HONORAIRE POUR CONSULTATION MEDICALE+ ECHOGRAPHIE =

200 DH (DEUX CENT DIRHAMS)

SIGNÉ:

الدكتور محمد سايير
Mohamed SAIR
الطبيب العام
Spécialiste de Diabétologie
Dcheira - Inezgane
05 28 27 29 49

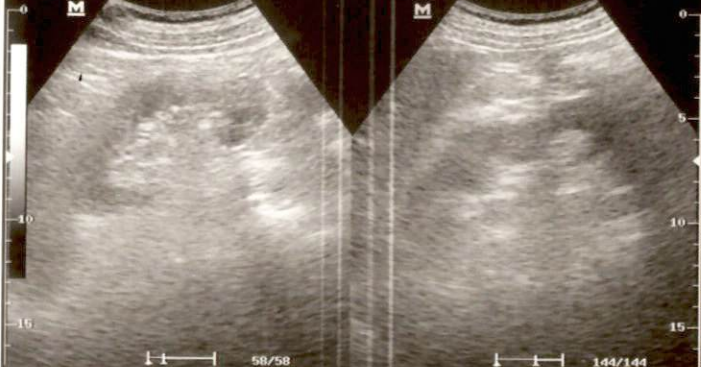


Dr. SAIR MOHAMED

0674 / 0670 / RP15 / BIP4 / FR23 02/03/2020
35C50EA 3.5M Prof. 18.3 15:36:33

M

M



Abdomen

a_A