

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 canaux, 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 canaux.

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.



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

Déclaration de Maladie

N° W19-541081

ND: 29181

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1990 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : (Veuve) Akamou Ahmed / Mme Charou Njira

Date de naissance :

Adresse : 7, rue Baalabak Ap 5 1^{er} étage B. J. J. J.

Tél. : 06 99 51 58 95

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26/03/2020

Nom et prénom du malade : Njira Charou Age : 62

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

Nature de la maladie : Grippe

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 : Marrakech Le : 26/03/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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

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
26/03/2020	✓	1	220 DH	INP : 10911061988

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/03/2020	393,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

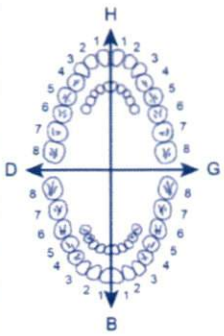
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR CHKARMOU MOHAMED

Diplôme de Médecine du travail
Expert Assermenté près les Tribunaux

MEDECINE GENERALE

11, Angle Rue Zineb Ishak Bd Hassan

Alaoui et Bd Youssef IbnouTachfine

CASABLANCA

Tél: 05 22 62 02 92



الدكتور اشكارمو محمد

خريج كلية الطب بنانسي

خبير محلف مقبول لدى المحاكم

الطب العام

11, زاوية زينب أسحاق, شارع حسن

العلوي و شارع يوسف ابن تاشفين

البيضاء - الهاتف : 05 22 62 02 92

CASABLANCA.LE

26/03/2020

31.50 The CHADUI wagher.

1) Akinokex sing 185.00 100 x 3/j

2) Saflin 200 84.00 2 pulv x 2/j

3) Aller 2 15.80 15 le mat

4) Doli'phone 12 35.00 15/x 2/j

5) Amoxil 12 22.00 15/x 2/j

6) Rhum 15 x 2/j

393,30

HARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
A. B. Te. 05 22 62 02 92
05 22 62 02 92 CASABLANCA

Dr. Mohamed CHKARMOU
1, Angle Rue Zineb Ishak et Bd
Youssef Ibn Tachfine CASABLANCA
Tél: 05 22 62 02 92 GSM: 067 1 11 11 11

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation

Fluticasone + Salmétérol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations :

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition :

Principes actifs

	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propriétaire de fluticasone (quantité équivalente en fluticasone (DCI))	50 µg	125 µg	
Salmétérol (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmacologique thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur à longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée d'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour prévenir certaines troubles respiratoires tels que Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement sifflant. Il n'agit pas lorsque vous avez un essoufflement ou un sifflant. Dans ces cas, vous utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » à l'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

- vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norfluane (HFA 134a).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

- Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :
 - une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
 - une hyperactivité de la thyroïde,
 - une pression artérielle élevée,
 - Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
 - Un faible taux de potassium dans votre sang,

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre état clinique.

Si votre asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.

Si vous entendez des sifflements bronchiques plus importants, si vous vous sentez plus souvent oppressé au niveau de la poitrine ou si vous avez plus souvent besoin d'utiliser votre traitement bronchodilatateur de secours, continuez à utiliser SAFLU sans augmenter le nombre de bouffées de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait s'aggraver et vous pourriez alors être davantage malade. Dans ce cas, consultez votre médecin, car il se peut que vous ayez besoin d'un traitement supplémentaire.

Instructions d'utilisation

- Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'avez prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.
- Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

- Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première

LOT: GB91039

PER: 04/2022

PPV: 185 DH 00

Cipla Maroc

Bien agiter avant chaque utilisation

1. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre vos dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
2. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.
3. Pendant que vous retenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.
4. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.
5. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.
6. Après utilisation, retirez toujours immédiatement

vous prescrire un traitement suppléant corticoïdes (tel que la prednisolone). Si vous avez d'autres questions sur l'usage du dispositif, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

5. EFFETS NON SOUHAITÉS OU GÉNÉRANTS :

Comme tous les médicaments, SAFLU peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent systématiquement chez tout le monde. Afin de prévenir l'apparition d'effets indésirables, votre médecin vous prescrira la dose la plus faible possible contrôlant votre asthme. Réactions allergiques: vous pouvez constater que votre essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé SAFLU. Vous pouvez percevoir des sifflements bronchiques et tousser. Vous pouvez également ressentir des démangeaisons et remarquer un gonflement (généralement au niveau du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge). Si vous ressentez ces symptômes ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU, parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions allergiques à SAFLU sont très rares (elles affectent moins de 1 personne sur 10000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous: Effets très fréquents (affectent plus d'une personne sur 10):

- Maux de tête diminuant généralement à la poursuite du traitement.
- Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétérol / fluticasone. Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10):
 - Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). Également langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antifongique pour soigner la candidose.
 - Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.
 - Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO):

- Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants: quantité des crachats augmentée, modification de la coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la toux, augmentation de la gêne respiratoire.
- Echymoses (bleus sur la peau) et fractures.
- Inflammation des sinus (sensation de tension ou de pesanteur au niveau du nez, des joues et derrière les yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).
- Diminution de la quantité de potassium dans votre sang (qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse musculaire, des crampes).
- Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100):
 - Augmentations du taux de sucre (glucose) dans votre sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le sang et un ajustement possible de votre traitement anti-diabétique peuvent être nécessaires.
 - Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gêne visuelle).
 - Inflammation rapide du rythme cardiaque (tachycardie).
 - Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (palpitations). Cela est généralement sans gravité et disparaît à la poursuite du traitement.

ALER-Z® 10 mg Comprimé pelliculé sécable Cétirizine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Dénomination, forme pharmaceutique & présentation du médicament :

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable en boîtes de 7, 14 & 28.

2. Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise : Chaque comprimé contient 10mg de substance active cétirizine sous forme de dichlorhydrate.

- Composition qualitative en excipients : Lactose, amidon de maïs, talc, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, Opadry white (Code no°31F58914), eau purifiée.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

4. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans, AL

• pour le traitement des symptômes nas

• pour le traitement des symptômes de l

Un avis médical est recommandé pour l'

5. Posologie

Veillez à toujours prendre ce médicament notice ou les indications de votre médecin

médicament ou de votre pharmacien en cas

- Mode et voies d'administration ;

Ces instructions doivent être suivies sa

différentes sur la manière d'utiliser ALER

instructions, dans le cas contraire ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable pourrait ne

pas être complètement efficace.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.

• Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour soit 1 comprimé.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être plus appropriées pour les enfants,

demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

• Enfants de 6 à 12 ans :

La dose recommandée est de 5 mg deux fois par jour, soit un demi comprimé deux fois par

jour.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être plus appropriées pour les enfants,

demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

• Insuffisance rénale :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée, la dose sera réduite à 5 mg une

fois par jour.

Si vous avez une maladie grave du rein, veuillez contacter votre médecin qui pourra adapter la

dose en conséquence.

Si votre enfant a une maladie du rein, veuillez contacter votre médecin qui pourra adapter la

dose en fonction des besoins de votre enfant.

Si vous pensez que l'effet d'ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable est trop faible ou

trop fort, consultez votre médecin.

- Durée du traitement ;

La durée du traitement dépend du type, de la durée et de vos symptômes et est déterminée

par votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de

la créatinine inférieure à 10 ml/min) ;

• si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants

présentés dans ce médicament (cf. Excipients), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la

pipérazine (substances apparentées contenues dans d'autres médicaments).

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais

LOT : 190739
UT AV : 04/2022
PPV : 84,00DH

AV LN : N LOT : (HQ) Add

ils ne surviennent pas systématiquement. Les effets indésirables suivants sont rares ou vous devez arrêter immédiatement votre traitement : Réactions allergiques, y compris réactions provoquant un gonflement du visage et de la gorge. Ces réactions peuvent apparaître immédiatement après la prise du médicament.

La fréquence des possibles effets indésirables est donnée en convention suivante :

Fréquent : concerne 1 à 10 patients sur 100. Peu fréquent : concerne 1 à 10 patients sur 1 000.

Rare : concerne 1 à 10 patients sur 10 000. Très rare : concerne moins de 1 patient sur 10 000.

Indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Effets indésirables fréquents

- Somnolence
- Sensations vertigineuses, maux de tête
- Pharyngite, rhinite (chez l'enfant)
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche
- Fatigue

Effets indésirables peu fréquents

- Agitation
- Paresthésie (sensation tactile anormale)
- Douleur abdominale
- Prurit (démangeaison), éruption cutanée
- Asthénie (fatigue intense), malaise

Effets indésirables rares

- Réactions allergiques, parfois graves (très rares)
- Dépression, hallucinations, agressivité, convulsions
- Tachycardie (battements du cœur trop rapides)
- Anomalies du fonctionnement du foie
- Urticaire
- Œdème (gonflement)
- Prise de poids

Effets indésirables très rares

- thrombocytopenie (diminution des plaquettes)
- Tics (contractions musculaires involontaires)
- Syncope, dyskinésie (mouvements involontaires anormalement prolongés), tremblements, dystonie
- Vision floue, troubles de l'accommodation (troubles de la vision de près)
- Angioedème (réaction allergique grave provoquant un gonflement des tissus)
- Érythème pigmenté fixe
- Troubles de l'élimination de l'urine (incontinence)

Effets indésirables de fréquence indéterminée

- Augmentation de l'appétit
- Amnésie, troubles de la mémoire
- Idées suicidaires

• Vertige (impression de rotation ou de mouvement)

• Rétention urinaire (incapacité à vider complètement la vessie)

Si vous développez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus, contactez votre médecin. Aux premiers signes de réaction allergique, arrêtez immédiatement la prise du médicament.

ALER-Z® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Votre médecin pourra vous recommander des mesures à prendre si nécessaire.

Déclaration des effets indésirables suspects

La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance continue du médicament.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez à votre médecin la dose à prendre.

Si vous avez des problèmes pour uriner (en particulier chez les personnes âgées), demandez à votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des crises d'épilepsie, demandez à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre ALER-Z® et l'alcool (jusqu'à la consommation correspondant à un verre de vin). Toutefois, des doses plus importantes de cétirizine et d'antihistaminiques, il est recommandé d'éviter la consommation d'alcool.

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.
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, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin.

Cette présentation est réservée

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans.

Consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

paracétamol : demandez conseil à

INFORMATIONS NÉCESSAIRES

DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE

- allergie connue au paracétamol,

- maladie grave du foie,

- enfants de moins de 15 ans.

cas suivants :

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS

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.





Amoxil
Amoxil

500mg et 1 g comprimés dispersibles, boîte de 12 et 24,
125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension buvable,
flacon de 60 ml.

gsk

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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 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 ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à l'amoxicilline ou à l'un de ses composants.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations 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 urinaux

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- Un dosage d'œstrogène 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.

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments 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'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 prescrit une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Le benzoate de sodium (E221), ce médicament peut être nocif pour la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de diabète.

PRENDRE AMOXIL ?

Prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien la posologie recommandée.

Prenez chaque comprimé dans un verre d'eau et bien qu'il s'agit d'un comprimé dispersible. Avaler immédiatement le comprimé.

Prenez chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le médicament.

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

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV: 55,00 DH
LOT: 623059
PER: 03/21

RHUMIX®

Poudre en sachets
Boîte de 10 sachets

Veillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PROPRIÉTÉS :

- Elles procèdent de l'activité de ses 6 principes actifs :
- L'ibuprofène et le paracétamol exercent en complémentarité une action antalgique, antipyrétique et anti-inflammatoire (Ibuprofène).
 - La chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, réduit les rhinorrhées et larmoiements souvent associés ;
 - La pseudo-éphédrine agit en t...voies nasales et diminue la rhinofroidissements.
 - La caféine agit comme stimulant, liée à la chlorphénamine.
 - La vitamine C renforce la résistance anti-oxydant.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- RHUMIX® est indiqué dans le traitement de :**
- Rhume, grippe, refroidissement
 - Douleurs, courbatures, céphalées
 - Rhinites allergiques, rhinopneumonites
- Attention : Devant des signes cliniques, être envisagée. Demander l'avis

Rhumix®
Boîte de 10 sachets

P.P.V. : 22,00 DH



6 118000 191032

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

Ne prenez jamais RHUMIX® dans les cas suivants :

- Enfants de moins de 15 ans ;
- Hypersensibilité à l'un des composants ;
- Ulcère gastroduodénal ;
- Hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée par le traitement ;
- Glaucome ;
- Adénome de la prostate ;
- Insuffisance hépatique et/ou rénale graves ;
- Antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque de thrombose ;

vasoconstricteur (r)
Interactions avec le
La consommation de
le traitement.
Interactions avec le
Utilisation pendant
Grossesse et Allaitement
RHUMIX® est déco
nécessité, son adm
la surveillance du
En cas de doute, de
Les sportifs : L'atte
peut induire une ré
Effets sur l'aptitude
L'attention des util
sur les risques de so
Explicite à effet no

3. COMMENT PRENDRE

Respecter la posolo
Posologie, Mode et
Posologie :
Adultes et enfants
dépasse 5 jours de
Mode et voie d'adm
Voie orale.
Diluer le contenu du
ment.

Fréquence d'admini
Chaque prise doit être
Symptômes et instru
Si vous avez pris p
accidentel ou d'into
MENT VOTRE MÉDE
Instructions en cas d
Si vous oubliez de pr
Risque de syndrome
Si vous arrêtez de pr
Si vous avez d'autr
plus d'informations à

4. QUELS SONT LES EFFETS

Description des effets
Comme tous les m
indésirables, bien qu
Généralement révers
indésirables, arrêter
médecin ou pharmaci
– Allergies se traduisa
– Céphalées, nausées
– Somnolence.
– Tachycardie, palpita
de glaucome et troubl
– Sécheresse de la bo
– Excitation, nervosité
– Exceptionnellement
leucopénie, neutropé
Signaler, à votre mé
survenu lors du traite

RHUMIX® ?

5. COMMENT CONSERVER

AKINDEX

TOUX SÈCHE

Siróp

COMPOSITION

Pour 100 ml de siróp

Adultes : Bromhydrate de dextrométhorphane (DCI) 0,133 g

Excipients : Benzoate de sodium, eau purifiée, arôme abricot, acide citrique monohydraté, solution de saccharose.

Enfants : Bromhydrate de dextrométhorphane (DCI) 0,100 g

Excipients : Benzoate de sodium, eau purifiée, arôme banane, acide citrique monohydraté, solution de saccharose.

FORME PHARMACEUTIQUE

Adultes : siróp, flacon de 200 ml.

Enfants : siróp, flacon de 125 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTITUSSIF.

(R : système respiratoire)

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Traitement de courte durée des

ATTENTION! DANS QUEL CAS

Ce médicament NE DOIT PAS

- Allergie à l'un des constituants

- Insuffisance respiratoire.

- Toux de l'asthmatique.

- Traitement par les IMAO (traitement de la dépression)

- Ce médicament est contre-indiqué

En cas de doute, vous devez de

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde

- En cas de maladie chronique

- un avis médical est indispensable

- Ne traitez pas par ce médicament

- à l'évacuation des sécrétions bronchiques

- Si la toux devient grasse, s'accroît

- En raison de la présence de syndrome de malabsorption du glucose

Précautions d'emploi :

- En cas de survenue de fièvre,

- augmenter les doses au delà de

- votre médecin.

- N'associez pas un médicament

- Ce médicament contient du sa

- ou de diabète.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ne prenez pas ce médicament sans

Grossesse

Il est possible de prendre un médicament

cela soit pendant un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées.

Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de dextrométhorphane peut entraîner des effets néfastes chez le

nouveau-né.

Il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre un médicament contenant du dextrométhorphane.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de dextrométhorphane administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses

respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En conséquence, la prise de ce médicament est contre-indiquée

pendant l'allaitement.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS

AKINDEX

SIROP ADULTES

LOT: 19135
PER: 10/2022
PPV: 31,50 DH

EN CAS DE DOUTE,
VEUILLEZ CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

agnant de toux avec crachats,

de défense naturelle nécessaire

ez l'avis de votre médecin.

s d'intolérance au fructose, de

(maladie métaboliques rares).

on au bout de 5 jours, ne pas

autre antitussif, mais consultez

polytique) avec cet antitussif.

as de régime pauvre en sucre

le pharmacien.

ant votre grossesse, à condition que

pendant votre grossesse, à condition que