

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.

Educateur :

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.

Accidentaire :

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 ALP :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0009084

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10.260 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Harachache Abdellah

Date de naissance : 02/05/60

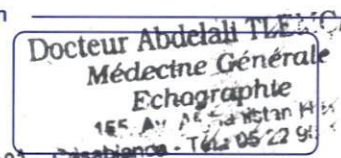
Adresse : 19 Bloc 102 Derb Amel Hay Hassan

Casa

Tél. : 06.62.46.84.67 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 06 JAN 2021

Nom et prénom du malade : HARCHACHE Lotfi Age :

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

Nature de la maladie : M. ORL

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
06 JAN 2021	C		2000	Docteur Abdelhak TLEMÇANT Médecine Générale Echographie 16 Av. ALI, Hassan H.H. Casablanca - Tél: 05 22 90 33 90

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

06/01/2021 318,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

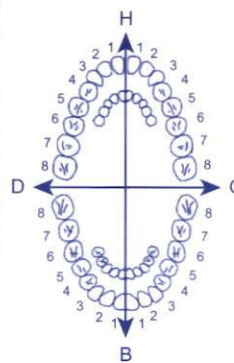
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

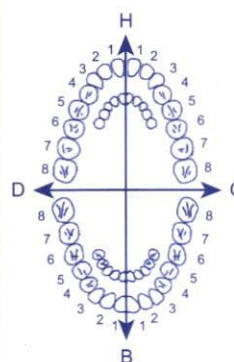
MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. ABDELALI TLEMÇANI

MEDECINE GENERALE

Echographie

155, Avenue Afghanistan

Hay El Hassani - Casablanca

Tél. : 05.22.90.33.90

الدكتور عبد العالي التلمساني

الطب العام

أمراض النساء و الرجال و الأطفال

الفحص بالتفزة

155، شارع أفغانستان

حي الحسني - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.90.33.90

06 JAN. 2021

Casablanca, le

HARCAHO LOTFI

REVEAL SARL

PHARMACIE CHIFA

M.TAHIRI HASSANI

10 Ave. Afghanistan

Hay Hassani - Casablanca

Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

32,80

Peniclyd

4 Ar. R 3x1

Paracetamol 1000 mg 3x1

Zarnox 1g 161

116,00 1st 3x1 = 79,2012

Zithox 1g (2)

119,40 1/1

318,70

Docteur Abdelali TLEMÇANI
Médecine Générale
Echographie
155 Av. Afghanistan H.H.
Casablanca - Tél: 05 22 90 33 90

المرجو إحضار الوصفة عند المراقبة

40876

ZAMOX®

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension buvable en sachet

Boîte de 12, 16 et 24 sachets

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'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.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12 sachets

COMPOSITION :

Principes actifs :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondante

amoxicilline

Clavulanate de potassium, quantité correspondante

clavulanique

Excipients : q.s.p un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries des infections. Il contient deux molécules appelées amoxicilline et acide clavulanique appartenant à un groupe de médicaments appelés pénicillines qui peuvent parfois arrêter d'être efficace. L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) inactif.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX 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 ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

Reactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans les effets non souhaités et gênants ».

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ZAMOX peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet nocif : Saccharose, Potassium, Sodium

Informations importantes concernant certains composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) une réaction cutanée allergique est plus

PPV: 116DH00
PER: 04-23
LOT: J1321

Effets sur les machines

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

→ Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

→ Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets ZAMOX 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

→ Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment administrer ZAMOX ?

• Juste avant la prise de ZAMOX, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau

• Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas ZAMOX pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Solution buvable dosée à 3 %, flacon de 90 ml, avec seringue doseuse graduée en kg de poids.
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Comprimés effervescentiels adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g
- Comprimés effervescentiels adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés enfants dosés à 300 mg
- Granulés nourrissons et enfants dosés à 150 mg
- Granulés nourrissons dosés à 80 mg
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 650 mg
- Suppositoires enfants dosés à 300 mg
- Suppositoires enfants dosés à 250 mg
- Suppositoires nourrissons dosés à 125 mg

COMPOSITION :

- Solution buvable à 3%	3.00 g
Paracétamol	qsp 100 ml
Excipient	
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	rimé
Excipient	
- Comprimés effervescentiels adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g	1 g
Paracétamol	ascent
Excipient	
- Comprimés effervescentiels adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	ascent
Excipient	
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	500 mg
Paracétamol	sachet
Excipient	
- Granulés enfants à 300 mg	300 mg
Paracétamol	sachet
Excipient	
- Granulés nourrissons et enfants à 150 mg	150 mg
Paracétamol	
- Granulés nourrissons à 80 mg	80 mg
Paracétamol	1 sachet
Excipient (commun aux granulés enfants et nourrissons) :	
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 650 mg	650 mg
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 300 mg	300 mg
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 250 mg	250 mg
Paracétamol	
- Suppositoires nourrissons à 125 mg	125 mg
Paracétamol	qsp 1 suppositoire
Excipient (commun aux suppositoires) :	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Autres analgésiques et antipyrétiques

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol, il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

La présentation à 1 g peut être prescrite par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocirculatoire.
- Accidents allergiques antérieurs au paracétamol ou aux autres constituants.
- Inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycolémie.
- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du saccharose. En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par cuillère-mesure, c'est-à-dire « sans sodium ».
- Prendre en compte la teneur en sodium du comprimé effervescent chez les patients suivant un régime désodé strict.
- Le comprimé non effervescent contient du lactose. En raison de la présence de lactose, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés effervescentiels et les granulés à 500 mg, ils ne peuvent être administrés en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- La solution buvable contient du parahydroxybenzoate et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration est élevé et la posologie est forte.

Précautions d'emploi :

- 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 maladie grave du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous (ou votre enfant) ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Prévenez votre médecin si vous (ou votre enfant) prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL® doit être utilisé avec précaution.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Le produit informatif : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés effervescentiels à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg) : sorbitol, sodium environ 395 mg/comprimé



Péridys 10 mg

Dompérone

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veillez lire attentivement l'avis avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre information concernant ce médicament, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament est soumis à autorisation de mise sur le marché en tant que médicament à usage humain.
- Si vous avez des symptômes indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous se présente, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE PÉRIDYS ?

DANS QUELS CAS EST-IL INDICQUÉ ?
Ce médicament est indiqué pour le traitement des troubles du rythme cardiaque, tels que des palpitations, des difficultés à respirer, une perte de conscience. Le traitement par la dompérone devra alors être arrêté.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé : si vous avez une allergie connue à la dompérone ou à l'un des autres composants de ce médicament ; si vous souffrez d'une tachycardie (maladie de la glande thyroïdienne) ; si vous avez des saignements de l'estomac ou de l'intestin, obstruction mécanique ou perforation digestive ; si vous souffrez d'occlusion intestinale, en raison de la présence d'une tumeur ; si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie ; si vous êtes âgé(e) de moins de 12 ans et de 35 kg pour l'adulte et l'adolescent.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Il est important de demander à votre médecin ou votre pharmacien si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse, pendant l'allaitement ou si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse : Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il peut juger de la nécessité de poursuivre votre traitement.

Alimentation : De petites quantités de la dompérone ont été détectées dans le lait maternel. La dompérone peut entraîner des effets indésirables sur le cœur des enfants allaités. La dompérone doit être utilisée au cours de l'allaitement uniquement si votre médecin juge absolument nécessaire. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Ce médicament n'altère pas (ou de façon négligeable) la capacité à conduire ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, huile de ricin.

3. COMMENT PRENDRE PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?

Respectez strictement ces instructions, sauf en cas d'indication contraire de votre médecin.

Les symptômes disparaissent habituellement en 3 ou 4 jours de prise du médicament. Ne prenez pas de PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé au-delà de 7 jours sans consulter votre médecin.

Dans tous les cas, respectez strictement la prescription de votre médecin.

Posologie

Adultes et adolescents (à partir de 12 ans et de 35 kg) :

La dose habituelle est d'un comprimé à prendre jusqu'à trois fois par jour, si possible avant les repas.

Ne prenez pas de comprimés jusqu'à un poids inférieur à 35 kg.

Enfants et adolescents de la naissance jusqu'à un poids inférieur à 35 kg :

Si la dompérone doit être administrée à un enfant, demandez à votre médecin la formulation pour les enfants.

Les comprimés ne sont pas adaptés aux enfants de moins de 35 kg.

Si la dompérone doit être administrée à un enfant, demandez à votre médecin la formulation pour les enfants.

Mode d'administration : Voie orale.

Il est recommandé de prendre ce médicament avant les repas. Si le médicament est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

Si vous avez pris plus de PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû : Si vous avez utilisé ou pris trop de PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou un centre antipoison, en particulier si un enfant a pris trop de médicament. En cas de surdosage, un traitement symptomatique peut être administré. Une surveillance électrocardiographique peut être instaurée en raison de la possibilité de survenue d'un problème cardiaque appelé allongement de l'intervalle QT.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé : Prenez votre médicament dès que vous vous en souvenez. Si l'est presque l'heure de votre prochaine dose, attendez cette prochaine dose, puis continuez comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Rare (survient chez moins d'un patient sur 1000) : • Troubles hormonaux : augmentation des taux de prolactine (hormone qui provoque la lactation), galactorrhée (écoulement de lait en dehors des périodes d'allaitement), gynécomastie (développement anormal des seins chez l'homme), aménorrhée (absence de règles). • Troubles du système digestif : de courtes crampes intestinales peuvent se produire mais celles-ci sont exceptionnelles. Ces effets disparaissent spontanément à l'arrêt du traitement.

Très rare (survient chez moins d'un patient sur 10000) : •

Troubles du système immunitaire : des réactions allergiques (par exemple, rash cutané, prurit, essoufflement, respiration sifflante et/ou gonflement de la face) ont été rapportées. Si cela se produit, vous devez arrêter le traitement immédiatement et contacter votre médecin. • Troubles du système nerveux : des mouvements anormaux ou des tremblements musculaires, convulsions, somnolence, maux de tête peuvent survenir. Le risque de mouvement musculaire anormal est plus important chez le nouveau-né, le nourrisson et le jeune enfant. • Diarrhées. • Changements de la fonction du foie : si vous devez réaliser un test sanguin afin de vérifier votre fonction hépatique, prévenez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez PÉRIDYS.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Affections du système cardiovasculaire : des troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers) ont été rapportés, si tel est le cas, vous devez arrêter immédiatement le traitement. La dompérone peut être associée à un risque accru de troubles du rythme cardiaque et d'arrêt cardiaque. Ce risque peut être plus élevé chez les patients de plus de 60 ans ou chez ceux prenant des doses supérieures à 30 mg par jour. La dompérone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez l'adulte et chez l'enfant.

Déclaration des effets secondaires : 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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation : Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration : 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 PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?

Dompérone 10,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Noyau : povidone, amidon de riz, lactose monohydraté, cellulose excipient, stéarate de magnésium, laurilsulfate de sodium, huile de ricin hydrogénée.

Pellicule : hypromellose.

Qu'est-ce que PÉRIDYS 10 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 20.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 16 Février 2015

PIERRE FABRE MEDICAMENT

Fabrique sous licence par :

maphar

Km 10, route cotière 111, Quartier Industriel, Zenata Ah Sébaâ, Maroc.

Rachid Lamrini, Pharmacien Responsable.

ZITHROMAX[®]



azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMÉS

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 150 ml

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, ap...
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections.

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
 - insuffisance hépatique,
 - antécédents allergiques,
 - manifestations cutanées à l'origine allergique,

- prise concomitante d'autres médicaments,
- grossesse,
- allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

UT.AV. : 1 0 2 0 2 2

P.P.V.

7 9 / 7 0

LOT N° : 1 2 9 7 9 8 4

09366030/4

79170

ZITHROMAX[®]



azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMÉS

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 150 ml

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, ap...
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfection...

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
 - insuffisance hépatique,
 - antécédents allergiques,
 - manifestations cutanées à l'origine allergique,

- prise concomitante d'autres médicaments,
- grossesse,
- allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

UT.AV. : 1 0 2 0 2 2

P.P.V.

7 9 / 7 0

LOT N° : 1 2 9 7 9 8 4

09366030/4

79170