

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-784432

151840

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

0929

Société :

RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

HOUMOU

KHADIJA

Date de naissance :

1950

Adresse :

Tél. :

0662 28 49 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 + Dyslipémie + infection urinaire + poussée d'arthrose

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) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>صيدانية السبيح</p> <p>PHARMACIEN NIA</p> <p>Assessment Assala - Imar 18, 4A - Oulfa</p> <p>seblanca - Tél 0522 92 46 33</p>	25/11/2023	1042,80
INPE: 092010578		

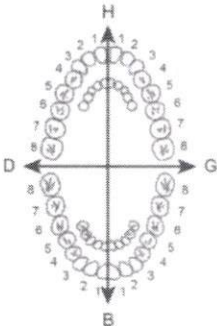
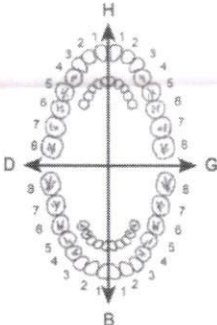
[illegible][illegible]

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> <p>D ————— G</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> <p>B</p> </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, le 25/01/2023

Moumou Khadija

47,90

1) Alginene 250gel



59,50

2) Alperide 50



1 gel x 3 après repas

94,80

3) Newflex wamp



2 - 0 - 1 x 1 mois

4) levothyron 50



1 AP x 2 x 10 jrs

6,80

→ 5) Enforce 5mg/16ms



1 - 0 - 0 art repas

3 x 224,00

→ 6) Relaxium B6 300



1 - 0 - 0 x 3 mois

87,00

7) Sepcen 500



0 - 0 - 1 x 1 mois

74,80

1 cp x 2 après repas

1042,80

PHARMACIE AN-NIA
Oulfa - Imm 18, 4A - Oulfa
Casablanca - Tél: 05 22 89 41 42

Dr. F. FAIK ESSAOUDI ASMAA
Omnipraticienne
Housr GH 1 B Imm 07 RDC
Farah slam
Tél: 05 22 89 41 42



Gélule
Voie orale

Relaxium

AXANT

LOT: 120594
DLUO: 07/2025
875 00DH

Laboratoires Deva Pharmaceutique
J.OUAJDI Pharmacien Responsable

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium150 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

Deva
Pharmaceutique

140-147 Zone Industrielle 73 69400 - Castelnau

IMPRIMEPEL 06/21

Code : AC2 - 00068

NOVART

1- Dénomination du

EXFORGE®



611800103056 9

EXFORGE ○

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

5mg

EXP
LOT

05 2025
BDNV4



3608

de prendre
Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à relire. En cas de 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.

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.

NOVART

1- Dénomination du

EXFORGE®



611800103056 9

EXFORGE ○

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

5mg

EXP
LOT

05 2025
BDNV4



3608

de prendre
Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à relire. En cas de 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.

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.

NOVART

1- Dénomination du

EXFORGE®



611800103056 9

EXFORGE ○

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 224,00 DH

5mg

EXP
LOT

05 2025
BDNV4



3608

de prendre
Gardez cette notice.

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à relire. En cas de 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.

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.

ALGIXENE® 250mg, boîte de 30 gélules D.C.I : Naproxène

naproxène

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

- Gardez cette notice, vous pourriez 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 **ALGIXENE®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **ALGIXENE®** ?
3. Comment prendre **ALGIXENE®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **ALGIXENE®** ?
6. Informations supplémentaires

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

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMAL NON STEROÏDIEN - 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 ALGIXENE® ?

- **Ne prenez jamais ALGIXENE® 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 inadapté du dosage unitaire.

• Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **ALGIXENE®** :
Les médicaments tels que **ALGIXENE®** 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.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou si vous planifiez une grossesse, demandez à votre médecin de prendre ce médicament.

Grossesse

Au cours du premier trimestre

soumises après le 1er jour de

aménorrhée, si nécessaire, à votre

De 2,5 à 5 mois de grossesse

médicament ne sera utilisé qu'à

brève. L'utilisation prolongée du

Au-delà de 5 mois de grossesse

d'aménorrhée, vous ne devez pas

effets sur votre enfant peuvent

un plan cardio-pulmonaire et rénal

Si vous avez pris ce médicament

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

somnolence et troubles de la vision.

• **Informations importantes concernant**

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALGIXENE® ?

Posologie

Chez l'adulte : La posologie est fonction

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.

Veillez 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 TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE

MÉDECIN.

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 TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE

MÉDECIN.

• **Si vous avez pris plus de ALGIXENE® que vous n'auriez dû :**

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET

CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.

• **Si vous oubliez de prendre ALGIXENE® :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée 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. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, **ALGIXENE®** peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les médicaments tels que **ALGIXENE®** pourraient augmenter le risque de crise

cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• **Peuvent survenir des réactions allergiques :**

LOT: 06222019
PER: 07/2027
PPU: 47,90 DH



100,200 et 400 mg

Sécable

de 30

pride

Veillez lire attentivement le contenu 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.

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 pharmacothérapeutique

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 :

Veillez 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 MEDICIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais ALPERIDIE®, comprimés 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 allaitez.

- 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 MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

La survenue

59,50

Les de

- Tri

saliv

Les e

pers

- Torti

des ye

- Somn

- Insomn

- Constip

- Frigidité

- Hyperprola

hormone provoqu

o Chez la femme

périodes normales

o Chez l'homme

(l'érection).

- Prise de poids,

- Tension artérielle basse (hypotension).

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),

• Hyperglycémie (quantité excessive de sucre dans le sang),

• Ralement du rythme cardiaque,

• Augmentation des enzymes du foie et principalement des transaminases,

• Réactions allergiques.

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

• Fièvre inexpliquée 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-œdème), plaques rouges sur la peau qui démangent (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 ALPERIDIE®, comprimés sécables :

• 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 démence, 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.

ALPERIDIE® 50 mg
AMISULPRIDE
30 comprimés sécables



(trouble de

D

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



01/26

LOT

140

MFD

02/22

ISOPHARM
NEWFLEX
WARM-UP
94.80 dhs



newflex.

Ulotka informacyjna

PL

WARM-UP GEL ŻEL ROZGRZEWAJĄCY

O działaniu rozluźniającym i relaksującym

Is Produkt angewendet?

Anwendung vor allem vor sport-
 risiko. Für mehr Beweglichkeit im
 en, wohltuenden ätherischen Pflan-
 zisch getestet.

end, regt die Durchblutung an. Pflegend

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

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

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي.

وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء

53C09012987



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

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م فيه
العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجوهرات أو في النفايات
المنزلية. اسأل الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يوصى بالمرقبة الدقيقة لديهن الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص
قابل للقطع

اشترائك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلع الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوثيروكس.

من المستحسن أن تأخذ بعيدا عن ليفوثيروكس (أكثر من 2 ساعة

