

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0052275

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 915.1 Société : RAT
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraite
 Nom & Prénom : Aziz Quadry
 Date de naissance : 10/03/1962
 Adresse : Hay Dakhya Abdellah rue 36 N° 24
 au chock
 Tél. : 06-79-15-99-96 Total des frais engagés : 819,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Pr. Fouad HAE DAD
 Hepato-Gastro-
 Entérologie-Practologie
 Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
 Casablanca - Tél. : 05 22 85 14 14
 Date de consultation : 28/12/2022
 Nom et prénom du malade : QUADRY Aziz Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection digestive
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC 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 clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

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 l'accomplissement des Actes
28/12/2022	G		3500	Fouad HADAD Hépatogastro-Entérologie Clinique Dar Salam - 28, Bd. Moubo Keita Casablanca - Tél: 0522 85 14 14 INP: 091125953

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL KINDI CASABLANCA SARL AU DOCTEUR TAOUFIK BARAZZOUK 48, Rue 1 Lot. Haddia Les Crêtes Ain Chock Casa - Tél.: 0522 507 257	28/12/2022	469

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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																	
				Coefficient DES TRAVAUX																
				MONTANTS DES SOINS																
				DEBUT D'EXECUTION																
				FIN D'EXECUTION																
	O.D.F PROTHESES DENTAIRES			DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE	Coefficient DES TRAVAUX															
		<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS
		H	H																	
		25533412	21433552																	
		00000000	00000000																	
		D	G																	
00000000		00000000																		
35533411		11433553																		
B																				
			DATE DU DEVIS																	
			DATE DE L'EXECUTION																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



فصحة دار السلام CLINIQUE DAR SALAM

PHARMACIE AL KINDI CASABLANCA

DOCTEUR TADOUK BARAZZOUK

48, Rue 1 Lot. Hafdia Les Crêtes

Min Chock Casa - Tél.: 6522 507 257

Casablanca, le

28/12/2022

M. QUADRY Abir

Prendre: $32.90 \times 2 = 65.80$

DOGMATIL 10mg Cp

N° 15103
02 Boîtes

1 Cp \times 2/j \times 2j \times 2j \times 2j
 $82.10 \times 4 = 328.40$
 \times 20 jours

Inexium 20mg Cp

1 Cp \times 2/j avant repas
 $29.00 \times 2 = 58.00$
 \times 1 mois

Nauséium 10mg Cp

23.10 \times 2 1 Cp \times 3/j 15 mn avant repas
N° 15104 \times 7 jours

URGENCES 24/24 مستعجلات

CLINIQUE DAR SALAM CASABLANCA

728, Bd. Modibo keita
TEL 212 5 22 851 414 - 212 5 22 830 880
CASABLANCA

F A C T U R E

Numéro Facture	Date Facture	Nom du patient	Prise en charge	Période hospitalisation	
202212276	28/12/2022	M. QUADRY Aziz	Payant	28/12/2022	28/12/2022

Désignation des prestations	Observation	Lettres Clé	Nbre	Prix Unitaire	Montant DH
FRAIS CLINIQUE			1	50,00	50,00
TOTAL CLINIQUE					50,00

AUTRES PRESTATIONS

DR. HADDAD FOUAD(Gastrologue)			1	300,00	300,00
TOTAL AUTRES PRESTATIONS					300,00

Arrêtée la présente facture à la somme TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS	TOTAL GENERAL	350,00
---	----------------------	---------------

URGENCE
Clinique Dar Salam

URGENCES 24 / 24 مستعجلات

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver INEXIUM

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée après la mention EXP. La date de péremption fait référence au médicament dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conservé dans son emballage fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures. Rappelez-vous à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair brou al acoum roches
noires casablanca

INEXIUM

Cpx GR

20 mg

Boîte 14

64015DMP/21NRQ

P.P.V. 82.10.0H



6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient INEXIUM

- La substance active est l'ésoméprazole. INEXIUM, comprimés gastro-résistants, est disponible en deux dosages contenant 20 mg ou 40 mg d'ésoméprazole (sous forme de magnésium trihydraté).
- Les autres composants sont : monostéarate de glycérol 40-55, hyprolose, hypromellose, oxyde de fer (20 mg brun-rougeâtre, jaune, 40 mg brun-rougeâtre) (E172), stéarate de magnésium, copolymère de l'éthylacrylate de l'acide méthacrylique (1:1) dispersé à 30%, cellulose microcristalline, paraffine synthétique, macrogol, polysorbate 80, crospovidone, stéaryl fumarate sodique, sphères de sucre (saccharose et amidon de maïs), talc, dioxyde de titane (E171), citrate de triéthyl.

Aspect de INEXIUM et contenu de l'emballage extérieur

- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 20 mg sont rose pâle, dont une face est gravée avec A/EH d'un côté et 20 mg de l'autre côté.
- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 40 mg sont roses, dont une face est gravée avec A/EI d'un côté et 40 mg de l'autre côté.
- Vos comprimés sont disponibles sous blister dans des boîtes contenant 20 mg ou 40 mg : Emballage sous blister en carton de 28 comprimés.

Liste II

N° AMM Inexium 20mg : 640/15 DMP/21/NRQ

N° AMM Inexium 40mg : 641/15 DMP/21/NRQ

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver INEXIUM

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée après la mention EXP. La date de péremption fait référence au médicament dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conservé dans son emballage fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures. Rappelez-vous à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair brou al acoum roches
noires casablanca

INEXIUM

Cpx GR

20 mg

Boîte 14

64015DMP/21NRQ

P.P.V. 82.10 DH



6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient INEXIUM

- La substance active est l'ésoméprazole. INEXIUM, comprimés gastro-résistants, est disponible en deux dosages contenant 20 mg ou 40 mg d'ésoméprazole (sous forme de magnésium trihydraté).
- Les autres composants sont : monostéarate de glycérol 40-55, hyprolose, hypromellose, oxyde de fer (20 mg brun-rougeâtre, jaune, 40 mg brun-rougeâtre) (E172), stéarate de magnésium, copolymère de l'éthylacrylate de l'acide méthacrylique (1:1) dispersé à 30%, cellulose microcristalline, paraffine synthétique, macrogol, polysorbate 80, crospovidone, stéaryl fumarate sodique, sphères de sucre (saccharose et amidon de maïs), talc, dioxyde de titane (E171), citrate de triéthyl.

Aspect de INEXIUM et contenu de l'emballage extérieur

- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 20 mg sont rose pâle, dont une face est gravée avec A/EH d'un côté et 20 mg de l'autre côté.
- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 40 mg sont roses, dont une face est gravée avec A/EI d'un côté et 40 mg de l'autre côté.
- Vos comprimés sont disponibles sous blister dans des boîtes contenant 20 mg ou 40 mg : Emballage sous blister en carton de 28 comprimés.

Liste II

N° AMM Inexium 20mg : 640/15 DMP/21/NRQ

N° AMM Inexium 40mg : 641/15 DMP/21/NRQ

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver INEXIUM

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée après la mention EXP. La date de péremption fait référence au médicament dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conservé dans son emballage fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures. Rapporter à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair brou al acoum roches
noires casablanca

INEXIUM

Cpx GR

20 mg

Boîte 14

64015DMP/21NRQ

P.P.V. 82.10 DH



6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient INEXIUM

- La substance active est l'ésoméprazole. INEXIUM, comprimés gastro-résistants, est disponible en deux dosages contenant 20 mg ou 40 mg d'ésoméprazole (sous forme de magnésium trihydraté).
- Les autres composants sont : monostéarate de glycérol 40-55, hyprolose, hypromellose, oxyde de fer (20 mg brun-rougeâtre, jaune, 40 mg brun-rougeâtre) (E172), stéarate de magnésium, copolymère de l'éthylacrylate de l'acide méthacrylique (1:1) dispersé à 30%, cellulose microcristalline, paraffine synthétique, macrogol, polysorbate 80, crospovidone, stéaryl fumarate sodique, sphères de sucre (saccharose et amidon de maïs), talc, dioxyde de titane (E171), citrate de triéthyl.

Aspect de INEXIUM et contenu de l'emballage extérieur

- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 20 mg sont rose pâle, dont une face est gravée avec A/EH d'un côté et 20 mg de l'autre côté.
- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 40 mg sont roses, dont une face est gravée avec A/EI d'un côté et 40 mg de l'autre côté.
- Vos comprimés sont disponibles sous blister dans des boîtes contenant 20 mg ou 40 mg : Emballage sous blister en carton de 28 comprimés.

Liste II

N° AMM Inexium 20mg : 640/15 DMP/21/NRQ

N° AMM Inexium 40mg : 641/15 DMP/21/NRQ

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver INEXIUM

- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée après la mention EXP. La date de péremption fait référence au médicament dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conservé dans son emballage fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures. Rappelez-vous à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair brou al acoum roches
noires casablanca

INEXIUM

Cpx GR

20 mg

Boîte 14

64015DMP/21NRQ

P.P.V. 82.10 DH



6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient INEXIUM

- La substance active est l'ésoméprazole. INEXIUM, comprimés gastro-résistants, est disponible en deux dosages contenant 20 mg ou 40 mg d'ésoméprazole (sous forme de magnésium trihydraté).
- Les autres composants sont : monostéarate de glycérol 40-55, hypromellose, oxyde de fer (20 mg brun-rougeâtre, jaune, 40 mg brun-rougeâtre) (E172), stéarate de magnésium, copolymère de l'éthylacrylate de l'acide méthacrylique (1:1) dispersé à 30%, cellulose microcristalline, paraffine synthétique, macrogol, polysorbate 80, crospovidone, stéaryl fumarate sodique, sphères de sucre (saccharose et amidon de maïs), talc, dioxyde de titane (E171), citrate de triéthyl.

Aspect de INEXIUM et contenu de l'emballage extérieur

- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 20 mg sont rose pâle, dont une face est gravée avec A/EH d'un côté et 20 mg de l'autre côté.
- Les comprimés gastro-résistants de INEXIUM 40 mg sont roses, dont une face est gravée avec A/EI d'un côté et 40 mg de l'autre côté.
- Vos comprimés sont disponibles sous blister dans des boîtes contenant 20 mg ou 40 mg : Emballage sous blister en carton de 28 comprimés.

Liste II

N° AMM Inexium 20mg : 640/15 DMP/21/NRQ

N° AMM Inexium 40mg : 641/15 DMP/21/NRQ

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Lysanxia®

Prazépam

Lysanxia® 10 mg ○

40 comprimés



6 118000 250289

FORME ET PRESENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 20ml.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stéarate de magnésium
un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazépam.

Excipients : propylène glycol, éthylidithylène glycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anetrol, bleu
patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- insuffisance respiratoire grave,
- insuffisance hépatique grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

P.P.V



23 10

certaines sucres, contactez votre médecin.

méthyle (E 218) et du parahydroxybenz-
substances peuvent provoquer des
llement retardées), et exceptionnelle-

pelliculé contient :

une intolérance à certains sucres,
et de prendre ce médicament.

LES MÉDICAMENTS

s médicaments :

vous prenez déjà du kétoconazole par
ne par voie orale ou certains
le métabolisme, d'autres médicaments
aussi affecter votre rythme cardiaque.
votre pharmacien si vous prenez des
infection, des problèmes cardiaques ou
néfazodone, ou l'aprèpitant, un
re les nausées associées à une

à votre médecin ou à votre pharmacien
pour vous si vous prenez d'autres
médicaments obtenus sans ordonnance.

MÉDICAMENTS ET LES BOISSONS

NAUSELIUM avant les repas. S'il est
tion est quelque peu retardée.

PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU

NAUSELIUM pendant la grossesse n'est

z que vous pouvez l'être, consultez
vous pouvez prendre NAUSELIUM.

ELIUM ont été retrouvées dans le lait
ilisation de NAUSELIUM est

ecien ou à votre pharmacien avant de

Agiter la suspension.
Il est recommandé
repas. S'il est pris
retardée.

SURDOSAGE

En cas de surdosage
conscience ou un
sommolence, des
irréguliers des ye
cou peuvent sur
contactez immé
centre antipoiso

INSTRUCTIONS

DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible.
Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne
tenez pas compte de la dose oubliée et continuez normalement. Ne
prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez
oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

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

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires
- Réaction pouvant survenir rapidement après l'administration et se traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement, et/ou un gonflement du visage
- Réaction d'hypersensibilité sévère pouvant survenir rapidement après l'administration, caractérisée par de l'urticaire, des démangeaisons, des rougeurs, un évanouissement et des difficultés respiratoires
- Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30 mg/jour. Le médicament doit être utilisé à la dose efficace la

Nauselium 10mg

Boîte de 20 comprimés



6 118000 091899

LOT : 8031

UT. AV : 04 25

P.P.V : 29 DH 00

5 à 20 min avant les
ion est quelque peu

tion de l'état de
afons, une confusion, une
mouvements
e torsion du
NAUSELIUM,
cien ou le
ncerné.

USIEURS

Lysanxia®

Prazébam

Lysanxia® 10 mg ○

40 comprimés



6 118000 250289

FORME ET PRESENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés.

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

LYSANXIA® comprimé :

Prazébam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline
un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazébam.

Excipients : propylène glycol, éthylidithylène glycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- insuffisance respiratoire **grave**,
- insuffisance hépatique **grave**,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST CONSEILLÉ DE CONSULTER LE MÉDECIN.

UT. AV :

09 20 25

P.P.V

LOT N° :

GN 7 4 2 9

23 10

LOT : 22E002
PRR : 03 2025

Dogmatil 50mg
20 Gélules

P.P.V : 32DH90



مست
دوغ
يجب

بعد

بعد

(اضطرابات خطيرة في النظم القلبي).

• مشروبات كحولية أو أدوية تحتوي على الكحول.

• اخبر الطبيب أو الصيدلي مباشرة إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا أدوية أخرى، بما فيها الأدوية المحصل عليها دون وصفة طبية.

الحمل

لا يستعمل هذا الدواء خلال الحمل إلا بنصيحة من الطبيب.

إذا اكتشفت أنك حامل، استشري الطبيب لأنه الوحيد الكفيل بتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

لا ينصح بالرضاعة خلال فترة العلاج بهذا الدواء.

استشري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

• يجب إثارة انتباه سائقي السيارات ومستعملي الآلات إلى مخاطر النعاس المرتبطة باستعمال هذا الدواء.

• معلومات هامة عن بعض مكونات دوغانيل 50 ملغ، كبسولات لاكتوز.

3. كيف يجب استعمال دوغانيل 50 ملغ، كبسولات؟

الجرعات

خاص بالبالغين والأطفال ما فوق سن 6

تختلف الجرعات ويتم تكيفها على كل حالة.

في جميع الأحوال، يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.

مدة العلاج

يجب احترام وصفة الطبيب.

إذا تناولت دوغانيل 50 ملغ، كبسولات أكثر مما يجب :

في حالة تناول جرعة مفرطة من هذا الدواء، ابلغ الطبيب أو مصلحة الاستعجالات على الفور بسبب خطر حدوث اضطرابات قلبية خطيرة.

4 ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء دوغانيل 50 ملغ، كبسولات، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

• غياب دم الحيض، ارتفاع حجم الثديين، تدفق الحليب من الحلمة خارج فترات الرضاعة العادية، • عجز جنسي، برود جنسي، • زيادة الوزن، • النعاس، • ارتجاف، تصلب /أو حركات غير عادية في الوجه

(بما فيها اللسان)، • شعور بالدوار عند الانتقال من وضعية الاسترخاء أو الجلوس إلى وضعية الوقوف، • اضطرابات النظم القلبي قد تؤدي إلى الوفاة (انظر فقرة تحذيرات خاصة)، • الاختلاج، • طغج جلدي، • ارتفاع الأنزيمات الكبدية، • جلط دموية وعائية، خاصة في الساقين (أعراض تضم انتفاخ، ألم واحمرار الساقين) قد تنتقل عن طريق الأوعية الدموية حتى الرئتين وتسبب في ألم في الصدر وصعوبة في التنفس. إذا شعرت بأحد هذه الأعراض، استشر الطبيب على الفور.

• تزامن أعراض خبيثة للمهدئات العصبية قد تعرض الحياة للخطر : حمى بدون سبب، عرق، شحوب، تغير الضغط الشرياني والنظم القلبي، ضعف في الوعي، تصلب عضلي. عند ظهور إحدى هذه العلامات، من الضروري إبلاغ الطبيب أو مصلحة الاستعجالات فوراً (انظر فقرة تحذيرات خاصة).

لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي والإبلاغ عن أية تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة، خاصة إذا لم تذكر في هذه النشرة.

5 كيف يجب حفظ دوغانيل 50 ملغ، كبسولات؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل دوغانيل 50 ملغ، كبسولات بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة.

يُشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية

لا يجب رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات إضافية

على ماذا يحتوي دوغانيل 50 ملغ، كبسولات؟

المادة الفعالة هي :

سوليبريد قاعدة..... 50 ملغ

لكل كبسولة.

المكونات الأخرى هي : لاكتوز، ميثيلسيلولوز، طالك، ستيارات

المغنيسيوم.

مكونات غشاء الكبسولة : جيلاتين، ثاني أكسيد التيتانيوم.

ما هو دوغانيل 50 ملغ، كبسولات ومحتوى العلبة الخارجية؟

هذا الدواء عبارة عن كبسولات، علبة 20.

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة سبتمبر 2010.



lactation) (voir rubrique Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants).

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec :

- certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, • certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque),
- des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool.

VEUILLEZ INDIQUER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RECEMMENT UN AUTRE MEDICAMENT MEME S'IL S'AGIT D'UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE.

Grossesse

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

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement par ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

Informations importantes concernant certains composants de DOGMATIL 50 mg, gélule : lactose.

3. COMMENT PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

Posologie

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.

La posologie est variable et doit être adaptée à chaque cas.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Durée du traitement

SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de Dogmatil 50 mg, gélule que vous n'auriez dû :

En cas de prise d'une dose excessive de médicament, prévenir **immédiatement** un médecin ou un service d'urgence en raison du risque de survenue de troubles cardiaques graves.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DOGMATIL 50 mg, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- absence de règles, augmentation du volume des seins, écoulement de lait par le mamelon en dehors des périodes normales d'allaitement, • impuissance, frigidité, • prise de poids, • somnolence, • tremblements, rigidité et/ou mouvements

anormaux dor de vertiges lors position deb entraînant le • convulsion, hépatiques, • niveau des douleur et rougiss

via les vaisseaux sanguins jusqu'aux extrémités. Une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous ressentez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin. • syndrome malin des neuroleptiques pouvant mettre en jeu le pronostic vital : fièvre inexpliquée, sueurs, pâleur, modification de la tension artérielle et du rythme cardiaque, altération de la conscience, rigidité musculaire. La survenue d'un de ces signes nécessite d'alerter **immédiatement** un médecin ou un service d'urgence (voir rubrique Mises en garde spéciales).

N'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien et à signaler tout effet non souhaité et gênant, en particulier ceux qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER DOGMATIL 50 mg, gélule ?

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

Ne pas utiliser DOGMATIL 50 mg, gélule après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°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 SUPPLEMENTAIRES

Que contient DOGMATIL 50 mg, gélule ?

La substance active est : Sulpiride base 50 mg pour une gélule

Les autres composants sont : lactose, méthylcellulose, talc, stéarate de magnésium.

Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane.

Qu'est ce que DOGMATIL 50 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule boîte de 20.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Septembre 2010.

**Dogmatil 50mg
20 Gélules**

P.P.V. : 32DH90



LOT : 21E008
PER : 11 2024

6

118000 061199

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca