

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Éducation :

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.

Orthopédie :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 16525

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : 576,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration et déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données à caractère personnel.

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
25/10/2019	C1		200 Dhs	 Dr. HRICHI RACHID Médecine Générale 35, Al Oued Tansit City El Oued Jasa - Tel : 05 27 19 43 5

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	2022-12-15	376,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	2010-01-01					

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

The diagram shows a dental arch with 28 numbered teeth. The teeth are arranged in four quadrants: upper right (1-4), upper left (5-8), lower left (9-12), and lower right (13-16). A coordinate system is overlaid on the arch, with the horizontal axis pointing left (D) and the vertical axis pointing down (P). The top center of the arch is labeled 'H'.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

41,70

6). Profenid 700 mg

7s

7 Suppo 1j

44,00

7). Biafine

7s

20,00

7 app 1j

8). Doligrippe sachet

7s

20,00

7 sachet x 2 1j

9). Panadol Extra

7s

7 cp x 2 1j

الدكتور الحريشى رشيد
Dr. HRICHI Rachid
Médecine Générale
195, AV Oued Tansift Cité El Oued
Casab - Tél : 05 27 19 43

WILAYETE DE CASABLANCA
Dr. ZEKRI Abdellah
195, AV Oued Tansift Cité El Oued
Casab - Tél : 05 22 34 07 71
Mobile : 05 22 30 51 73
0022391220000077

Tr. 376,80

Formes et présentations :

Gélules à 500mg : boîte de 12 et de 24

Poudre pour suspension buvable à 250 mg / 5 ml : Flacon de 60ml (soit 12 cuillères mesure de 5ml) et flacon de 100ml (soit 20 cuillères mesure de 5ml)

Composition :

Gélules à 500 mg :

Flucoxacilline 500 mg (sous forme de sel sodique)
Excipients q.s.p. 1 gélule.

Teneur en sodium : 25.3 mg par gélule

Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5ml :

Flucoxacilline 250 mg (sous forme de sel sodique) par cuillère-mesure de 5ml.

Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé 5, sodium.

Teneur en sodium : 15.5 mg par cuillère-mesure de 5ml

Teneur en saccharose : 2.9 g par cuillère-mesure de 5ml

Propriétés :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines semi-synthétiques du groupe M, résistant à la pénicilline staphylococcique. La flucoxacilline est un bactéricide.

Indications :

- Infections de la peau et des tissus mous : furoncles, abcès, charbons, folliculites, cellulites ; conditions favorisant les infections de la peau, ex ulcères, eczéma et acné ; plaies infectées, brûlures infectées, protection d'excoriations cutanées, impétigo.

- Otites moyennes et externe.

- Infection du tractus respiratoire : pneumonie, abcès pulmonaire, empyème, sinusite, laryngite, angine, amygdalite.

- Autres infections causées par des organismes flucoxacilline-sensibles : ostéomyélite, entérocolites, endocardite, septicémie.

Contre-indications :

- Allergie à l'antibiotique de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines). Tenir compte de l'allergie croisée avec les céphalosporines.

- Antécédents d'ictère et/ou de dysfonction hépatique associés à la prise de flucoxacilline.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- La surveillance tout au long de la manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.

- Des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement observées chez des malades traités par les pénicillines. M. Leur administration nécessite donc un interrogatoire au préalable. Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.

- Des hépatotoxicités plus fréquentes de type cholestastique ont été décrites et, très rarement, entraîné la mort ; presque toujours chez les patients ayant une affection hépatique importante. Ces épisodes sont plus fréquents avec l'augmentation de l'âge et au cours de traitements prolongés. Flupen® doit être utilisé avec énergie et prudence.

- Nouveaux cas d'hyperbilirubinémie (ictère nucléaire) sont apparus.

- Chez le nouveau-né, le risque d'une ictere nucléaire est important.

- Tenir compte de l'utilisation excessive de sucre et de fructose, un syndrome déficit en sucre peut se produire.

Grossesse/ allaitement :
Grossesse : Flupen® doit être

quand le bénéfice potentiel attendu contrebalance le risque potentiel associé au traitement.

Allaitement : la flucoxacilline est excrétée à l'état de traces dans le lait maternel. La possibilité de réactions d'hypersensibilité doit être considérée avant de prendre la décision d'allaiter l'enfant. De ce fait Flupen® ne doit être administré à une mère allaitante que quand le bénéfice potentiel attendu contrebalance le risque potentiel associé au traitement.

Effets indésirables :

- Manifestations allergiques : Fièvre, urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.

- Troubles digestifs : Nausées, vomissements, diarrhées.

- Réactions hématologiques réversibles : Anémies, thrombopénies, leucopénies.

- Manifestations hépatiques : hépatite et icteres cholestastiques ont été décrites. Ceux-ci peuvent apparaître jusqu'à 2 mois après la fin du traitement. Dans quelques cas l'apparition a été retardée de plusieurs mois.

Posologie et mode d'administration :

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, ainsi que de la sévérité de l'infection. La posologie est formulée en dose totale quotidienne devant être administrée en 3 ou 4 prises par jour.

Adultes :

1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :

La posologie doit être adaptée à chaque cas particulier soit : 25mg-50mg / kg/jour administrés en 3 à 4 prises.

Personnes âgées :

Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire à moins d'une insuffisance rénale connue.

Posologie en cas d'insuffisance rénale :

Comme les autres pénicillines, l'utilisation de flucoxacilline chez des patients ayant une insuffisance rénale ne nécessite habituellement pas de réduction de dose. Cependant, en présence d'une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10ml/min), une réduction de dose ou une extension de la période entre deux doses devrait être considérée. La flucoxacilline n'est pas significativement éliminée par dialyse et donc aucune dose supplémentaire n'est nécessaire pendant ou après une dialyse.

Mode d'administration :

Flupen® doit être pris une demi-heure à une heure avant les repas.

Reconstitution de la suspension buvable

- Remplir le flacon jusqu'au trait de jauge avec de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie.

- Agiter le flacon avant chaque utilisation.

Conservation :

Gélules

A conserver à une température inférieure à 25 °C et à l'abri de l'humidité.

Poudre pour suspension buvable

server à une température inférieure à 25 °C et à

la suspension doit être conservée au réfrigérateur (à entre 2°C et 8°C) et utilisée dans les 14 jours

la péremption figurant sur le conditionnement enfants.

35,00

A32070

A32060
Flupen

Formes et présentations :

Gélules à 500mg : boîte de 12 et de 24

Poudre pour suspension buvable à 250 mg / 5 ml : Flacon de 60ml (soit 12 cuillères mesure de 5ml) et flacon de 100ml (soit 20 cuillères mesure de 5ml)

Composition :

Gélules à 500 mg :

Flucoxacilline 500 mg (sous forme de sel sodique)
Excipients q.s.p. 1 gélule.

Teneur en sodium : 25.3 mg par gélule

Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5ml :

Flucoxacilline 250 mg (sous forme de sel sodique) par cuillère-mesure de 5ml.

Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé 5, sodium.

Teneur en sodium : 15.5 mg par cuillère-mesure de 5ml

Teneur en saccharose : 2.9 g par cuillère-mesure de 5ml

Propriétés :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines semi-synthétiques du groupe M, résistant à la pénicilline staphylococcique. La flucoxacilline est un bactéricide.

Indications :

- Infections de la peau et des tissus mous : furoncles, abcès, charbons, folliculites, cellulites ; conditions favorisant les infections de la peau, ex ulcères, eczéma et acné ; plaies infectées, brûlures infectées, protection d'excoriations cutanées, impétigo.

- Otites moyennes et externe.

- Infection du tractus respiratoire : pneumonie, abcès pulmonaire, empyème, sinusite, laryngite, angine, amygdalite.

- Autres infections causées par des organismes flucoxacilline-sensibles : ostéomyélite, entérocolites, endocardite, septicémie.

Contre-indications :

- Allergie à l'antibiotique de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines). Tenir compte de l'allergie croisée avec les céphalosporines.

- Antécédents d'ictère et/ou de dysfonction hépatique associés à la prise de flucoxacilline.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- La surveillance tout au long de la manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.

- Des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement observées chez des malades traités par les pénicillines. M. Leur administration nécessite donc un interrogatoire au préalable. Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.

- Des hépatotoxicités plus fréquentes de type cholestastique ont été décrites et, très rarement, entraîné la mort ; presque toujours chez les patients ayant une affection hépatique importante. Ces épisodes sont plus fréquents avec l'augmentation de l'âge et au cours de traitements prolongés. Flupen® doit être utilisé avec énergie et prudence.

- Nouveaux cas d'hyperbilirubinémie (ictère nucléaire) sont apparus.

- Chez le nouveau-né, le risque d'une ictere nucléaire est très élevé.

- Tenir compte de l'utilisation excessive de sucre et de fructose, un syndrome déficit en sucre peut se produire.

Grossesse/ allaitement :

Grossesse : Flupen® doit être

quand le bénéfice potentiel attendu contrebalance le risque potentiel associé au traitement.

Allaitement : la flucoxacilline est excrétée à l'état de traces dans le lait maternel. La possibilité de réactions d'hypersensibilité doit être considérée avant de prendre la décision d'allaiter l'enfant. De ce fait Flupen® ne doit être administré à une mère allaitante que quand le bénéfice potentiel attendu contrebalance le risque potentiel associé au traitement.

Effets indésirables :

- Manifestations allergiques : Fièvre, urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.

- Troubles digestifs : Nausées, vomissements, diarrhées.

- Réactions hématologiques réversibles : Anémies, thrombopénies, leucopénies.

- Manifestations hépatiques : hépatite et icteres cholestastiques ont été décrites. Ceux-ci peuvent apparaître jusqu'à 2 mois après la fin du traitement. Dans quelques cas l'apparition a été retardée de plusieurs mois.

Posologie et mode d'administration :

La posologie dépend de l'âge, du poids et de la fonction rénale du patient, ainsi que de la sévérité de l'infection. La posologie est formulée en dose totale quotidienne devant être administrée en 3 ou 4 prises par jour.

Adultes :

1 à 3 g, répartis en 3 à 4 prises.

Enfants :

La posologie doit être adaptée à chaque cas particulier soit :

25mg-50mg / kg/jour administrés en 3 à 4 prises.

Personnes âgées :

Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire à moins d'une insuffisance rénale connue.

Posologie en cas d'insuffisance rénale :

Comme les autres pénicillines, l'utilisation de flucoxacilline chez des patients ayant une insuffisance rénale ne nécessite habituellement pas de réduction de dose. Cependant, en présence d'une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10ml/min), une réduction de dose ou une extension de la période entre deux doses devrait être considérée. La flucoxacilline n'est pas significativement éliminée par dialyse et donc aucune dose supplémentaire n'est nécessaire pendant ou après une dialyse.

Mode d'administration :

Flupen® doit être pris une demi-heure à une heure avant les repas.

Reconstitution de la suspension buvable

- Remplir le flacon jusqu'au trait de jauge avec de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie.

- Agiter le flacon avant chaque utilisation.

Conservation :

Gélules

A conserver à une température inférieure à 25 °C et à l'abri de l'humidité.

Poudre pour suspension buvable

server à une température inférieure à 25 °C et à

la suspension doit être conservée au réfrigérateur (à entre 2°C et 8°C) et utilisée dans les 14 jours

à la péremption figurant sur le conditionnement enfants.

35,00

A32070

A32060
Flupen®

DASEN® 10.000 UI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

DASEN® 10 000 UI, comprimé enrobé gastro-résistant

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

SERRAPEPTASE 10 000 unités*

Excipients : stéarate de magnésium, amidon de maïs, lactose, acétophthalate de cellulose, jaune orangé S (E110), dioxyde de titane, poloxamère 188.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant

*1 unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par 5 ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1 mg de serrapeptase.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40 .

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ENZYMOTHERAPIE à visée antiœdémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou Al aouam. Roches Noires - Casablanca

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.

Il est également utilisé pour traiter les œdèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serrapeptase (enzyme).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être bien cracher. La

illégible. PPV :

Ne pas prendre de traitement. EXP :

PRÉCAUTION : Lot N° :

EN CAS DE DÉSAGRÉGATION OU DE VOTRE

67,80

permettant de toux est donc

rant la période

RE MEDECIN

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS,

Canesten®

Extra

Bifonazole

Crème 1%



Forme et Présentation Pharmaceutiques

Canesten® Extra Crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition :

Principe actif : Bifonazole

1 g de crème contient 0,01 g de bifonazole.

Excipient : alcool benzyllique, alcool cétostéarylique, cetyl palmitate, octyldodécanol, polysorbate 60, eau purifiée, monostéarate de sorbitan.

Propriétés :

Le bifonazole est un antifongique à large spectre d'action, appartenant aux dérivés imidazolés.

Son spectre d'action comprend les dermatophytes, les levures et les moisissures. Il est également actif sur d'autres champignons comme *Malassezia furfur* et des bactéries tel que *Corynebacterium minutissimum*.

Le bifonazole agit en inhibant la synthèse de l'ergostérol à deux niveaux, ce qui le distingue des autres dérivés azolés qui n'agissent qu'à un seul niveau. Cette inhibition conduit à des altérations structurelles et fonctionnelles de la membrane cytoplasmique.

Indications :

Dermatophyoses :

- Traitements des dermatophyoses de la peau glabre : herpès circiné;
- Traitements intertrigos des grands plis : eczéma marginé de Hébra, intertrigos génitaux et cruraux;
- Traitements intertrigos des orteils : pied d'athlète;
- Traitements d'onyx dermatophytique : un traitement antifongique est alors nécessaire.

Candidoses :

Les candidoses rencontrées en clinique humaine sont habituellement dues à *Candida albicans*. Cependant, la mise en évidence d'un candida sur la peau ne peut constituer en soi une indication.

- Traitements intertrigos des grands plis : génitaux, cruraux, interfessiers, axillaire et sous-mammaires;
- Traitements d'intertrigos des périèches, vulnérarum et d'onyx.

Le traitement de l'onyx peut être discuté.

Dans certains cas, et en particulier si l'onyx est recommandé, il peut être recommandé.

Le traitement de l'onyx peut être recommandé.

LOT : CTO11E

PER : 09 2024

PPV : 64 00

ils;

émique antifongique peut

la sphère péri-buccale et
ube digestif.

cas de :

constituants.

un effet nocif chez l'enfant.

Toutefois, le bifonazole ne doit être utilisé chez le nourrisson que sous surveillance médicale.

Eviter le contact avec les yeux.

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.



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 pourrez 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 sera pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QU'AMOXIL ET DANS DUS 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 QU'AMOXIL ET DANS DUS 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 quelles 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 A CONNAITRE 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 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 d'une maladie 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 pharmacien.

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage de la fonction rénale) de votre foi
- Un dosage d'urétidol (utilisé pour développer normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. AMOXIL peut influer sur les résultats.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL

Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament.

- Si vous prenez à l'allopurinol (ultram) ou à l'AMOXIL, le risque de réaction cutanée peut être augmenté.
- Si vous prenez à la probénécide (nurofen) ou à l'AMOXIL, il peut être nécessaire d'ajuster la dose.
- Si vous prenez un autre médicament (tels que la warfarine), vous pouvez avoir des effets indésirables.

- 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 informé que vous avez une intolérance à certains sucre, 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.

Le médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre enfant.

La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel à administrer en deux ou trois prises.

La posologie recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel à administrer en deux ou trois prises.

Les enfants de moins de 12 mois et les enfants de 12 mois et plus pesant 40 kg ou plus

La posologie habituelle 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 toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

Les enfants de 12 mois et plus pesant 40 kg à 1 g trois fois par jour.

Les enfants de moins de 12 mois pesant 40 kg à 3 g deux fois par jour pendant un jour.

La posologie recommandée pour les enfants de moins de 12 mois et les enfants de 12 mois et plus pesant 40 kg ou plus

Uniquement sur ordonnance
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

PPV : 55,00 DH
LOT : 623663
PER : 05/21

Profetid

Ketoprofene

Suppositoire

Suppositoires

- en traitement de courte durée de :
 - certaines arthroses sévères ;
 - douleuruseuse aiguë ;
 - par dépôt de cristaux, telles que la goutte, certaines inflammations des articulations
 - douleurs lombaires aiguës ;
 - douleurs aiguës d'arthrose, par dépôt de cristaux, telles que la goutte, certaines inflammations des articulations
 - douleurs et eczémaux liés à un traumatisme.

CONTRÉ-INDICATIONS

- grossesse et allaitement,
- à partir du 6^{me} mois de la grossesse (cf. antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicamenteux autre anti-inflammatoire)
- antécédent d'allergie au ketoprofène ou à un des constitutants du produit,
- dans les cas suivants :
 - ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSEN-

12.

Suppositoires doses à 100 mg, boîte de

CLASSE PH/
ANTI-INFL
TISMAX



INDICATI
CE médi
autre noi
est indiq
ans) :

- certaines maladies
- en traitement
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicamenteux autre anti-inflammatoire
- douleurs et eczémaux liés à un traumatisme.

administ

- douleurs et eczémaux liés à un traumatisme.
- certaines inflammations des articulations
- douleuruseuse aiguë ;
- par dépôt de cristaux, telles que la goutte, certaines inflammations des articulations
- douleurs lombaires aiguës ;
- douleurs aiguës d'arthrose, par dépôt de cristaux, telles que la goutte, certaines inflammations des articulations
- douleuruseuse aiguë ;
- en traitement de courte durée de :
 - certaines arthroses sévères ;

• douleuruseuse aiguë ;

• en traitement de courte durée de :

- certaines arthroses sévères ;

• douleuruseuse aiguë ;

BIAFINE, émulsion pour application cutanée Trolamine

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

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D. Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais Biafine, émulsion pour application cutanée dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'un des composants de la préparation.
- Plaie hémorragique (avec saignements).
- Lésion infectée.

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

Faites attention avec Biafine, émulsion pour application cutanée.

Mises en garde spéciales

En cas de brûlure avec formation de cloque ou de brûlure étendue, ou en cas de plaie profonde ou étendue, une consultation médicale est indispensable avant d'appliquer un médicament sur la lésion.

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

Précautions d'emploi

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.

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

Autres médicaments :



3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

Posologie

• Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques: suivre les recommandations de votre médecin. En général, 2 à 3 applications quotidiennes, régulièrement espacées, en faisant pénétrer par un léger massage.

• Brûlures du second degré et autres plaies cutanées: une consultation auprès de votre médecin est nécessaire (voir Mises en garde). Après nettoyage de la plaie, appliquer en couche épaisse en débordant largement la surface de la lésion et renouveler les applications afin de maintenir toujours un excédent d'émulsion sur la lésion. Recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement. Ne pas utiliser de pansement absorbant sec.

• Brûlures du premier degré: en cas de brûlure étendue, une consultation auprès de votre médecin est indispensable (voir Mises en garde). Appliquer en couche épaisse jusqu'à refus de la peau. Faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Vole cutanée

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Biafine, émulsion pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.

- Rare allergie de contact.

- Très rares cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement.

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

5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

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

Ne pas utiliser Biafine, émulsion pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas conserver à une température inférieure à 0°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Biafine, émulsion pour application cutanée ?

La substance active est :

Trolamine 0,670 g

Pour 100 g d'émulsion pour application cutanée.

Les autres composants sont :

Stéarate d'éthylène glycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide, phédroxyqualaïne, propyléneglycol, huile d'avocat, alginate de trolamine et de sodium, sorbate de potassium, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme yerbatone, eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFINE, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Emulsion pour application cutanée

Tube de 93 g, ou 186 g.

Titulaire/Exploitant :

JOHNSON & JOHNSON SANTÉ BEAUTÉ FRANCE
1 RUE CAMILLE DESMOULINS
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Fabricant :

JANSSEN CILAG
DOMAINE DE MAIGREMONT
27100 VAL DE REUIL

MÉDICAMENT AUTORISÉ

TUNISIE
93 g AMM 11283011
186 g AMM 11283012

MAROC
93 g AMM N° 18DMP/21/NTT
186 g AMM N° 27DMP/21/NTT

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.



Panadol Extra

20 Comprimés pelliculés sécables
sous plaquettes thermoformées
Paracétamol 500 mg, Caffeine 65 mg



gsk

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement/votre maladie. Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours prendre Panadol Extra avec prudence pour en obtenir les meilleurs effets.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice:

- Qu'est ce que Panadol Extra et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panadol Extra ?
- Comment prendre Panadol Extra
- Quels sont les effets indésirables éventuels du paracétamol et du caféine dans le traitement
- Comment conserver Panadol Extra
- Informations supplémentaires

1. Qu'est ce que Panadol Extra ?

- Panadol Extra est un antipyrétique.
- Panadol Extra est utilisé pour:
 - lutter contre la fièvre et des douleurs.
 - lutter contre les effets indésirables éventuels du paracétamol et du caféine dans le traitement

ENTRE-INDICATIONS ES EN GARDE SPÉCIALES

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panadol Extra ?

Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 12 ans.

LIRE ATTENTIVEMENT LA NOTICE AVANT UTILISATION.

En cas de surdosage, consulter la notice.

Numéro d'Autorisation ou Mise sur le Marché :
530/14 DMP/21/NCV



gsk

GloboSmithKline Maroc
Ain El Aouda - Région de Rabat
Informations médicales :
GloboSmithKline Maroc
42-44, Angle Bd Rachidi et rue
Abou Hamed AlGhazali - Casablanca 20000

VOIE ORALE

MATIN	MIDI	SOIR	DURÉE

LOT : 0294
PER : AUT 2022
PPV : 20 DH 00

Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, Panadol Extra peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été rapportés depuis la commercialisation de Panadol Extra :

Paracétamol

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Thrombocytopénie, Leucopénie, Anémie hémolytique, Méthémoglobinémie.

Affections du système immunitaire :

- Anaphylaxie, réactions hypersensibilité cutané (dermatose, urticaire, érythème, angio-oedème, et Syndrome de Stevens Johnson, Oedème laryngé, Syndrome de Lyell).

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales :

- Bronchospasme chez les patients sensibles à l'aspirine et autres AINS.

Affections gastro-intestinales :

- Fonction trouble hépatique

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

- De très rares cas de réactions cutanées sévères ont été signalés.

Caféine

Affections du système nerveux :

- Nervosité, Vertige

Lorsque le schéma d'administration paracétamol-caféine recommandé est associé à des apports alimentaires en caféine, cette dose totale plus élevée de caféine peut augmenter le risque d'effets indésirables liés à la caféine comme l'insomnie, la nervosité, l'anxiété, l'irritabilité, des maux de tête, des troubles gastro-intestinaux et des palpitations.

Si vous ressentez un des effets indésirables mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez immédiatement contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Aliments et boissons

Ce médicament contient de la caféine. Évitez de boire trop de boissons contenant de la caféine (p. ex. thé, café et canettes de boissons contenant de la caféine) en même temps que la consommation de caféine peut résulter en des

effets indésirables tels que l'excitation et des palpitations.