

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

- Reclamation : 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 975.1

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre : Retraite

Nom & Prénom : Aziy Quadri

Date de naissance : 10/03/1962

Adresse : Hay Darbey Abdellah rue 36 N° 27
en chock.

Tél. : 05-79-15-99-96 Total des frais engagés : 8.19,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Fr. Fouad HADDAD
Hépato-Gastro-
Entérologie-Pratologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
Casablanca Tél. 05 22 88 14 14

Date de consultation : 28/12/2022

Nom et prénom du malade : QUADRY Aziy Age:

Lui-même Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : 23 JAN 2023

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Placement des Actes
28/12/2022	G		35000	<p>Fouad HADJAD Hépato-Gastro-Enterologie-Practologie Clinique Par Salam - 26 Bd Modibo Keita Casablanca - Tel.: 0522 85 14 14 INP: 091 45953</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL KINDI CASABLANCA SARL AU DOCTEUR TAOUIK BARAZZOUK 48, Rue 1 Lot. Hafidia Les Crêtes Ain Chock Casab - Tel.: 0522 507 257	28/12/2022	469 - 400 AU

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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	

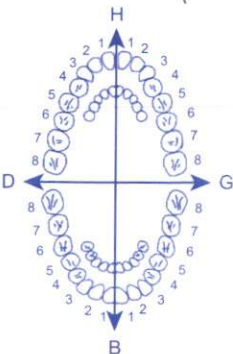
RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

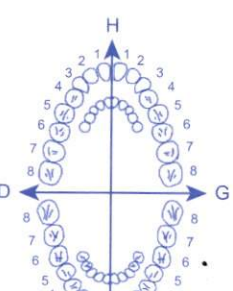


Dental arch diagram showing upper and lower arches with numbered teeth (1-8) and anatomical landmarks H (anterior), G (posterior), D (left), and B (right).

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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



Dental arch diagram showing upper and lower arches with numbered teeth (1-8) and anatomical landmarks H (anterior), G (posterior), D (left), and B (right).

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مَرْسَدَةُ دَارُ السَّلَامِ
CLINIQUE DAR SALAM

PHARMACIE AL KINDI CASABLANCA
EARL AU
DOCTEUR TAOUFIK BARAZZOUK
48, Rue 1 Lot. Hafdia Les Crêtes
Ain Chok Casab - Tel: 0522 507 257

QUADNY Atiz

Casablanca, le

28/12/2022

Prendre: 32.90 x 2 = 65.80

N° 15103
02 Boîtes

Domatil S. V. 50 mg Cp

1 Cp x 2/j aps repas

82.10 x 4 = 328.40

x 20 jours

Inezium 20 mg Cp

S. V.

1 Cp x 2/j avant repas

29.00

Naselium 10 mg Cp x 1 més

23.10 x 2 1 Cp x 3/j

15 mn avant repas
N° 15104 x 7 jours

PHARMACIE AL KINDI CASABLANCA
SARL

URGENCIES 24/24 مستعجلات

728, Bd Modibo Keita Casablanca 20100 Tel: +212 5 22 851 414 - Fax: +212 5 22 830 880 E-mail: contact@cliniquedarsalam.ma

www.cliniquedarsalam.ma - CNSS: 6387246 - Patente: 36372350 - NIF: 1087352

T=469.40

12/12/2022

x 1 més

INP: 09145953

Fr. Fouad HADJAD
Hépato-gastro-
Entéro-digestive-
Péritonéologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd Modibo Keita
Casablanca - Tel.: 05 22 851 414

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
---	----------------------	--------

URGENCES 24 / 24 مستعجلات

28, Bd. Modibo keita Casablanca 20100 -Tél : +212 5 22 851 414 - Fax : +212 5 22 830 880 - C.N.S.S. : 6387246 - Patente : 36372350 - I.F.: 1087352
Attijari Wafa Banque Agence 2 Mars, RIB : 007 780 000000 122 5000356 68 - E-mail : contact@cliniquedarsalam.ma - www.cliniquedarsalam.ma
ICE : 001660857000058

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 produit.
- A conserver dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conserver le flacon fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures ménagères. Rapprochez-vous de votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

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, hydroprolose, 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) dispersion 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 :

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640/15 DMP/21/NRQ P.P.V : 82,10 DH

6 118001 020591



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 produit.
- A conserver dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conserver le flacon fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures ménagères. Rapprochez-vous de votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

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, hydroprolose, 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) dispersion 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 :

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair benn al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640/15 DMP/21/NRQ P.P.V : 82,10 DH

6 118001

020591



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 produit.
- A conserver dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conserver le flacon fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures ménagères. Rapprochez-vous de votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

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, hydroprolose, 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) dispersion 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 :

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640/15 DMP/21/NRQ P.P.V : 82,10 DH

6 118001 020591



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 produit.
- A conserver dans l'emballage d'origine (plaquette) ou conserver le flacon fermé à l'abri de l'humidité.
- Ne jetez aucun médicament avec les eaux usées ou les ordures ménagères. Rapprochez-vous de votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

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, hydroprolose, 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) dispersion 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 :

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cp GR

Boîte 14

640/15 DMP/21/NRQ P.P.V : 82,10 DH

6 118001 020591



Lysanxia

Prazépam

Lysanxia® 10 mg

40 comprimés



6 118000 250289

P.P.V

23 10

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 : propyléneglycol, ethyldiéthyléneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anethole, 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.

PHARMACIE EN CAS DE PROBLEME

certains sucrés, contactez votre médecin. Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 10 mg 5 à 20 min avant les repas. S'il est pris retardé, il peut provoquer des nausées et vomissements.

Le médicament contient : une intolérance à certains sucrés, il est recommandé de prendre ce médicament.

LES MEDICAMENTS

Si vous prenez déjà du kétocanazole par voie orale ou certains médicaments qui peuvent modifier le métabolisme, d'autres médicaments peuvent également affecter votre rythme cardiaque. Votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour une infection, des problèmes cardiaques ou néfazodone, ou l'aprénaline, un médicament contre les nausées associées à une maladie cardiaque.

Si vous prenez NAUSELIUM, contactez immédiatement votre pharmacien ou votre pharmacien pour vous si vous prenez d'autres médicaments obtenus sans ordonnance.

LES MEDICAMENTS ET LES BOISSONS

Prenez NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris retardé, il peut provoquer des nausées et vomissements.

PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU

NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas recommandé. Si vous pouvez l'être, consultez votre pharmacien pour prendre NAUSELIUM.

NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. La consommation de NAUSELIUM est recommandée. Contactez votre pharmacien ou à votre pharmacien avant de prendre NAUSELIUM.

Agiter la suspension. Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 10 mg 5 à 20 min avant les repas. S'il est pris retardé, il peut provoquer des nausées et vomissements.

SURDOSAGE

En cas de surdosage, contactez immédiatement votre pharmacien ou le centre antipoison.

INSTRUCTIONS

DOSSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible. Cependant, si l'heure est presque l'heure 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 tête 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 par jour. Le dosage quotidien doit être utilisé à la dose efficace le plus tôt possible.

NAUSELIUM 10mg
Boîte de 20 comprimés
6 118000 091899



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

USIEURS

Lysanxia® 10 mg

40 comprimés



6 118000 250289

Lysanxia®

Prazépam

FORME ET PRÉSENTATION :

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

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

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

Excipients : propyléneglycol, ethyldiéthyléneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITÉ) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (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 MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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'allongement.

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INTÉRESSANT



lactation) (voir rubrique Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, anormaux dor 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 tics de pointe (troubles graves du rythme cardiaque),
- des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool.

VEUILLEZ INDICER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RECENTEMENT 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

Réservez 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

PER : 11/2024
LOT : 21690

Doamatil 50mg
20 Gélules

P.P.V : 32DH90



6 118000 061199

via les vaisseaux sanguins jusqu'aux...
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 inexplicable, 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'égoût 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.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca