

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.

Déclaration de Maladie

N° W21-784432

AS1840



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

0929

Société :

R API

Matricule

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

HOUMOU KHADIJA

Date de naissance :

1950

Adresse :

0662 98 69 42

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

25/01/2023

Nom et prénom du malade :

HOUMOU KHADIJA

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA + Dyslipidémie + infection urinaire + fausse dentrose

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

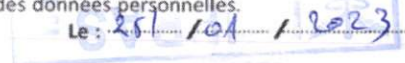
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 25/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :



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 Paiement des Actes
25/11/2023	9		200,00	INP : 092010576 Dr FAIK ESSA Ortodontie Boussouf CH / B Talha satam Tel: 05 22 89 41 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AN-NIA Assessment Ascale - Bni 18, 4A - Oule Casablanca - Tel: 0522 93 46 71	25/11/2023	1042,80

INPE: 092010576

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	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	INP :
				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

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433562
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
G		
B		

[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



Ordonnance

Casablanca, le 25/01/2023

Moumou Khasija

47°

1) Alginene 2 fogel

SV

1 gel x 3 après repas

59.50

2) Alperide 50

SY

94.80

3) New flexo warm up

9-9-1 x 1 mois

65

→ 5) Enforce single brand

1-0-0 at relay

$$3 \times \overline{224.0}$$

→ 6) Relaxum B6 3/21

2023-2024

37.0

7) September

13-13 A x A x sin

74.8

2
ACP

2-1 x 1 mois
x 2 après la 1^{re} opér. SAUDI ASMAA
Dr. F. T. B. S. 1^{re} opér. précoce
échus GH 1^{er} mm 32 R
512121 22 89 41 4

اقامة السرير GH1B، عماره 07 شقة رقم 1 الطابق السفلي، فرح السلام، الالفة-البيضاء-الهاتف : 05 22 89 41 42

Lot. AL YOUSR, GH 1B, Imm. 07 Appt. 1RDC, Farah Slam, Oulfa - Casablanca - Tel.: 05 22 89 41 42



Relaxium

Gélule
Voie orale

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin 260 mg
équivalent en Magnésium 150 mg

Vitamine B6 1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin 520 mg
équivalent en Magnésium 300 mg

Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin 650 mg
équivalent en Magnésium 375 mg

Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

AXANT

LOT : 120594
DU 01/07/2025
87000DH

Laboratoires Deva Pharmaceutique
J. OUAJDI Pharmacien Responsable

NOVARTIS

1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

5mg

EXP
LOT

1



611800103056 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

05 2025
BDNV4



Veuillez de prendre Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations 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.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

- **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 80 mg

- **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 160 mg

- **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate 13,87 mg
Valsartan 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

NOVARTIS

1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

5mg

EXP
LOT

1



611800103056 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

05 2025
BDNV4



Veuillez de prendre Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations 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.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

- **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 80 mg

- **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 160 mg

- **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate 13,87 mg
Valsartan 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

NOVARTIS

1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

5mg

EXP
LOT

1



611800103056 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

05 2025
BDNV4



Veuillez de prendre Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations 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.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

- **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 80 mg

- **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate 6,94 mg
Valsartan 160 mg

- **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate 13,87 mg
Valsartan 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

ALGXENE® 250mg, boîte de 30 gélules

D.C.I : Naproxène

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALGXENE® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALGXENE® ?
3. Comment prendre ALGXENE® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALGXENE® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ALGXENE® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-INFLAMATOIRE, ANTIRHUMATISME NON STÉROIDIEN. -code ATC : M01AE02
Ce médicament est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
o certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
o certaines arthroses sévères;
- En traitement de courte durée de :
o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
o douleurs aiguës d'arthrose,
o douleurs lombaires aiguës,
o douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme;
- Lors des règles douloureuses.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant à partir de 25 kg et capable d'avaler (soit environ à partir de 6 ans), dans certains rhumatismes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALGXENE® ?

- Ne prenez jamais ALGXENE® dans les cas suivants :

- Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- Antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de la gélule,
- Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Enfant de moins de 25 kg et ne sachant pas déglutir (soit environ de moins de 6 ans), en raison du caractère inadéquat du dosage unitaire.

- Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALGXENE® : Les médicaments tels que ALGXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

• Peuvent survenir des réactions allergiques :

- Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous planifiez une grossesse, demandez de prendre ce médicament. Grossesse

Au cours du premier trimestre semaines après le 1er jour de l'aménorhée, si nécessaire, à vous prendre De 2,5 à 5 mois de grossesse médicament ne sera utilisé qu'en brève. L'utilisation prolongée de Au-delà de 5 mois de grossesse (d'aménorrhée), vous ne devrez les effets sur votre enfant peuvent être un plan cardio-pulmonaire et réinfection. Si vous avez pris ce médicament 4 mois révolus, parlez à votre gynécologue adaptée vous soit proposée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait, convient d'éviter de l'utiliser pendant.

- Effets sur la capacité de conduire

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner somnolence et troubles de la vision.

- Informations importantes cancer

Sans objet.

LOT : 06222019

PER : 07/2027

PPU : 47,90 DH



3. COMMENT PRENDRE ALGXENE® ?

Posologie

Chez l'adulte : La posologie est fonction de la durée de l'administration.

Elle varie de 2 à 4 gélules à 250 mg, soit 500 mg à 1000 mg par jour.

Chez l'enfant : se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Mode d'administration

Voie orale.

Les gélules sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau.

Fréquence d'administration

Les gélules sont à prendre au cours d'un repas.

La posologie est à répartir en 1 ou 2 prises.

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

Durée du traitement

L'utilisation de cette voie d'administration doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale surajoutée aux risques par voie générale. DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Si vous avez pris plus de ALGXENE® que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MEDECIN.

- Si vous oubliez de prendre ALGXENE® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ALGXENE® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les médicaments tels que ALGXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• Peuvent survenir des réactions allergiques :

100,200 et 400 mg

Sécable

de 30

lipride

Veuillez lire attentivement 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Amisulpride (DCI)..... 50 mg

ou 100 mg
ou 200 mg
ou 400 mg

Excipients Q.S.P. 1 Comprimé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPSYCHOTIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est utilisé pour traiter les personnes souffrant de schizophrénie. La schizophrénie est une maladie mentale caractérisée par certains troubles psychiques et du comportement, comme par exemple des hallucinations ou de l'agitation.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Ce médicament est à utiliser par voie orale.

Avalez le(s) comprimé(s) avec un peu d'eau.

DUREE DE TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement et respectez scrupuleusement la durée de traitement convenue avec votre médecin.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais ALPERIDE®, comprimé sécables dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la substance active (l'Amisulpride) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée).

• Chez l'enfant de moins de 15 ans.

• Si vous allez.

• Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire.

• Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ce médicament n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, ALPERIDE®, comprimés sécables EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

La survenue

59,50

ALPERIDE® 50 mg

AMISULPRIDE

30 comprimés sécables



(trouble de

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Les effets indésirables suivants surviennent peu fréquemment (de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Mouvements involontaires de la langue et/ou du visage,
- Convulsions (contractions involontaires d'un ou plusieurs muscles),
- Hypoglycémie (quantité excessive de sucre dans le sang),
- Ralentissement du rythme cardiaque,
- Augmentation des enzymes du foie et principalement des transaminases,
- Réactions allergiques.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir malo on ne connaît pas leur fréquence. Si vous ressentez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin :

- Fièvre inexplicable associée à des troubles généraux et neurologiques,
- Syncopes graves (pertes de connaissance), troubles du rythme cardiaque pouvant entraîner le décès,
- Gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes. En effet, des caillots sanguins veineux, (particulièrement au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer.
- Brusque gonflement du visage et/ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer et mettre en danger le patient (angio-oedème), plaques rouges sur la peau qui démarquent (urticaire).
- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose (quantité basse de globules blancs dans le sang) (voir paragraphe « Mises en garde spéciales »),
- Syndrome de sevrage du nouveau-né (voir paragraphe « Grossesse »).

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec ALPERIDE®, comprimé sécable :

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Utilisez ce médicament avec précaution dans les cas suivants :
 - Chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démentie, en raison du risque de baisse de la tension artérielle et de somnolence ; en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être réduite par votre médecin,
 - Si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau,
 - Si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins,

(D)

New Care AG, CH-4452 Itingen, Switzerland
EU Office: Schloss Beuggen 3
79618 Rheinfelden/Germany

79618 Rheinfelden/Germany

newflex



Ulotka informacyjna

(PL)



LOT

01/26

ISOPHARM
NEWFLEX
WARM-UP
94.80 dhs

140

MFD

02/22

Was Produkt angewendet?

Anwendung vor allem vor sport-
srisiko. Für mehr Beweglichkeit im
In, wohltuenden ätherischen Pflan-
jisch getestet.

Wend, regt die Durchblutung an. Pflegend
und beruhigend vor erneuter Nutz-

WARM-UP GEL ŻEL ROZGRZEWAJĄCY

O działaniu rozluźniającym i relaksującym

Co to jest Newflex Żel rozgrzewający i jak się go stosuje?

Newflex Żel rozgrzewający jest przeznaczony do natychmiastowej i bezpośredniej aplikacji, szczególnie przed podjęciem jakiejkolwiek aktywności sportowej. Zmniejsza ryzyko urazów. Zwiększa i poprawia mobilność stawów przy wysiłku sportowym. Dzięki za- wartości wyciągów z roślin o specyficznych właściwościach, ma działanie relaksujące, odprężające i kojące. Nie zawiera parabenów (substancji konserwujących). Testowany dermatologicznie.

79618 Rheinfelden/Germany
und beruhigend vor erneuter Nutz-

ادا كان لديك اي اثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك او الصيدلي.

مرتبطة بزيادة خطر الاصابة بஹاشة العظام (تخلخل العظام)،
يؤ ossi بالر اقية الدقيقة لدien للغدة الدرقية.

7862160335

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

102006 118001

9

O

5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس، قرص

لا تتركه ابدا في متناول الأطفال.
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء المدة
تاریخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء المدة
تاریخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الا

من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

فعالية العلاج وعلامات التعصيب يمكنها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص
قابل للقطع
اشترىك مع أدوية أخرى

ادوية أخرى مع ليفوتيروكس
ابسخ الطبيب او طبيب الأسنان او الصيدلي إذا كنت تأخذ منز
قليل او قد تأخذ اي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوتيروكس.
من المستحسن ان تأخذ بعدا عن ليفوتيروكس، (أكثـر من 2 ساعـة
إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واصحة للتدبر
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام أو في النفايات
المترتبة. اسأل الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 mg et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.J : Ciprofloxacine

D.C.I : Ciprofloxacin

Veuillez lire attentivement l'intégralité

LOT: 033220-7
PER: 11/2025
PPV: 14.84 LHM

74,8°

- **Que contient cette notice :**
1. Qu'est-ce que **SEPCEN®** et dans quels cas ?
2. Quelles sont les informations à connaître à ce sujet ?
3. Comment prendre **SEPCEN®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **SEPCEN®** ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de **hantéries**.

Catéries.

chez l'adulte : SEPCENO® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
 - Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
 - Infections urinaires.
 - Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
 - Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
 - Infections de la peau et des tissus mous.
 - Infections des os et des articulations.
 - Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause. Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel peut être nécessaire en complément de **SEPCN®**.

chez l'enfant et l'adolescent.

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes cutanées.

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
 - Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
 - Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- **Ne prenez jamais SEPCEN® :**
 - Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans **SEPCEN®** (voir rubrique 6).
 - Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2 : Prise d'autres médicaments).

- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant **SEPCEN®**, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN®;

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
 - Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
 - Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que **SEPCEN®** ;
 - Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie ;
 - Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes ;
 - Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie ;
 - Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de " renflement " d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;
 - Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;
 - Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune inflammatoire), ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la

maladie de Behcet, l'hypothèse d'une maladie des articulations et des protubérances cérébrales a été avancée. Il existe un envahissement dans le système nerveux central si vous avez une lésion dans la moelle ou dans le cerveau dans la partie antérieure de la moelle ou dans la partie antérieure du cerveau. Il existe une lésion dans la partie antérieure de la moelle ou dans la partie antérieure du cerveau.

se de SE
nédiatemp
EMD. Mise

- Réaction allergique à la première dose, il existe une manifestation par les symptômes d'évanouissements, ou vous arrêtez de prendre **SEPCEN®**.
 - Effets indésirables graves d'antibactériens de type indésirables très rares (années), invalidants ou mortels, des muscles et les artères, sensations anormales, engourdissement ou un trouble de la vue, du goût, de l'intense et de troubles sensoriels. Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez votre médecin avant de continuer votre traitement en envoyant un message à **SEPCEN®**.
 - Une douleur et un gonflement des tendons peuvent survenir (années), si vous avez eu un traitement par des corticoïdes dans les premières 48 heures de l'application. Des premiers signes de douleur dans le poignet, du coude, du genou ou de la cheville et mettez le membre en évidence. Si la douleur est importante, il peut s'agir d'une rupture d'un tendon.
 - Si vous ressentez une douleur dans le dos qui peut être des migraines, immédiatement au service d'urgence avec des corticostéroïdes. Si vous ressentez une douleur dans le dos, ou si vous remarquez une nouvelle apparition de douleur dans le dos, vous devez en informer votre médecin.
 - Si vous souffrez d'épilepsie, d'accident vasculaire cérébral ou de maladie de Parkinson, si tel était votre antécédent, contactez votre médecin. Dans de rares cas, une sensation de brûlure, de douleur ou de picotement peut survenir, en particulier à la partie supérieure de la tête. Si tel est le cas, arrêtez de prendre **SEPCEN®** et contactez votre médecin. Des réactions psychiatriques, y compris l'effacement de la dépression peuvent survenir avec **SEPCEN®**. Si cela se présente, contactez votre médecin.
 - Les antibiotiques de type **SEPCEN®** peuvent provoquer une augmentation de sucre dans le sang au début de la thérapie et une augmentation de sucre dans le sang en cours de thérapie (hypoglycémie) dans les deux cas. Il est important à prendre en compte que l'augmentation de sucre dans le sang doit être temporaire. Vous pouvez souffrir d'effacement de la dépression plusieurs semaines après l'arrêt de ces diarrhées, ou si vous prenez immédiatement de prendre d'autres médicaments visant à réduire le sucre dans le sang. Si vous avez des troubles de vision immédiatement un ophtalmologiste.
 - Votre peau devient rouge et peut écouler de l'huile. Si vous utilisez dans les cas de rougeur, vous devrez subir un examen au laboratoire d'analyses pour déterminer la cause.
 - Si vous avez des problèmes de vision, **SEPCEN®** peut provoquer une perte d'appétit, ictere, (jaunissement de la peau et des yeux) et peut arrêter de prendre **SEPCEN®**.
 - **SEPCEN®** peut entraîner une réaction allergique à la première dose, il existe une manifestation par les symptômes d'évanouissements, ou vous arrêtez de prendre **SEPCEN®**.