

# 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

M22- 0050739

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3687 Société : ASSA 749  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAKHLOUKI MUSTAPHA  
 Date de naissance : 23.1.1953  
 Adresse : 21 rue tahar Ben Ahmed Belvedere  
 CASABLANCA  
 Tél. : 06.61.87.55.60 Total des frais engagés : 742,80 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Docteur KHYA El Mehdi**  
**Médecin Généraliste**  
 Diplôme Faculté de Médecine Casablanca  
 Gsm 06 69 82 84 38  
 Date de consultation : 03.04.2023  
 Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI MUSTAPHA Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : 7a fonction Respiratoire, gastrite  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie ou 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 : MUPRAS

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03/04/2023	Consultation	1	542,80	Docteur KHYA El Mehdi Médecin Généraliste Diplômé Faculté de Médecine Casablanca Gsm 06 69 82 84 38

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Dispensaire

Date

Montant de la Facture

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





30,72.

- Maxiobol

40,000

- Polgam cp

37,00 rep 1/1

- Motril 100mg 11

40,00 rep 1/1

- Isolom cp

89,50 1cp 1/1

- Aproxol 500

79,50. 1ca 5/1 matin

- Fotopoli 500

1ca 5/1 soir

542,80

PHARMACIE AL MASSIRA  
51, Rue Rabouat - Ahmed  
Dr. Mme BENMULLA SA Ouarfae  
Tel : 05 22 24 80 54  
Fax : 05 22 24 85 44

Docteur KHYA El Mehdi  
Médecin Généraliste  
Diplôme Faculté de Médecine Casablanca  
Gsm 66 69 87 84 35  
INPE 0913 100 199

# Clartec®

Loratadine

## Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30  
- Boîte de 15  
- Boîte de 10
- Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml  
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

## Composition :

### Comprimé :

Loratadine (DCI) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Sirop :

Loratadine (DCI) ..... 0,1 g  
Excipients q.s.p ..... 100 ml

## Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

## Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

## Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament  
Enfants de moins de 2 ans

## Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

## Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

## Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :  
Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)  
Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique les sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoire

LOT = 6401  
UTAV : 01 - 25  
P.N. : 22 DH 00

# NORMOGASTRYL

COMPRIMES EFFERVESCENTS SECABLES

*Important : ces comprimés craignent l'humidité et la chaleur.*

*Reboucher le tube avec soin immédiatement après usage.*

*L'action de la cartouche déshydratante contenue dans le bouchon favorise la conservation des comprimés.*

## Composition :

Bicarbonate de sodium :	170 mg
Sulfate de sodium anhydre :	285 mg
Hydrogénophosphate de sodium anhydre :	195 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé effervescent.	



Schéma d'ouverture

## Indications :

Ce médicament est un anti-acide. Il diminue l'acidité de l'estomac. Ce médicament est préconisé dans les douleurs, brûlures, aigreurs de l'estomac ou de l'œsophage.

## Contre-Indications :

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

## Mise en garde :

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, il convient de consulter votre médecin. Si les douleurs sont associées à une fièvre, à des vomissements, il convient de consulter immédiatement votre médecin.

## Précautions d'emploi :

Les antiacides peuvent diminuer l'effet de nombreux autres médicaments. Il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Par précaution, il convient de ne pas prendre au même moment l'antiacide et un autre médicament. Cet autre médicament pourra être pris à distance de l'antiacide (par exemple : 2 heures avant).

Si vous suivez un régime limité en sodium (régime sans sel ou peu salé), tenir compte de l'apport en sodium (411 mg par comprimé).

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

## Autres effets possibles du médicament :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS; NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Des prises fréquentes peuvent entraîner un effet rebond (augmentation secondaire de la sécrétion acide de l'estomac).

A dose forte, survenue possible de diarrhée.

## Posologie et mode d'administration :

1 à 2 comprimés dans un verre d'eau après les repas ou au moment des douleurs selon l'ordonnance de votre médecin.

Il est habituellement inutile de dépasser 6 prises par jour, si celles-ci ne suffisent pas à vous calmer, consulter votre médecin.

## Condition de délivrance :

Ce médicament vous a été personnellement délivré dans une situation précise :

- Il peut ne pas être adapté à un autre cas.
- Ne pas le conseiller à une autre personne.

## Liste des excipients à effet notoire :

Sodium : 411 mg/ comprimé effervescent

## Durée de stabilité :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

## Précautions particulières de conservation :

Conserver le tube soigneusement fermé, à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

## Contenance :

20 comprimés effervescent.

NORMOGASTRYL

PPV 12DH00  
EXP 09/2026  
LOT 280515

Laboratoires LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca  
Fabriqué au Maroc sous licence des Laboratoires UPSA

F93016P041010

# Clartec®

Loratadine

## Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30  
- Boîte de 15  
- Boîte de 10
- Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml  
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

## Composition :

### Comprimé :

Loratadine (DCI) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Sirop :

Loratadine (DCI) ..... 0,1 g  
Excipients q.s.p ..... 100 ml

## Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

## Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

## Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament  
Enfants de moins de 2 ans

## Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

## Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire, passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement. Elles n'ont pas été démontrées chez

### Mode d'emploi :

- L'innocuité de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)  
Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoire **دري**

LOT : 2228

PER : 08-25

P.P.V : 22 DH 00

# smecta®

diosmectite

PER: 02 2020  
LOT: 7MA383

SMECTA 3G  
SACHETS B30  
P.P.V. : 52DH40

6 118000 011460





**Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.** Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.  
Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

### **QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

**Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :**

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

### **INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.**

#### **Contre-indications**

**Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :**

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

### **PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT**

#### **Précautions particulières**

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

#### **Mises en garde**

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").**

#### **Grossesse et allaitement**

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre



PPV14DH60  
PER 03/25  
LOT L1228  
S2

# Meteospasmy

Citrate d'alvérine

سترات الميرين 60 ملغ  
سمتكون 300 ملغ

**METEOSPASMYL® B 20 caps molles**

Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40, 40 DH

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



# Ballonyl®

Charbon activé

## Conseils d'utilisation

Prendre 2 gélules avec un grand verre d'eau  
3 fois par jour à distance des repas,  
en complément d'une alimentation variée  
équilibrée. Renouveler les prises en fonction  
des sensibilités individuelles.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.  
Complément alimentaire n'est pas médicament.  
Ne pas laisser à la portée des enfants.  
A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

LOT: 220271  
DLUD: 03/2025  
63, 30DH

# MOLGAM®

Acide tiaprofénique

## Composition :

### Molgam® 100 mg

Acide tiaprofénique ..... 100 mg  
Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

### Molgam® 200 mg

Acide tiaprofénique ..... 200 mg  
Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des propioniques, dérivé de l'acide aryl-carboxylique.

## Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :
  - des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
  - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée :
  - des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
  - des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
  - dysménorrhées après recherche étiologique,
  - traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

## Contre indications :

### Absolues :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.
- Ulcère gastro-duodénal en évolution.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère.
- Enfant de moins de 15 kg.
- Femme enceinte (4 derniers mois).

### Relatives :

- Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,
- anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,
- lithium, méthotrexate, 15 mg/semaine,
- (4 derniers mois) ou qui allaite.

... gie gastro-intestinale

... chronique, insuffisance he



Laboratoires Sothema Bouiskoura  
Maxidrol collyre, 5 ml  
AMM Maroc N°54/DMP/21/NCV  
PPV : 30,10 DHS

406994

LOT : 2526  
PER : 08-25  
P.P.V : 40 DH00





Solution buvable

# FITOPOLIS®

## FORMES ET PRESENTATIONS :

FITOPOLIS® Adultes Solution buvable - flacons 150 ml et 250 ml.

FITOPOLIS® Enfants Solution buvable - flacons 150 ml et 250 ml.

## COMPOSITION :

**FITOPOLIS® Adultes** : Eau, Fructose, Miel d'eucalyptus, Agent de charge (glycérine), Extrait de propolis, Extrait de feuilles de thym (*Thymus vulgaris*), Acide ascorbique (60 mg), Colorant (caramel), Acidifiant (acide citrique), Extrait sec de racine d'échinacée, Conservateurs (sorbate de potassium, benzoate de sodium) et arômes.

**FITOPOLIS® Enfants** : Eau, fructose, miel d'eucalyptus, agent de charge (glycérine), extrait de fleurs et feuilles de mauve (*Malva sylvestris*), extrait de propolis, acide ascorbique (Vitamine C : 90 mg/30 ml), arôme, extrait de racine d'échinacée (*Echinacea purpurea*), colorant (caramel), acidifiant (acide citrique), conservateurs (sorbate de potassium, benzoate de sodium).

## PROPRIETES ET UTILISATION :

FITOPOLIS® solution buvable est à base d'actifs naturels dont la propolis et l'échinacée, traditionnellement utilisés pour améliorer le confort respiratoire et stimuler l'immunité.

Les actifs de FITOPOLIS® agissent en synergie pour aider à désencombrer et à apaiser les voies respiratoires, à soulager l'irritation de la gorge et à renforcer les défenses naturelles de l'organisme.

## CONSEILS D'UTILISATION :

Le flacon est muni d'un gobelet doseur gradué.

**FITOPOLIS® Adultes** : 10 ml 2 à 3 fois par jour.

**FITOPOLIS® Enfants** : 5 à 10 ml 2 à 3 fois par jour.

## PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose d'un médicament.

- Ne pas donner à des jeunes enfants - Après

consultation médicale - Espagne.

Complément alimentaire par MEDIPRO Pharma.

Ministère de la Santé n° :

**ADULTES 150 ml et 250 ml** : DA 202014063

**ENFANTS 150 ml et 250 ml** : DA 201814064



Contenu net: 150 ml

Lot:

A consommer

de préférence avant le :

PPC : 79,50 DH

220121

01/2025

# Apixol®

## Spray gorge Adultes



### Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

#### Dispositif médical C E

**Apixol® spray gorge Adulte** est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CEE

**Apixol® spray gorge Adulte** est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène

**Apixol® spray gorge Adulte** est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le froid, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière,

**Apixol® spray gorge Adulte** soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

#### **Apixol® spray gorge Adulte :**

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.
- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

**COMPOSITION :** Eau déminéralisée, extrait glycérique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine), extrait sec d'aloë vera (*Aloe barbadensis*, maltodextrine), extrait de myrrhe (*Commiphora myrra*, maltodextrine), extrait sec d'acérola (*Malpighia glabra*, maltodextrine) titré à 25% de vitamine C, huile essentielle de sauge (*Salvia officinalis*), conservateur : sorbate de potassium, huile essentielle de menthe poivrée (*Mentha piperita*), huile essentielle de thym (*Thymus vulgaris*), acidifiant : acide citrique, polyvinylpyrrolidone, gomme xanthane, sucralose.

#### **CONSEILS D'UTILISATION :**

Réservé à l'adulte.

Introduire l'embout pulvérisateur dans la gorge. Administrer 2 à 3 pulvérisations. Répéter l'opération 3 à 4 fois durant la journée si nécessaire.

#### **PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

- Ne pas utiliser chez les personnes présentant une hypersensibilité ou une allergie aux produits de la ruche ou à tout autre composant du produit
- Bouteille en verre avec spray pulvérisateur
- Avant l'utilisation vérifier que l'embout soit bien inséré sur le flacon
- Conserver dans un endroit frais, sec et à l'abri de la lumière
- Tenir hors de la portée des enfants
- Le date de péremption se réfère au produit intact et correctement conservé
- Voir lot et date de péremption sur l'emballage

**EFFETS SECONDAIRES :** Apixol® spray gorge Adulte est normalement bien toléré. Aucun effet secondaire n'est à prévoir.


**Apixol® spray gorge Adulte** contient des substances dont la sécurité est prouvée et qui en permettent l'usage prolongé.

Conditionnement : flacon en verre de 30 ml avec embout pulvérisateur.

Expiration : voir la date d'expiration reportée sur la boîte. Ne pas utiliser après la date d'expiration.

Date de la dernière révision : Avril 2018

**REF** 9294NA

 Pharmalife Research srl, via Casa Paradiso 2/A 23846 Garbagnate Monastero (LC) - Italy  
Importé et distribué au Maroc par : Medipro Pharma 100, rue Annakhai 20370- Casablanca  
Autorisation du Ministère de la santé n° : 16099/2017/DMP.



8 032578 479676

**LOT** 220597

 2025/07

PPC : 89,50 DH



NOTICE : INFORMATION DES UTILISATEURS

**Mobic®**

Méloxicam

**15 mg/1,5 ml**

solution injectable



**Boehringer  
Ingelheim**

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Anti-inflammatoire non stéroïdien ; Oxicam, code ATC : M01AC06.

MOBIC contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

**MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable est utilisé dans le traitement :**

- de la polyarthrite rhumatoïde
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

Quand la prise de comprimés ou de suppositoires n'est pas possible.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?**

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par MOBIC dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre estomac ou de vos intestins (donnant des douleurs abdominales).

Des éruptions cutanées me (syndrome de Stevens-Johnson) lors de l'utilisation de MOBIC des taches rougeâtres en forme de cloques au sein de la bouche, la gorge, le nez (yeux rouges et gonflés). Ce syndrome peut évoluer vers la formation de la peau.

Le risque de survenue de réactions graves des premiers symptômes du syndrome de Stevens-Johnson.



6 118001 040131

**MOBIC 15mg / 1,5ml**

(Méloxicam)

Boîte de 3 ampoules injectables

BOTTU S.A.

PPV : 37 DH 00



**ISOLONE® 5 mg comprimés effervescents. Boîte de 30**  
**ISOLONE® 20 mg comprimés effervescents. Boîte de 20**

**Prednisolone**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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.

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE, comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
3. COMMENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ISOLONE, comprimés effervescents ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

**1. QU'EST-CE QUE ISOLONE comprimés effervescents ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : H02AB06  
COCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (Hormones non sexuelles)  
Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Il est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

A fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

**ISOLONE 20 mg comprimés effervescents est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.**

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?**

Ne prenez jamais ISOLONE comprimés effervescents :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ISOLONE comprimés effervescents, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

**Avertissements et précautions**

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Chez les nourrissons prématurés traités par ce médicament, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

**Isolone 20 mg**

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

**Avant le traitement, prévenez votre médecin :**

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du système digestif.
- Si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang).
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité accrue).
- Si vous souffrez de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
- Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses élevées de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une grave maladie appelée crise rénale sclérodémique. Les signes de la sclérodémie sont, entre autres, une augmentation de la pression artérielle et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre fonction rénale.
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

**Pendant et après le traitement :**

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs dans les muscles, des douleurs articulaires, des douleurs dans les tendons (reconnaissables par des douleurs lors de la marche).
- En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte de la main de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons. Ce médicament peut également entraîner la survenue de la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) qui met votre vie en danger.
- Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.
- Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

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

**Autres médicaments et ISOLONE comprimés effervescents**

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

Vous devez éviter de prendre ce médicament :

- si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures ou égales à 1 g par prise et/ou 3 g par jour,
- ou si vous devez être vacciné.
- Certains médicaments peuvent augmenter les effets de ISOLONE comprimés effervescents et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).

**Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que si vous le devez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, informez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de continuer le traitement.

**Allaitement**

Ce médicament passe dans le lait maternel. Évitez d'allaiter pendant le traitement.

**Sportifs**

La substance active de ce médicament est interdite pour les sportifs professionnels.

**ISOLONE comprimés effervescents**

ISOLONE 5 mg comprimés effervescents de sodium par comprimé et ISOLONE 20 mg comprimés effervescents de sodium par comprimé contiennent approximativement 51 mg d'isoprène.