

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.

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0030796 145836

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3559 Société : Royale Air MAROC

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Bouhal Malika veuve de M. Mohamed

Date de naissance : 10/04/1967

Adresse : Dar Salama - MMHS N°3 Amébaie CASABLANCA

Tél. : 06.16.89.67.24 Total des frais engagés : 324,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Jamil El Kayaoui
Cachet du médecin : 05 22 20 45 45
Dr. Assermenté
Dar Lamane M. Bloc 2 Apt. 4
dar.lamane@hotmail.fr
doc.jamil@hotmail.fr
GSM 06 63 16 15 30 - Tél. 05 22 62 70 69

Date de consultation : 08/10/2023

Nom et prénom du malade : Bouhal Malika

Age : 56 ans

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

Nature de la maladie : ☒ ALD ☐ ALC

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : ☐ Pathologie

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 protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 19/01/2023

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
03/01/23	C1 + ecclug		180,-	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

31/01/23

144,30

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 AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

08/01/23

01 y m 10

Rex

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

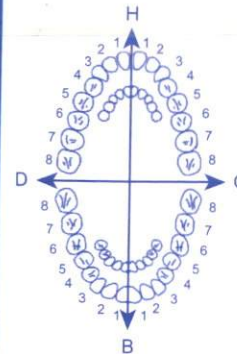
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

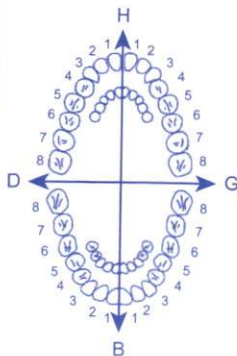
FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamil El Hayaoui

الدكتور جمال الحياوي

Ex. Médecin Chef des FAR

Omnipraticien

طبيب عسكري سابقا

Ex. Médecin Directeur du BMH

طبيب محلف

طبيب مدير بحفظ الصحة سابقا

Ex. Médecin des Polycliniques ONE

طبيب بعيادة الكهربيين سابقا

Diabète - Traitement Douleurs

السكري - علاج الآلام

Circoncision des Enfants

ختانة الأطفال

Echographie - ECG

الفحص بالصدى - تخطيط القلب

Tél : 0522 62 70 69

Tél : 05 22 60 80 71

الهاتف : 0522 62 70 69



091183491

Casablanca, le:

08/01/23

الدار البيضاء، في:

BOULAL Yalika

5860



Diprotine

19,90



Elixir

100

100

Baralgin

5060



5060

Docteur Jamil El Hayaoui
Assermenté
Dar Lamane M, Bloc 2, Apt. 4
doc.jamil@hotmail.fr
Tél : 0661 16 16 30

Dar Lamane M, Bloc 2, Apt 4, 1° Etage (en face Pharmacie Paradis) Hay Mohammadi - Casablanca
En cas d'Urgence : 0661 16 16 30 e-mail : doc.jamil@hotmail.fr 0661 16 16 30

Diprostène®**Suspension injectable en seringue pré-remplie**
BétaméthasoneDistribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH

6 118001 150137 >



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.
Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?**USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE**

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

Le médicament NE DOIT PAS être associé avec des médicaments pour le diabète et DIPROSTENE.

IDOL® 100 mg

Boîte de 10
D.C.ILOT: 07122771
SER: 07122771
FIV: 1000000000

19.90

**Veillez lire attentivement l'inté-
médicament.**

- Gardez cette notice, vous pour-
rez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions,
demandez-les à votre médecin ou
à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été pres-
crit pour un usage spécifique, même en cas
d'usage off-label.
- Si l'un des effets indésirables de
ce médicament n'est pas mentionné dans
cette notice, consultez votre pharmacien.

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que IDOL® 100 mg, suppositoires ?
2. Quelles sont les informations à connaître sur ce médicament ?
3. Comment prendre IDOL® 100 mg, suppositoires ?
4. Quels sont les effets indésirables de ce médicament ?
5. Comment conserver IDOL® 100 mg, suppositoires ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE IDOL® 100 mg, suppositoires ?**Classe pharmacothérapeutique :**
ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROÏDIEN.**Code ATC :** M01AB**Indications thérapeutiques :**

Elles sont limitées, chez l'adulte (plus de 15 ans), à :

- Traitement symptomatique au long cours :
 - Des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment la polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante.
 - De certaines arthroses invalidantes et douloureuses.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës de :
 - Rhumatismes abarticulaires (périarthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites).
 - Arthrites microcristallines.
 - Radiculalgies sévères.
 - Arthroses.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE
PRENDRE IDOL® 100 mg, suppositoires ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise de ce médicament :

- **Ne prenez jamais IDOL® 100 mg, suppositoires dans les cas suivants :**
 - Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée).
 - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
 - Antécédent d'allergie à l'un des excipients.
 - Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS.
 - Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant.
 - Hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours.
 - Maladie grave du foie.
 - Maladie grave du rein.
 - Maladie grave du cœur.
 - Enfant de moins de 15 ans.
 - Inflammation ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à l'utilisation de la voie rectale).
- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Faites attention avec IDOL® 100 mg, suppositoires :**Mises en garde spéciales :**

Les médicaments tels que IDOL® 100 mg, suppositoires pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

AVANT LE TRAITEMENT :**PREVENIR VOTRE MÉDECIN, EN CAS :**

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une urticaire, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais IDOL® 100 mg, suppositoires »).
- De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens, hernie hiatale, hémorragie digestive).
- De maladie du cœur, du foie ou du rein.
- De troubles psychiques, d'épilepsie, de maladie de Parkinson.
- De traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente.

AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS :

- De troubles de la vue (sensation de brouillard), PREVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De maux de tête persistants PREVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT

IDOL® 100 mg
10 suppositoires

stéroïdiens.

- Corticostéroïdes.

- Anticoagulants oraux comme la warfarine, les plaquettaires ou autres thrombolytiques comme l'aspirine.

- Lithium.

- Méthotrexate.

- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine.

- Certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine).

- Pemetrexed.

- Ciclosporine, tacrolimus.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

• Grossesse et allaitement :**Grossesse :**

Au cours des 5 PREMIERS MOIS de votre grossesse, évitez de prendre ce médicament. A PARTIR DU 6ème MOIS DE GROSSESSE, vous pouvez prendre ce médicament si nécessaire, mais sous la surveillance de votre médecin. Ce médicament peut avoir des conséquences graves, notamment sur le cœur, les reins, le système respiratoire et le fœtus. Il peut arriver toutefois, dans des cas très rares, que votre médecin vous prescrive ce médicament. Dans ce cas, suivez strictement l'ordonnance de votre médecin. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé d'allaiter pendant le traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Effets sur la capacité de conduire et d'utiliser des machines :

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des troubles visuels, des vertiges ou des troubles de l'équilibre.

• Informations importantes concernant IDOL® 100 mg, suppositoires :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE IDOL® 100 mg, suppositoires :**Posologie :**

RESERVEZ À L'ADULTE (plus de 15 ans) :

La posologie est fonction de l'indication.

Elle varie de 1 à 2 suppositoires à 100 mg, 3 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie rectale.

Le choix de cette voie d'administration est fonction de l'indication et de la posologie prescrite.

Se laver les mains après manipulation du médicament.

• Durée du traitement :

L'utilisation de cette voie d'administration est réservée aux cas de traitement symptomatique.

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

• Si vous avez pris plus de IDOL® 100 mg, suppositoires :

Si vous avez pris plus de IDOL® 100 mg, suppositoires que prescrit, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Bargalin® M 500 mg

Métamizole sodique 1 H2O

Comprimé pelliculé

SANOFI

Médicament soumis à prescription médicale

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous remarquez des effets indésirables, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique également à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Bargalin M comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé
Bargalin M comprimé pelliculé est un médicament de la famille des pyrazolones qui calme la douleur et fait baisser la fièvre.

Bargalin M comprimé pelliculé est utilisé dans les cas suivants : • douleur vive et aiguë suite à un traumatisme ou à une intervention chirurgicale, • douleur abdominale de type spasmodique (colique), • douleur d'origine cancéreuse, • autre douleur vive, aiguë ou chronique pour laquelle aucun autre traitement n'est envisageable, • fièvre élevée ne répondant pas aux autres traitements.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Bargalin M comprimé pelliculé

Bargalin M comprimé pelliculé ne doit pas être utilisé dans les cas suivants : • allergie au métamizole sodique ou à d'autres pyrazolones (par ex. phénazone, propylphénazone ou aux pyrazolidines (par ex. phénylbutazone, oxiphenbutazone) ; ceci concerne également les patients qui ont déjà réagi après utilisation de ces substances par une forte chute de certains globules blancs (agranulocytose), • allergie à l'un des autres constituants du médicament énumérés à la rubrique 6, • intolérance connue aux anti-douleurs (syndrome d'asthme provoqué par les anti-douleurs ou intolérance aux anti-douleurs à type d'urticaire ou d'œdème de Quincke) ; ceci s'applique aux patients qui réagissent par un rétrécissement spasmodique des voies respiratoires inférieures (bronchospasme) ou par des réactions d'hypersensibilité telles que démangeaisons, rhume ou gonflement (urticaire, rhinite, œdème de Quincke) aux anti-douleurs tels que les salicylés, le paracétamol, le diclofénac, l'ibuprofène, l'indométacine ou le naproxène, • dysfonctionnement de la moelle osseuse, après un traitement cytostatique par exemple (médicaments contre le cancer), • troubles de la formation des cellules sanguines (maladies du système hématopoïétique), • déficit congénital en glucose-6-phosphate-déshydrogénase (maladie héréditaire qui présente un risque de destruction des globules rouges), • porphyrie hépatique aiguë intermittente (maladie héréditaire qui provoque un défaut de la formation de l'hémoglobine), • dernier trimestre de grossesse, • allaitement, • enfants de moins de 10 ans.

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Bargalin M comprimé pelliculé.

Bargalin M comprimé pelliculé contient un dérivé de la pyrazolone, le métamizole. Cette substance présente un risque de choc (dépassement circulatoire soudain) et d'agranulocytose (maladie grave due à une chute importante du nombre de certains globules blancs), événements rares mais potentiellement fatals.

En cas d'hypersensibilité (réactions anaphylactiques) à Bargalin M comprimé pelliculé, il existe aussi un risque particulièrement élevé de réactions du même type à d'autres anti-douleurs.

En cas de réactions allergiques ou d'apparition d'autres mécanismes de défense induits par le système immunitaire (agranulocytose par exemple) lors de la prise de Bargalin M comprimé pelliculé, il existe aussi un risque important de réactions de même type aux autres pyrazolones ou pyrazolidines (substances chimiquement apparentées).

En cas d'apparition de signes d'agranulocytose, de pancytopenie ou de thrombopénie, arrêter immédiatement votre traitement avec Bargalin M comprimé pelliculé et consulter un médecin rapidement (voir rubrique 4).

• Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Réactions allergiques sévères (réactions anaphylactiques ou anaphylactiques).

En présence de l'

ci-après, le risque

de Bargalin M com

• Intolérance aux

exemple par des

Quincke) ; (syndr

aux anti-douleur

• Bargalin M comp

• Difficultés respir

bronchiales (ast

concomitante de la région nasale et des sinus (rhinosinusite) ou de poignées du nez, • Urticaire chronique, • Allergie aux colorants (tels que tartrazine) ou aux conservateurs (benzoate par exemple), • Intolérance à l'alcool : même la prise de petites doses d'alcool entraîne des étourdissements, un larmoiement et une forte rougeur au visage. Ce type d'intolérance à l'alcool peut être le signe d'une intolérance non diagnostiquée induite par les anti-douleurs (voir rubrique 2).

• Bargalin M comprimé pelliculé ne doit pas être utilisé dans les cas suivants) :

En présence d'un risque accru de réactions d'hypersensibilité, Bargalin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé qu'après avoir soigneusement pesé les risques possibles par rapport aux bénéfices attendus. Si Bargalin M comprimé pelliculé est administré dans un tel cas, le patient sera étroitement surveillé et le matériel d'urgence devra être disponible. Un choc anaphylactique peut survenir en particulier chez les patients sensibles (voir rubrique 4). • Quels sont les effets indésirables éventuels ? ». La prudence s'impose donc tout particulièrement en cas d'utilisation chez les patients atteints d'asthme ou de prédisposition aux réactions d'hypersensibilité (atopie).

Réactions cutanées sévères

Ces cas de réactions cutanées potentiellement fatales (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ont été rapportés lors de l'utilisation de métamizole sodique. Si une éruption cutanée se développe, souvent avec formation de cloques ou de lésions des muqueuses, le traitement par Bargalin M comprimé pelliculé doit être interrompu immédiatement. Dans ce cas, le traitement avec du métamizole sodique ne doit plus jamais être repris (voir rubrique 4. • Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Chute de tension (réactions d'hypotension isolées)

Bargalin M comprimé pelliculé peut déclencher une chute de la tension artérielle (réaction d'hypotension isolée) (voir également rubrique 4. • Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Ce risque est majoré dans les cas suivants : • tension artérielle faible (hypotension préexistante), déshydratation importante, troubles circulatoires ou début de défaillance circulatoire (infarctus du myocarde ou blessures graves par exemple), • forte fièvre.

Par conséquent, la nécessité d'un traitement par Bargalin M doit être soigneusement évaluée et une surveillance étroite sera mise en place. Des mesures préventives (stabilisation de la circulation sanguine par exemple) seront également prises si nécessaire pour diminuer le risque de chute de tension.

Si une diminution de la pression artérielle doit impérativement être évitée (par exemple en cas de maladie coronarienne sévère ou de rétrécissement entravant la circulation sanguine dans les vaisseaux irriguant le cerveau, c'est-à-dire de sténose importante), Bargalin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé que sous surveillance étroite de la fonction circulatoire.

Patients présentant une diminution de la fonction rénale ou hépatique
Si votre fonction rénale ou hépatique est diminuée, Bargalin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé qu'après une évaluation rigoureuse du rapport bénéfice/risque et avec les mesures de précaution qui s'imposent (voir rubrique 3. • Insuffisance rénale ou hépatique »).

Sujets âgés
L'élimination des composés issus de la transformation de Bargalin M dans l'organisme (métabolites) peut être ralentie chez les personnes âgées (voir rubrique 3. • Patients âgés »).

Nourissons et enfants
Les nourrissons de moins de 3 mois ou de moins de 5 kg ne doivent pas recevoir de métamizole car il n'existe pas de données scientifiques sur l'utilisation du produit chez ces patients.

Autres médicaments et Bargalin M comprimé pelliculé
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avez

LOT : 25E002
PFR : 08 2025

BARGALIN M 500MG
CP PEL 820

P.P.V. : 17DH20



ières
prise
te par
rance
que 2.
nts d
nation

برنسي-ب قوي (م)

فيتامين ب 1 ، ب 6 ، ب 12
علبة من 30 قرص ملبس

PPV 50 60 DM
LOT F702 PER 06/25
comprimés enrobés



الدواء لا يهضم في المعدة على معلومات هامة بالنسبة لك
تحت المصفاة في هذه النشرة أو من طرف الطبيب أو الصيدلي
طبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات
لا تأخذ دواء غير مذكورة في هذه النشرة يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي
إذا شعرت بمتلازمة

- 3 ما هي العوارض التي يجب معرفتها قبل تناول برنسي - ب قوي ؟
- 4 كيف لتناول برنسي - ب قوي ؟
- 5 ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
- 6 كيف يجب حفظ برنسي - ب قوي ؟
- 7 معلومات إضافية ؟

1 ما هو برنسي - ب قوي ؟ وفي أية حالة يمكن تناوله ؟

الغذاء العلاجي:
الفيتامينات (أ) الفيتامين الهضمي والتشنج الغشائي.
(Code ATC : فيتامين B1 : A11DA01 ، فيتامين B2 : A11HA02 ، فيتامين B12 : B03BA01)

الوصف العلاجي :
- يوصف هذا الدواء للوقاية والعلاج من نقص التغذية بالفيتامينات B ما فيها تلك الناجمة عن إدمان الكحول المزمن
- علاج الآلام العصبية والعصبية العضلية

2 ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول برنسي - ب قوي ؟

موانع الاستعمال
لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :
- فرط الحساسية تجاه أحد مكونات هذا الدواء
- بالتزامن مع ليفودوبا

3 تحذيرات خاصة واحتياطات الاستخدام

كأن حذرا مع برنسي - ب قوي
لا ينبغي استخدام هذا الدواء مع الأدوية التالية :
- لا تضع مع البريوكسيمين (البريوكسيمين BB) وليفودوبا ما لم يتم وصفها مع طبيب دواء كبريتوكسيميلان
إذا كنت في شك ، لا تتردد في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي

التفاعلات مع الأدوية الأخرى :
لا يجب استخدام هذا الدواء مع ليفودوبا
إذا كنت تأخذ أو أخذت مؤخرا أي أدوية أخرى ، ما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية ، استشر مع طبيب أو الصيدلي
التفاعلات مع الأطعمة والمشروبات :

غير ملحق

التفاعل مع المنتجات العشبية أو العلاجات البديلة:

غير ملحق

استخدام خلال فترة الحمل والرضاعة:

الحمل
ينصح بعدم أخذ برنسي - ب قوي أثناء الحمل
إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج استشري الطبيب بسرعة. إنه الوحيد القادر على تقييم العلاج مع حالتك

الرضاعة

تجنب تناول هذا الدواء خلال الرضاعة
على العموم تجنب خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء

الاحتياطات

غير ملحق

التأثيرات على القدرة على القيادة واستخدام الآلات:

غير ملحق

المعلومات ذات الآثار العرفية:

غير ملحق

هذا الدواء يحتوي على الكليستينول و غطاء الخفضا

3 كيف لتناول برنسي - ب قوي ؟

تعليمات للاستخدام السليم

الجرعة / طريقة الاستعمال:

أخذ الدواء يوميا مرة واحدة في اليوم
أخذ الدواء يوميا مرة واحدة في اليوم وفي حالة شك ، استشر طبيبك أو الصيدلي

الجرعة

غير ملحق

خاص بالبالغين فقط

قرص واحد 2 إلى 3 مرات في اليوم

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم

أخذ الأقراص بكأس من الماء

يتم ابتلاع الأقراص بالكامل في بداية أو أثناء وجبات الطعام مع قليل من الماء
بالنسبة لبدء العلاج يجب الالتزام بوصفة الطبيب
الأعراض وتعليمات في حال الجرعة الزائدة:

تجدد برنسي - ب قوي فقط كما وصفه لك الطبيب
إذا استعملت جرعة زائدة اتصل على الفور بالطبيب أو الصيدلي
تأثير وجود فائض من الفيتامين B في الجسم ليس معروفا
ظهور أعراض التسمم بالبريوكسيمين B يمكن أن يسبب تلف الأعصاب الطرفية ، والكبد ، أو طلع جلدي على الجلد

تعليمات في حال تسمم جرعة واحدة أو أكثر
لا تأخذ جرعة زائدة برنسي - ب قوي ، لا تأخذ جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التسممية
الأعراض المحتملة عند التوقف عن تناول هذا الدواء :

غير ملحق
إذا كان لديك أسئلة حول استخدام هذا الدواء أصال طبيبك أو الصيدلي
4 ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
مثل جميع الأدوية ، برنسي - ب قوي ، من المحتمل أن يسبب آثارا جانبية.
اضطرابات حسية نادرة بعد نهاية العلاج ناتجة عن جرعة زائدة وأو لفترة طويلة لفيتامين ب 6
لا تتردد في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإبلاغ عن أي أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة

5 كيف يتم الحفاظ على برنسي - ب قوي ؟
يحفظ بعيدا عن متناول ومراي الأطفال
لا تستخدم بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العلبة. التاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من الشهر المذكور.
شروط التخزين
يحتفظ في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية
"لا تربي أي أدوية في الماء أو مع الفصانة المنزلية"
اطلب من الصيدلي التخلص من الأدوية التي لم تعد تستخدم هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة

6 معلومات إضافية ؟
على هذا يحتوي برنسي - ب قوي (م)
تكوين دوائي وكيميائي من المواد الفعالة في كل جرعة :
بريوكسيمين 250 ملغ ، فيتامين ب 1 1 ملغ ، فيتامين ب 6 250 ملغ
كلوريدات البريوكسيمين (الفيتامين ب 6) 250 ملغ
سيتانوكولين (فيتامين ب 12) 1 ملغ
التكوين النوعي من المواد:
بريوكسيمين 90 - بريوكسيميل - سيتانوكول ميكروكسيميلان - ستيرات المينيسيم - هيدروكسي بروبيل ميثيل سيلولوز - غطاء الخفضا (20) - الكليستينول - وناسي أكسيد التيتانيوم
اسم وعنوان الشركة الخاضعة على الرخصة في المغرب
مختبرات سنتميديك
20-22 شارع الزبير ابن العوام ، الصخور السوداء 20300 الدار البيضاء المغرب
تاريخ آخر مراجعة لهذه النشرة 12/2017
شروط الوصف والتسليم :
دواء يعطى بدون وصفة طبية