

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

- Reclamation : 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- 0056775

156583

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7952 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite
Nom & Prénom : AFKIR Mohamed
Date de naissance : 01/01/1951
Adresse : Rue FN-21 Sidi EL Khadi
Hay Hassani Casablanca
Tél. : 0660881150 Total des frais engagés : 1252,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Nouzha TROMBAI
Professeur de Pneumophysiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelmoumen 1er étage n°
Casablanca - Tél. : 05 22 20 45 45

Date de consultation : 6/4/2023
Nom et prénom du malade : M. Ait Kadda Zaïme Age : 1964
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : crise d'asthme + suppurat bronchique
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 06/04/2023


Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
6/4/2023	3		3500 DA	Dr. Nouzha TROMBETTI Professeur de Pneumophthysiologie et Allergologie 04, Bd. Abdelmoumen 1er étage n°4 Casablanca / Tel: 05 22 25 25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
	05/04/2023	902,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

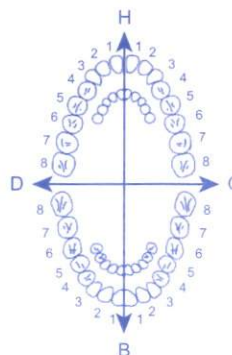
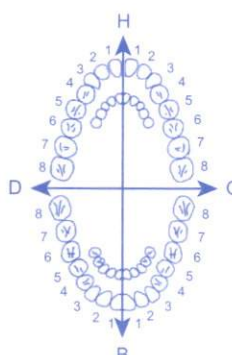
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 <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-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] 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

Docteur Nouzha TROMBATI

Professeur Universitaire de
Pneumo-Phthisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose
Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique
Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرفباطي

أستاذة جامعية إختصاصية

في أمراض الصدر و الجهاز التنفسي
داء السل - أمراض الربو و الحساسية
الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية
التنظير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le 05/04/2023 في الدار البيضاء, في

M^{me} Ait Kadda Zaina

60001) Orapred cp 15mg dispersible
3cp/j au milieu du Ftr x 7j

30002) Oedex gel 40mg
1gel/j A jeun x 7j

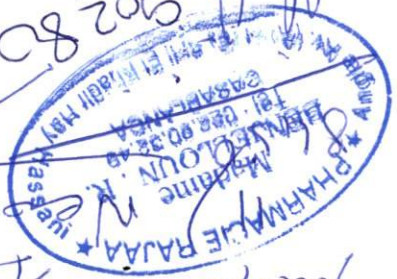
88003) Curtec 15cp
1cp/j le soir x 1mois

102104) Tabunex spray nasal
2 pulv /nausee/j

5) Avaquin cp 500
1cp/j x 7j

6) ventoline spray
2 bouffés x 4/j x 7j

Dr. Mounira TROMBAY
 Professeur de Pneumopathologie
 et Allergologie
 104, Bd. Abdelmoumen 1er étage
 Casablanca - Tél: 05.22.25.25.3

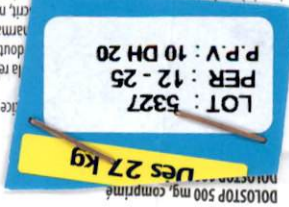


1520 / theophylline mg/24h
 1mg/24h! le soir au coucher x 3
 8) Dextropropofol 500
 9) Foradil 200 x 2
 10) Nifedipine 100 x 2
 11) 200 x 2
 12) 200 x 2
 13) 200 x 2
 14) 200 x 2
 15) 200 x 2



Dolostop®

Paracétamol



COMPOSITION
DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

PRESENTATION
DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

Substance active : Paracétamol
DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

Excipients
DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contribuant leur apport alimentaire en sodium.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS
Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL
Sans objet

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES
Sans objet

GRAVESSE ET ALLAITEMENT
Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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

SPORTIFS
Sans objet

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES
Sans objet

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE
- DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans objet
- DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

POSOLOGIE, MODE D'ET/OU VOIES) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Malnutrition chronique

• Déshydratation

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :
Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :
Laissez dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Fréquence d'administration
Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et au moins 4 heures.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

DUREE DU TRAITEMENT
La durée du traitement est limitée:

• 5 jours en cas de douleurs

• 3 jours en cas de fièvre Si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

SURDOSAGE.
En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.
ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.
prédnisolone

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 toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou

à votre pharmacien.

Ce médicament ne

donnez jamais à

symptômes identi

Si l'un des effets

remarquez un effet

notice, parlez-en à

Ne le

as de

vous

cette

icien.

2. COMPOSITION

prédnisolone (DCI)

(sous forme de mé

Excipients : Lactos

Citrate monosodiqu

sodique, Arôme oran

Liste des excipients

Lactose monohydraté

3. CLASSE PHARMA

GLUCOCORTICOIDE

(H: Hormones systémiq

4. INDICATIONS

Ce médicament est un cortico

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

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou

aux traitements de courte durée nécessitant des doses

moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en

fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de

ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre

médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en

une prise le matin, au cours du repas. Respecter la

prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

60/00



نيوڤيماڭ[®] بُلُوس



كبسولة
عبر الفم

الشكل و التقديم :

كبسولة، علبة 30 كبسولة.

الخصائص :

يحتوي نيوڤيماڭ[®] بُلُوس على 3 عناصر متكاملة : المغنيزيوم البحري والڤيتامين B6 اللذان يساعدان على الحد من التوتر العصبي والعضلي، ومستخلص ميليسا ذو خصائص مهدئة ومضادة للتوتر.

يساعد نيوڤيماڭ[®] بُلُوس على الحد بشكل فعال من حالات التوتر والقلق.

نصائح الإستعمال :

كبسولة واحدة (1) مرتين (2) في اليوم، أو إتباع نصائح أخصائي في الصحة.

إحتياطات الإستعمال :

- احترام الكمية المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال.
- يحفظ بعيدا عن الحرارة والرطوبة.
- مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع من طرف مختبرات بيوأكسبرت فاس - المغرب.
موزع من طرف مديبرو فارما - الدار البيضاء.

رخصة وزارة الصحة رقم : DA 20181412011DMP/20UCA/MAv3



Gélules
Voie orale

NEOVIMAG®

FORME ET PRESENTATION

Gélules, boîte de 30.

COMPOSITION (par gélule)

Magnésium marin (300 mg)
de magnésium, amidon de...

PROPRIETES :

NEOVIMAG® PLUS est à base de 3 actifs synergiques : le Magnésium marin, la Vitamine B6 qui contribuent à réduire la fatigue nerveuse et la tension musculaire ainsi que la Mélisse aux propriétés apaisantes et anti-stress. **NEOVIMAG® PLUS** permet de lutter efficacement contre le stress et l'anxiété.

CONSEILS D'UTILISATION :

1 gélule 2 fois par jour, ou suivre les recommandations d'un professionnel de la santé.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par BIOXPART, Fès - Maroc

Distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma - Casablanca.

Autorisation du ministère de la santé N° : DA 20181412011DMP/20UCA/MAv3

NEOVIMAG® PLUS

Lot :
À consommer de
préférence avant le :
PPC : 84,50 DH

93.141.227-B MA



6 118001 030262



MIFLASONE® 400 µg

Poudre pour
inhalation en gélule

PPV: 140.00 DH

93.182.673-A

 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

MIFLASONE®

400 microgrammes

Poudre pour inhalation en gélule

Dipropionate de béclométhasone

Boîte de 60 gélules

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à aucun autre, même en cas de symptômes identiques, cela peut être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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.

1143919-A21-MA



Foradil® 12 µg
Fumarate de formotérol
NOVARTIS

 NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UT

Dénomination du médicament :

Foradil® 12µg

Poudre pour inhalation en gélules. Boîte de 30

DCI : Fumarate de Formotérol dihydraté



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

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Grossesse et Allaitement

L'utilisation de Foradil devrait être évitée pendant la grossesse. Les femmes enceintes ou qui souhaitent le devenir doivent en informer leur médecin.

Les mères qui allaitent leur enfant ne doivent pas utiliser Foradil.

Excipient à effet notoire :

Contre-indication de lactose : Si vous souffrez d'une intolérance au lactose, parlez-en à votre médecin avant de

THÉOPHYLLINE BRUNEAU

SUPPOSITOIRES

Indications

Prévention et traitement
hépatiques, coliques né
entre les cures de digit

Actions indésirables

Nervosité, insomnie, tach

LOT F361 PER 04/27
PPV 15.20 DH

Laboratoires Bruneau

Précautions particulières d'emploi

Le suppositoire enfant est en principe réservé aux enfants
à partir de 7 ans. De 30 mois à 7 ans se conformer à la
dose prescrite par le médecin traitant.

Chez l'enfant, hyperexcitabilité, logorrhée, confusion,
vomissements, tachycardie, indiquent un début
d'intoxication par la théophylline. Il faut immédiatement
arrêter la thérapeutique et appeler le médecin traitant.
Les posologies doivent être diminuées en cas
d'insuffisance cardiaque, hépatique, rénale ; de fièvre ;
d'arrêt du tabac ; de prises de troléandomycine,
d'érythromycine.

Présentations - Posologie

- Suppositoires adultes :
boîte de 12 suppositoires dosés à 0,35 g
- ne pas administrer aux enfants
- 1 à 2 suppositoires par jour.



Laboratoires Bruneau
Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca



352110-03

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgramme

suspension pour inhalation en flacon

SALBUTAMOL

Lot

5 X 7 F - A

EXP

05 2024

PPV

45,30 DH

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgramme

suspension pour inhalation en flacon

SALBUTAMOL

Lot

5 X 7 F - A

EXP

05 2024

PPV

45,30 DH

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon

AVAQUIN® 500 mg **Comprimé pelliculé sécable** **Boîtes de 7** **Lévofoxacin**

• 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 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 MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative
 Lévofoxacin (DCI) 500 mg
 Excipients Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Sans Objet

Classe pharmacothérapeutique

La Lévofoxacin appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La Lévofoxacin est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

AVAQUIN® comprimé peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, **AVAQUIN®** comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Protégez votre peau de la lumière solaire
 Évitez la lumière solaire directe pendant que vous prenez ce médicament et pendant les 2 jours qui suivent l'arrêt du médicament. Ceci car votre peau va devenir bien plus sensible au soleil et peut vous donner des sensations de brûlure, de picotements ou former des cloques sévères si vous ne prenez pas les précautions suivantes :
 • Ne sortez pas sans vous protéger avec un chapeau et des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.
 • Évitez les bains de soleil.

Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de sels de fer, des comprimés de la didanosine ou du sucralose
 • Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'**AVAQUIN®**. Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après **AVAQUIN®** comprimé.

Adultes et personnes âgées

- Infections des sinus : Un comprimé d'**AVAQUIN®** 500 mg, une fois par jour.
- Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires à long terme : Un comprimé d'**AVAQUIN®** 500 mg, une fois par jour.
- Infections des voies urinaires, y compris au niveau des reins ou de la vessie : Un comprimé d'**AVAQUIN®** 500 mg, une ou deux fois par jour.
- Infections de la prostate : Un comprimé d'**AVAQUIN®** 500 mg, une fois par jour.
- Infections de la peau et des tissus sous-cutanés, y compris les muscles : Un comprimé d'**AVAQUIN®** 500 mg, une ou deux fois par jour.

Adultes et personnes âgées présentant un problème rénal

Votre médecin peut devoir vous prescrire une dose plus faible.

Adolescents

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

- Avez les comprimés entiers avec de l'eau.
- Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas.
- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'**AVAQUIN®** que vous devez prendre.
- La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.

DURÉE DE TRAITEMENT :

- La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne modifiez pas la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

NE PAS S'ASSURER PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRÉSCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

• Vous êtes allergique à la Lévofoxacin, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacin, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à

l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

• Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.

• Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

• Vous êtes

Tabunex® Suspension pour pulvérisation nasale DCI: Furoate de Mométasone Anhydre

N° Lot: 2UW823
Fab.: 08/2022
Per.: 08/2025
PPV: 102,10 Dhs

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



1. Qu'est-ce que **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
3. Comment utiliser **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver **Tabunex**, suspension pour pulvérisation nasale?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TABUNEX, SUSPENSION POUR PULVERISATION NASALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmacothérapeutique:
CORTICOÏDE A USAGE LOCAL.

Indications thérapeutiques:

Tabunex est indiqué chez les adultes et les enfants à partir de 3 ans en traitement symptomatique de la rhinite allergique saisonnière ou de la rhinite pérenne.

Tabunex est indiqué dans le traitement de la polyposse nasale chez les adultes à partir de 18 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TABUNEX, SUSPENSION POUR PULVERISATION NASALE?

Contre-indications:

N'utilisez jamais Tabunex:

- si vous êtes allergique (hypersensible) au furoate de mométasone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une infection nasale non traitée. L'utilisation de **Tabunex** au cours d'une infection non traitée dans votre nez, telle que l'herpès, peut aggraver cette infection. Vous devez attendre la guérison de l'infection avant de commencer à utiliser le pulvérisateur nasal.
- si vous avez récemment subi une intervention chirurgicale

Polypes nasaux:

Utilisation chez les adultes à partir de 18 ans

La dose usuelle initiale est de deux pulvérisations dans chaque narine une fois par jour.

- Si les symptômes ne sont pas contrôlés après 5 à 6 semaines, la dose peut être augmentée à deux pulvérisations dans chaque narine deux fois par jour. Lorsque vos symptômes sont contrôlés, votre médecin peut vous recommander de réduire la dose.
- Si les symptômes ne sont pas contrôlés après 5 à 6 semaines d'administration deux fois par jour, vous devez consulter votre médecin.

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

Mode d'administration:

Voie nasale.

- Agiter légèrement le flacon avant emploi.

- Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

Si vous avez utilisé plus de Tabunex que vous n'auriez dû:
Informez votre médecin si, par erreur, vous avez pris plus de **Tabunex** que vous n'auriez dû.

Si vous utilisez des corticostéroïdes sur une longue période ou en grande quantité, cela peut, dans certains cas rares, déséquilibrer votre système hormonal. Chez les enfants, cela peut affecter leur croissance et leur développement.

Si vous oubliez d'utiliser Tabunex:

Si vous oubliez d'utiliser votre pulvérisateur nasal au bon moment, utilisez-le dès que vous y pensez, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser Tabunex:

Chez certains patients, **Tabunex** peut commencer à soulager les symptômes 12 heures après la prise de la première dose. Néanmoins, tous les bénéfices du traitement peuvent ne pas

Curtec®

Cétirizine

10 mg

COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate
Excipients

PFV:88DH00

PER:11/25

LOT:L3217



FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

1. Identification du médicament:

Forme pharmaco-thérapeutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gazeux, ou dus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans le cas de la constipation de l'acide.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez le verre avec un demi-verre d'eau contenant le médicament, ne pas.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20

- si vous êtes allergique à composants contenus dans OE
- si vous êtes allergique à un ai (par exemple pantoprazol

oméprazole).

• Si vous prenez un médica

pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et de la partie gé. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

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

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

LOT 220194
EXP 09/2024
PPV 30.00DH

gastro-résistante, en particulier si vous prenez le médicament pendant un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la colonne vertébrale ou de poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous avez une ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui augmentent le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme mais cela-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/somaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K, une surveillance de votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostrazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Ertogrel (utilisé dans le traitement de la maladie coronarienne).