

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



Déclaration de Maladie

M22- 0053488

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : 147044

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MDUMEN BRAHIM

Date de naissance : 01-06-1954

Adresse : 14 lot 14 HARES HAY MY RACHID COBA

Tél : 0664941231 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Mohammed YOUSSEF
Specialiste
Orthopédie Traumatologie
Tél : 02 2-63.63.13-Casa

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23 JAN 2023

Nom et prénom du malade : MOUNA BACH Age :

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

Nature de la maladie : Maladies chroniques

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 20/01/2023

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
23 JAN 2023				Dr. Mohammed YOUSSEF Spécialiste Omnipédie Traumatologie Tel: 022-63.63.13-Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

23/01/23

448,60

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

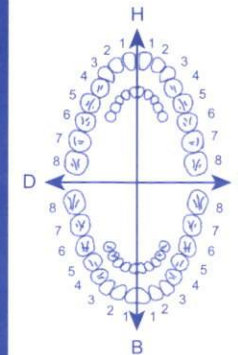
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

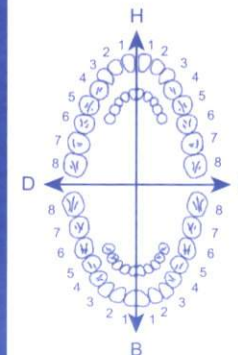
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

الدكتور محمد يونس

جراحة العظام والمفاصل
جراحة أمراض الروماتيزم
خبير طبي محلف لدى المحاكم
طب الشغل ستراسبورغ
رئيس قسم الجراحة سابقا
ومدير بمستشفى محمد الخامس
الدار البيضاء

Casablanca, le : 23 JAN 2023 : الدار البيضاء، في :

149,50 MR NOUGEN BUCK 308
 Dr. Med YOUSSEF
 INP 091139444
 82,10 19/5 14
 100,40 Mr. Brexi 208
 60,00 11/1 Mrs. regy
 168
 148
 5

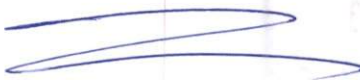
231، شارع عقبة ابن نافع الحي المحمدي - الدار البيضاء - الهاتف / الفاكس : 05 22 63 63 13
231, Boulevard Okba Ibn Nafia Hay Mohammadi - Casablanca - Tél./ Fax : 05 22 63 63 13

5.6.60



Dr. Mohamed

1st / freedom
2200,
1



448.60

Dr. Mohamed
011-40010313-Casa
Tel: 0240 00313-Casa

AGENCY LAM
222051120 910

سيدي بيه العهد الجديد
4 شارع الحزام الكبي
الحي المحمدي
الهاتف: 05 22 60 12 46



PROPRIETES :

Curarti® forte contribue à la mobilité et au confort articulaires tout en limitant l'usure du cartilage.

CONSEILS D'UTILISATION :

Phase d'attaque : 1 comprimé 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 comprimé par jour.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par PLAMECA - Espagne.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.

Autorisation Ministère de la santé n° : 20211406030/RQV3/DMP/CA/18

8 435100 800892





Comprimé
Voie orale

curarti®

forte

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Agents de charge (cellulose, phosphate de calcium), Complexe soluble de bêta-cyclodextrine (humectant) et de curcumine (extrait de rhizomes de Curcuma-Curcuma longa standardisé), Acide ascorbique (vitamine C), antiagglomérant (dioxyde de silicium), stabilisant (carboxyméthylcellulose sodique réticulée), antiagglomérant (sels de magnésium d'acides gras végétaux), molybdate d'ammonium, agent d'enrobage : hydroxypropylméthylcellulose, cellulose, acides gras et colorants (dioxyde de titane et oxyde de fer).

PPC : 149,50 DH
Lot :
À consommer de
préférence avant le

Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si EZIUM® est utilisé à des doses élevées) sur une longue période.

Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces troubles peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue d'infections.

Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, les vomissements et des crampes.

Aggravation d'une infection ou d'une dépression.

Troubles du goût.

Troubles du système respiratoire (bronchospasme).

Inflammation de l'intérieur de la bouche.

Infection d'intestin liée à une dysbiose (candidose gastro-intestinale).

Troubles rénaux indiquant les jaunisses, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des vomissements et de la fatigue.

Perte de cheveux (alopecie).

Eruption cutanée lors d'exposition au soleil.

Troubles articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).

Sensation de faiblesse et manque d'énergie.

Augmentation du suintement.

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Modification du nombre de cellules du sang indiquant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).

Aggravation.

Halucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

Faiblesse musculaire.

Troubles rénaux sévères.

Gonflement des seins chez l'homme.

Diminution du taux de magnésium dans le sang. Cette carence provoque fatigue, envie de vomir (vomissements), crampes, tremblements et arythmies (troubles du rythme cardiaque).

EZIUM® peut dans les très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre, avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (on ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

Si vous prenez EZIUM® pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'EZIUM®.

gélules gastro-résistantes.

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

EZIUM® peut masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez EZIUM® vous devez informer immédiatement votre médecin si :

- vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

- vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

- vous vomissez de la nourriture ou du sang,

- si vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que EZIUM®, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

suivants :

• atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

• dapsogrel (utilisé pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;

• létrozole, itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• anastrozole (utilisé dans le traitement du cancer) ;

• citalopram, imipramine ou doxépramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;

• deslorépine, (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) : si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine : une surveillance par votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les jambes lorsque vous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

• cisapride (utilisé en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac) ;

• digoxine (utilisé pour des problèmes cardiaques) ;

• méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) — si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut recommander arrêter votre traitement par EZIUM®, gélule gastro-résistante ;

• tacrolimus (transplantation d'organes) ;

• rifampicine (utilisé pour le traitement de la tuberculose) ;

• mifépristone (Mifeprex perfortum) (utilisé pour traiter la dépression) ;

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine ou EZIUM® 20 mg, 40mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, vous devez l'informer de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

EZIUM® peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

AJUR 101122 - 07/17

EZIM
Esoméprazole

[illegible][illegible]

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ENTRA[®] contient une substance appelée sorbitrate de calcium. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe d protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

Indications thérapeutiques :

ENTRA[®], gélules gastro-épisémiques est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Médicaments à effet nocif :

Succinatosuccinate de Magnésium, Succinatosuccinate de Calcium

Le présent gastro-ostéopathe (GGO) lorsque l'ostéopathe remonte au niveau de l'arthrologie (le plus haut niveau) et anterieur une double, une lésion de l'estomac ou du duodénum (niveau global), en cas d'attention par une lésion hépatodigestive, puis 15 jours après cette situation avec médecin pour évaluer vos prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

1. The first step is to identify the key components of the system. This includes understanding the hardware, software, and data involved.

Pharmazie
Veuillez suivre de votre médecin ou pharmacien ou ces de doute.
EtiM® n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans.

Mode d'administration
Vous pouvez prendre vos gâbles à n'importe quel moment de la journée.
Andez vos gâbles avec un verre d'eau. Les gâbles comme ceux contenus ne doivent pas être avalés.
brossez, vous devez l' reformer si les symptômes se modifient.
Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » ou en fonction des besoins, vous devez l' reformer si les symptômes se modifient.
médicament sans ordonnance à réserver aux suralergiques.
vous pouvez ce médicament après un suralergisme (un traitement efficace) ou un suralergisme.
Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » ou en fonction des besoins, vous devez l' reformer si les symptômes se modifient.

[illegible]

Pour les patients qui peuvent
 croquer
 l'our et prélever dans une H
 Periofolie
 Votre médecin vous dira si
 dépendant de votre état de sa
 PPV: 82DH10
 PER: 08/24
 LOT: L3403-2

Les doses recommandées sont les suivantes :

- Chez les adultes et les enfants de plus de 12 ans : 40 mg d'ETM232 une fois par jour pendant 4 semaines, puis 20 mg d'ETM232 une fois par jour pendant 4 semaines supplémentaires.
- Chez les enfants de moins de 12 ans : 40 mg d'ETM232 une fois par jour pendant 4 semaines, puis 20 mg d'ETM232 une fois par jour pendant 4 semaines supplémentaires.

Si votre enfant ne présente pas d'effets indésirables, le dose de 20 mg d'ETM232 est également recommandée.

Un seul comprimé d'ETM232 est disponible.

est d'indiquer la ou les localités où le symptôme a été observé, ainsi que la date et l'heure de l'observation. Les données doivent être transmises à l'Institut de Veille Sanitaire (InVS) par courriel à veille@invs.santat.fr ou par fax au 01 40 77 00 27.

Le médecin vous demandera également de prendre des ombliques par exemple de l'acétaminophène ou du paracétamol.
L'association de ces deux médicaments est associée à une diminution du risque de complications graves.
L'association de ces deux médicaments est associée à une diminution du risque de complications graves.
L'association de ces deux médicaments est associée à une diminution du risque de complications graves.

Le dosage recommandé est de 20 mg une fois par jour.
 Les adultes âgés de 65 ans et plus :
 Le dosage recommandé est de 40 mg une fois par jour.
 Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement en fonction de vos besoins.
 Le dosage maximal est de 80 mg deux fois par jour.
 L'observance du traitement assure l'efficacité par voie intraveineuse de la médication benzodiazépine.

Contre-indications :
Ne pas chez les patients EIZIM® 20mg/40 mg, gélule gastro-rétardée
• Vous êtes allergique à l'aspirine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
• Vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple : pantoprazole, esomeprazole, omeprazole, miféprazole)
• Vous prenez ou avez récemment pris un médicament contenant du méthotrexate (traitement du cancer) ou de la sélénine (traitement de l'arthrite)

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, EUTUM® peut provoquer des effets indésirables, mais il ne survient pas systématiquement et doit être pris avec précaution.

Un de ces effets indésirables graves, mentionné par EUTUM® est la contraction d'une infection bactérienne.

[illegible][illegible]

RESODYL

Crème de massage à base

LOT : 0123
PER : 09-25
PPC : 60.00DH

Formes et Présentations :

Crème en tube de 60 ml

Composition :

Urtica Dioica Leaf Extract, Reseda Luthea Flower And Leaf Extract, Cetearyl Alcohol, Stearic Acid, Steareth20, Glycerin, Olea Europaea Oil, Argania Spinosa Kernel Oil, Eucalyptus Globulus Leaf Oil, Rosmarinus Officinalis Leaf Oil, Zingiber Officinalis Roots Extract Officinalis, Mentha Piperita Oil, Methyl Salicylate, Tocopheryl Acetate, Sodium Benzoate, Potassium Sorbate.

Propriétés :

RESODYL est recommandé comme crème de massage en cas des pathologies douloureuses ostéoarticulaires, des douleurs dorsolombaires de type rhumatismales, les rhumatismes inflammatoires, les claquages, ecchymoses, tendinites, synovites...

Mode d'emploi :

Appliquer RESODYL par massages doux. Il est conseillé de procéder à trois application par jour pendant une à trois semaines.

Précaution d'emploi :

Éviter tout contact avec les yeux et les muqueuses.
Ne pas appliquer sur les plaies.
Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 30 mois.
Se laver les mains après application.

Produit des laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89, El Mansouria Benslimane
www.pmpbiopharmed.com

بريكسين® أقراص فائرة

بيروكسيكام بيطاسيكلوديكسترين

20 ملغ

قرص واحد

تركيب:

بيروكسيكام

(على شكل بيروكسيكام بيطاسيكلوديكسترين)

سواغ (محتوي على لاكلتوز وأسبارتام) من أجل

خاصيات:

مضاد للالتهاب غير سترويدي ينتمي إلى مجموعة أوكسيكام، متوفر على خاصيات ضد الألم، ارتفاع الحرارة والتهاب، ومؤثراً إلى منع عمل لويحات الدم.

دواعي الاستعمال:

محدودة عند البالغ والطفل أكثر من 15 سنة في الحالات التالية:

- علاج عرضي ولمدة طويلة لروماتيزم التهابي مزمن، ولبعض اعتلالات المفاصل المؤلمة والمبطلة.

- علاج عرضي ولمدة قصيرة للالتهاب المفاصل واعتلال المفاصل.

موانع الاستعمال:

سوابق حساسية أو سابقة بسبب استهلاك بيروكسيكام أو مواد مشابهة.

قرح للمعدة والأمعاء في تطور، نقص كبدي أو كلوي حاد.

الأطفال أقل من 15 سنة.

إدارة الحامل.

تأثيرات جانبية: لا تكثر الدم. مضادات للالتهاب غير سترويدي، هيبارين، ليثيوم، ميتوتريكسات ابتداء من 15 مغ في الأسبوع، نيكلوبيدين.

مفاعيل على الجهاز الهضمي:

حساسية جلدية، تنفسية أو عامة.

صداع، دوخة أو رغبة في النوم.

مفاعيل جلدية أو على الفم.

تضخيم:

في حالة وجود ربو أو التهاب مزمن لمفاطية الأنف، أو التهاب الحسب يكثر حساسية عند استهلاك أسبرين أو مضادات غير سترويدي.

استهلاك هذا الدواء يمكن أن يسبب ضيق.

في حالة نزيف دموي في البطن أو الأمعاء أو مفاعيل جلدية يجب إيقاف العلاج فوراً.

احتياطات الاستعمال:

حدوث ربو بسبب أسبرين، يجعل استعمال هذا الدواء غير مرغوب.

يستعمل بحيطلة عند ذوي سوابق هضمية.

لا يلزم نقص المقادير عند المسنين.

في حالة تغذية بدون ملح أو بكميات ناقصة من الملح، يجب اعتبار كمية الصوديوم.

الإشارة باستعمال مضادات الالتهاب غير سترويدي عند المرأة الحامل ليست قائمة خلال الخمسة أشهر الأولى من الحمل وليست مرغوبة ابتداء من الشهر السادس.

بسبب مرور مضادات التهاب غير سترويدي في الحليب، تجنبوا استعمال هذا الدواء في حالة رضاعة.

إمكانية حدوث دوخة ورغبة في النوم عند سائقي السيارات والآلات.

في حالة استعمال مقادير فائقة، يجب حمل المريض فوراً إلى المستشفى والعمل على إفراز الدواء بواسطة غسل المعدة، فحم منشط، علاج عرضي.

مقادير وطريقة الاستعمال:

خاص بالبالغين.

حسب تعليمات الطبيب.

تذوق الأقراص في كأس من الماء وتأخذ خلال الوجبات.

أشكال وتقديم:

بريكسين® 20 مغ - علبه محتوية على 10 و 20 قرص فائز

بريكسين® 20 مغ - علبه محتوية على 20 قرصاً قابلة للقطع

بريكسين® 20 مغ - علبه محتوية على 10 تحاميل

بريكسين® 20 مغ - علبه محتوية على 10 أكياس

لاحقة 1

يحفظ بعيداً عن الضوء والرطوبة

-BREXIN® comprimés efferves

Piroxicam bêta-cyclodextrine



Composition :

Piroxicam
(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)
Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p.....

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :
 - des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
 - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :
- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
 - arthrites microcristallines,
 - arthroses,
 - radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère.

Phénylbutazone (moins de 15 ans).

Femme enceinte (à partir de la présence de l'aspartam).

En association avec les autres AINS.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : brûlures, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et cutanées.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6ème mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescentiels doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescentiels

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

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 DIPROSTONE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTONE, 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.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (voir « Autres médicaments et DIPROSTONE, suspension injectable en seringue pré-remplie »).

USAGE LOCAL

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

- infections,
- allergie à l'un des constituants,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours,
- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique.

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DIPROSTONE, suspension injectable en seringue pré-remplie.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Mises en garde

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

AVANT LE TRAITEMENT

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT

Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

28058060-250919/1 R

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie



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

- Gardez cette...



Distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH

avez votre médecin ou votre pharmacien.
ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
gnes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
et indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre
ut effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans

Injection injectable en seringue pré-remplie ET DANS

A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE,
implie ?

INFORMATIONS

sion injectable en seringue pré-remplie ET DANS