

# 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.



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0015091

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT 148301  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhakim  
 Date de naissance : 21.01.1952  
 Adresse : 26 rue Hou Youf Elmezougu  
 A.B - Casablanca  
 Tél. : 0689.98403 Total des frais engagés : 663,50 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 12.01.2023  
 Nom et prénom du malade : ELOUAR DIGNI Soumia Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Affection Rhumatologique  
 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) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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







Dr. SEKNAJI NAWAL

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations  
et de la colonne vertébrale.

Médecine manuelle-ostéopathie.

Echographie ostéoarticulaire.



د. سكتاجي نوال

إختصاصية في الروماتيزم.

أمراض العظام، المفاصل،

والعمود الفقري.

الطب اليدوي - الحركي

فحص المفاصل والجهاز الحركي بالصدى.

code INPE: 091170415

21/01/2023

EL OUARDIGHI SOUMIA

① • Diprostene  
1 boîte

② • D. ure 25.000 UI

2 ampoules / Semaine pendant 4 semaines  
à prendre le matin au milieu de  
petite jeûne puis 1 ampoule / 15 jours  
pendant 6 mois

③ • DOLTAM  
1 cp x 2 / jour après le repas.  
en cas de  
douleurs.

④ • DUPHALAC sup  
1 cp x 3 / jour après le repas

35, rue Zineb Ishak, Bd Ibn Tachfine

Lavillette - Casablanca

Tél: 05 22 62 62 86

e-mail: sekna jinawal@gmail.com

35, زينة زينب إسحاق، شارع ابن تاشفين

لافيليت - الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 62 62 86



**Dr. SEKNAJI NAWAL**

**Rhumatologue**

**Maladies des os, des articulations  
et de la colonne vertébrale.**

**Médecine manuelle-ostéopathie.**

**Echographie ostéoarticulaire.**



**د. سکناجي نوال**

**إختصاصية في الروماتيزم.**

**أمراض العظام، المفاصل،**

**والعمود الفقري.**

**الطب اليدوي - الحركي**

**فحص المفاصل والجهاز الحركي بالصدى.**

code INPE: 091170415

## Facture N°: 1630

Date : 21/01/2023

Bénéficiaire : El Ouardighi Soumia

EL OUARDIGHI SOUMIA

Tél: 0662368448

Email:

Adresse: la villette

Code	Description	Quantité	Prix	Sous-total
Pharmacie-Actes				
INF	Infiltration articulaire	1	250,00	250,00
			Total	250,00

Arrêté le présent document à la somme de :  
deux cent cinquante dirham(s)

**Dr. SEKNAJI NAWAL**  
Rhumatologue, Bd Ibn Tachfine  
35, Rue Zineb Ishak, Casablanca  
Tél: 05 22 62 62 86  
Code INPE: 091170415

35, rue Zineb Ishak, Bd Ibn Tachfine

Lavillette -Casablanca

Tél: 05 22 62 62 86

e-mail: seknajinawal@gmail.com

35, زينة زينب إسحاق, شارع ابن تاشفين

لافيليت-الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 62 62 86



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice  
Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :  
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque.
- L'hypercalcémie est plus importante.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent modifier la teneur en calcium dans le sang et/ou l'urine.
- La phénytoïne, le phénobarbital, la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent modifier la teneur en calcium dans le sang et/ou l'urine.

PPV: 56 30 DH  
LOT: 22B23D  
EXP: 02/2024



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :  
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson,
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque.
- hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent modifier la teneur en vitamine D.

PPV: 56 30 DH  
LOT: 22B23D  
EXP: 02/2024



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :  
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson,
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque.
- L'hypercalcémie est plus importante.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent modifier la teneur en vitamine D.

PPV: 56 30 DH  
LOT: 22B23D  
EXP: 02/2024



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice  
Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :  
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque.
- hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer la dégradation et réduire la teneur sanguine de la vitamine D.

PPV: 56 30 DH  
LOT: 22B23D  
EXP: 02/2024



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI ; solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI ; solution buvable en gouttes ; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Information supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :  
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (allitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson,
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque.
- hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sommifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent modifier la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans l'urine.

PPV: 56 30 DH  
LOT: 22B23D  
EXP: 02/2024



# DOLTRAM<sup>®</sup> 37,5 mg/325 mg

Tramadol/Paracétamol

Comprimé pelliculé, boîte de 20

## Vous lirez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Composition :

Les substances actives sont :	
Chlorhydrate de tramadol .....	37,50 mg
Paracétamol .....	325,00 mg

Pour un comprimé pelliculé :  
Noyau : cellulose en poudre, amidon prégelatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.  
Pelliculage : Opadry jaune, Cire de carnauba.

### Liste des excipients à effet notoire : sans objet

### Indications thérapeutiques :

**DOLTRAM<sup>®</sup>** est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

**DOLTRAM<sup>®</sup>** est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

**DOLTRAM<sup>®</sup>** est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

### Posologie :

#### Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.  
Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

#### Durée du traitement.

Prenez toujours **DOLTRAM<sup>®</sup>** en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Fréquence d'administration.

**DOLTRAM<sup>®</sup>** ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.  
Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.

Il est conseillé de prendre **DOLTRAM<sup>®</sup>** pour une durée la plus courte possible.

### Contre-indications :

Ne prenez jamais **DOLTRAM<sup>®</sup>**, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple : éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de **DOLTRAM<sup>®</sup>**,
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des Inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par **DOLTRAM<sup>®</sup>**,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

### Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, **DOLTRAM<sup>®</sup>**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,
- démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous vous déplacez (érupions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillements, membres, battements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, anémie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine,
- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, passage transitoire (syncopé), Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant le traitement par **DOLTRAM<sup>®</sup>**, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

Dans de rares cas, après traitement.

Dans de rares cas, les personnes peuvent avoir des difficultés à dormir. Quelques personnes ont également des démangeaisons, des picotements, des symptômes après l'arrêt de l'usage. Exceptionnellement, les bilans de laboratoire peuvent être anormaux, ce qui peut provoquer des symptômes. Utilisez **DOLTRAM<sup>®</sup>**, comprimé pelliculé, avec précaution, car il peut augmenter le risque de saignement.

### Mises en garde spéciales

#### Faites attention avec **DOLTRAM<sup>®</sup>**

- si vous prenez d'autres médicaments,
  - si vous avez des problèmes de foie ou de reins,
  - si vous avez des problèmes de circulation sanguine.
- Cela peut suggérer :
- si vous avez une maladie du foie ou des reins,
  - si vous êtes épileptique ou si vous avez eu des crises,
  - si vous êtes dépendant du médicament,
  - si vous prenez d'autres médicaments,
  - si vous allez prochainement à l'hôpital.

### Interactions :

Veillez à indiquer à votre médecin si l'un de ces médicaments est pris :

**Important :** Ce médicament contient du paracétamol ou du tramadol, afin de ne pas dépasser la dose maximale.

Il n'est pas recommandé de prendre :

- la carbamazépine,
- le buprénorphine, le naltrexone.

### Le risque d'effets indésirables

• des triptans ou des inhibiteurs de la coagulation.

confusion, agitation, fièvre, incontinence ou une diarrhée.

• des tranquillisants, des sédatifs, des hypnotiques, des médicaments pour le sommeil.

sentir faible. Si cela se produit, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.

• de la warfarine ou des médicaments pour le sang.

et il peut survenir des hémorragies.

l'efficacité de **DOLTRAM<sup>®</sup>**.

• métoclopramide, dompéridone,

cholestyramine,

• kétoconazole ou érythromycine.

**Interactions avec les aliments :**

**DOLTRAM<sup>®</sup>** peut provoquer des effets indésirables si vous prenez du vin rouge.

boire d'alcool pendant le traitement.

**Utilisation en cas de grossesse**

**Grossesse**

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

En raison de la présence de paracétamol, évitez d'en prendre si vous découvrez que vous êtes enceinte.

**Allaitement**

De faibles quantités de paracétamol et de tramadol sont présentes dans le lait maternel.

pendant l'allaitement.

**Les effets possibles du traitement :**

L'attention est attirée chez les personnes prenant ce médicament sur la prise de **DOLTRAM<sup>®</sup>**.

**Symptôme et conduite à tenir :**

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

d'atteindre l'hépatite due aux médicaments.

**Conduite à tenir :**

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez pris plus de 8 comprimés de **DOLTRAM<sup>®</sup>** par jour, consultez immédiatement votre médecin.



# Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie  
Bétaméthasone



**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 ?

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

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