

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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

N° W21-797905

payé

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9622 Société : RAH

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : Satti ABDERRAHMAN

Date de naissance : 1959

Adresse : AV 09 AVRIL RUE SANABIL ZKTOU
NR 05 TETOUAN

Tél. : 0688563133 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Nada EL MOUSSAOUI
DERMATOLOGUE
Av. des F.A.R. Résidence Opéra,
Bloc A3 Bureau B3 - Tetouan
Tél: 05 39 72 05 35
ICE 001862611000026

Date de consultation : 25/4/23

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Chute de cheveux

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 : TETOUAN

Le : 3/5/2023

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W21-797905

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 9622

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
25/4/23	Cs		G	INP : 161187123
29/4/23	G		G	Dr. Nada EL MOHAMED DERMATOLOGUE, Tétouan N° des F.A.R. Résidence 000000 Bloc A, Bureau B-3 Tel: 05 39 72 05 35 01862611000026

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fourbisseur	Date	Montant de la Facture
25/04/23	237,80	
29/04/23	171,10	

[illegible][illegible]

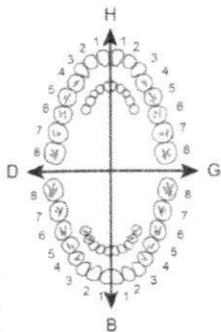
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

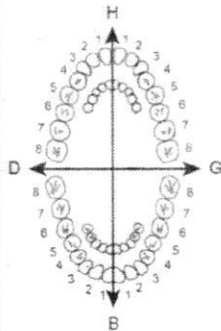
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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 canalaires, 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	COEFFICIENT DES TRAVAUX												
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>H</th> <th>G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>	H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	D	B	00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	G												
	25533412	21433552												
	00000000	00000000												
	D	B												
	00000000	00000000												
	35533411	11433553												
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>	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:



Prélèvement du : 27/04/2023 à 08:10

Résultats édités le: 27/04/2023



MLLE SATTI BOUCHRA

Dossier N° 23D248

Prescripteur: Docteur NADA EL MOUSSAOUI

Page: 1/2

MARQUEURS D'ANEMIE

FERRITINE SERIQUE.....: 14,42 ng/ml

Interprétation

Homme adulte: 30 - 400 ng/ml

femme adulte avant ménopause: 10 - 150 ng/ml

femme adulte après ménopause: 20 - 200 ng/ml

nouveau-né: 50 - 400 ng/ml

Nourisson < 1 mois: 90 - 600 ng/ml

Nourisson 1-2 mois: 140 - 400 ng/ml

Nourisson 2 - 6 mois: 40 - 220 ng/ml

Nourisson > 6 mois et enfant jusqu'à 15 ans: 15 - 80 ng/ml

HORMONES SANG

TSH ultrasensible

Valeurs de référence

Technique: Electrochemiluminescence immunoassay (ECLIA) Roche

Résultat: 1,90 µUI/ml

Valeurs usuelles:

Adultes:

Euthyroidie: 0,25 - 5,0 µUI/ml.

Hyperthyroidie: < 0,25 µUI/ml.

Hypothyroidie: > 5,0 µUI/ml.

N-Nés, Nourissons, Enfants, Adolescent:

Age	Filles (µUI/ml)	Garçons (µUI/ml)
01 à 30 jours	0,72 à 13,1	0,52 à 16,0
01 mois à 06 ans	0,46 à 8,1	0,55 à 7,1
06 ans à 18 ans	0,36 à 5,8	0,37 à 6,0

المختبر المركزي تطوان
LABORATOIRE CENTRAL TETOUAN
ANALYSES MEDICALES
Dr. Rachid ISMAILI
Médecin Biologiste
Av. des FAR, Immeuble 2 N°8
Tél/Fax: 05 39 71 66 62 - Urgences: 06 53 75 50 83

Prélèvement à domicile sur rendez-vous Tél: 0539 72 06 50 - 0653 75 50 83 RDV PCR: 0658 84 20 83



Prélèvement du : 27/04/2023 à 08:10

Résultats édités le: 27/04/2023



Prescripteur: Docteur NADA EL MOUSSAOUI

MLLE SATTI BOUCHRA

Dossier N° 23D248

Page: 2/2

VITAMINES

VITAMINES D : D2 + D3

Technique: Electrochemiluminescence immunoassay (ECLIA) Roche

Résultat: **16,36 ng/ml** (*) , 30,00 à 70,00

Interprétation

Valeurs recommandées: 30 - 70

Insuffisance en vitamine D: 10 - 30

Carence en vitamine D: < 10

Possible intoxication: > 150

Total de pages: 2



Prélèvement à domicile sur rendez-vous Tél: 0539 72 06 50 - 0653 75 50 83 RDV PCR: 0658 84 20 83



TETOUAN le: 27/04/2023

FACTURE N° 39529/2023

Médecin

Docteur NADA EL MOUSSAOUI

Nom du patient

MLLE SATTI BOUCHRA

Examens

- TSH- FERRI- VITD3

Cotation

B 845

Montant

930,00 DH

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de: NEUF CENT TRENTE DIRHAMS

المختبر المركزي تطوان
LABORATOIRE CENTRAL TETOUAN
ANALYSES MEDICALES
Dr. Rachid ISMAILI
Médecin Biologiste
Av. des FAR Imm. Essaka 2 N°8
Tél/Fax: 05 39 71 66 62 Urgences: 06 53 75 50 83

Docteur Nada EL MOUSSAOUI

DERMATOLOGUE

Lauréate de Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Ancienne Interne du CHU IBN SINA - Rabat

Diplômée en Dermatologie Esthétique et Lasers Dermatologiques de Paris - France

- * Maladies et Chirurgie de la Peau, Ongles et Cheveux
- * Dermatologie Pédiatrique
- * Maladies Sexuellement Transmissibles
- * Médecine Esthétique & Lasers



الدكتورة ندى المساوي

إختصاصية في طب الجلد، الأمراض التناسلية وطب التجميل

خريجة كلية طب الجلد والأمراض التناسلية بالرباط - المغرب
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن سينا - الرباط
دبلوم طب التجميل والعلاج بالليزر بباريس - فرنسا

- * أمراض وجراحة الجلد، الشعر والأظافر
- * حساسية الجلد والأمراض الجلدية للأطفال
- * الأمراض التناسلية
- * طب التجميل والعلاج بالليزر

Tétouan Le 25/04/2023 تطوان في

SATTI BOUCHRA

1. ILCAPIL KR shamp: pour laver les cheveux 2 fois/ semaine
2. KETODERM SACHETS: à mettre sur cuir chevelu mouillé pendant 15 min puis laver; 2 fois/sem * 1 mois puis 1 fois/ sem * 1 mois puis au besoin
3. SKINOSALIC lotion: 1 application/ soir * 1 semaine puis 1 soir/ 2 * 1 semaine sur le cuir chevelu

4 - OTEZIA lotion anti chute :

10 pulvérisations/j
x 3 mois .

SUNSIMED

Ecran :

Chaque 2h si exposition solaire

Dr. Nada EL MOUSSAOUI
DERMATOLOGUE
Av. des F.A.R. Résidence Opéra,
Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan
Tél: 05 39 72 05 35

شارع الجيش الملكي إقناة أوبرا، بلوك A3 مكتب B3 تطوان

Av. des F.A.R. Résidence Opéra, Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan

Tél: 05 39 72 05 35 WhatsApp: 06 11 59 89 68 / E-mail: cabinet.drelmoussaoui@gmail.com

I.C.E: 001862611000026 T.P.: 51406217 N.I.S: 20721865

Docteur Nada EL MOUSSAOUI

DERMATOLOGUE

Lauréate de Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Ancienne Interne du CHU IBN SINA - Rabat

Diplômée en Dermatologie Esthétique et Lasers Dermatologiques de Paris - France

- * Maladies et Chirurgie de la Peau, Ongles et Cheveux
- * Dermatologie Pédiatrique
- * Maladies Sexuellement Transmissibles
- * Médecine Esthétique & Lasers



الدكتورة ندى المساوي

إختصاصية في طب الجلد، الأمراض التناسلية وطب التجميل

خريجة كلية طب الجلد والأمراض التناسلية بالرباط - المغرب
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن سينا - الرباط
دبلوم طب التجميل والعلاج بالليزر بباريس - فرنسا

- * أمراض وجراحة الجلد، الشعر والأظافر
- * حساسية الجلد والأمراض الجلدية للأطفال
- * الأمراض التناسلية
- * طب التجميل والعلاج بالليزر

Tétouan Le 25/04/2023 تطوان في

SATTI BOUCHRA

Faire SVP:

- Ferritine
- TSH us
- Vit D2/D3

Dr. Nada EL MOUSSAOUI
DERMATOLOGUE
Av. des F.A.R. Résidence Opéra,
Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan
Tél: 05 39 72 05 35
ICE 001862611000026

المختبر المركزي تطوان
LABORATOIRE CENTRAL TETOUAN
ANALYSES MEDICALES
Dr. Rachid ISMAILI
Médecin Biologiste
Av. des Far Imm Essaka 2 N°8
Tél: 05 39 71 66 62 Urgences: 06 53 75 50 83

شارع الجيش الملكي إقامة أوبرا، بلوك A3 مكتب B3 تطوان

Av. des F.A.R. Résidence Opéra, Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan

Tél: 05 39 72 05 35 WhatsApp: 06 11 59 89 68 / E-mail: cabinet.dreilmoussaoui@gmail.com

I.C.E: 001862611000026 T.P.: 51406217 N.I.S: 20721865

Après 3 mois de
traitement.

Docteur Nada EL MOUSSAOUI

DERMATOLOGUE

Lauréate de Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Ancienne Interne du CHU IBN SINA - Rabat

Diplômée en Dermatologie Esthétique et Lasers Dermatologiques de Paris - France

- * Maladies et Chirurgie de la Peau, Ongles et Cheveux
- * Dermatologie Pédiatrique
- * Maladies Sexuellement Transmissibles
- * Médecine Esthétique & Lasers



الدكتورة ندى المساوي

إختصاصية في طب الجلد، الأمراض التناسلية وطب التجميل

خريجة كلية طب الجلد والأمراض التناسلية بالرباط - المغرب

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن سينا - الرباط

دبلوم طب التجميل والعلاج بالليزر بباريس - فرنسا

* أمراض وجراحة الجلد، الشعر والأظافر

* حساسية الجلد والأمراض الجلدية للأطفال

* الأمراض التناسلية

* طب التجميل والعلاج بالليزر

تطوان في Tétouan Le

SATTI

Bouchra

Faire SVP :

- Fermeture

- Dit D2/D3

Dr. Nada EL MOUSSAOUI
DERMATOLOGUE
Av. des F.A.R. Résidence Opéra
Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan
Tél: 05 39 72 05 3
ICE 001862611000026

شارع الجيش الملكي إقامة أوبرا، بلوك A3 مكتب B3 تطوان

Av. des F.A.R. Résidence Opéra, Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan

Tél: 05 39 72 05 35 WhatsApp: 06 11 59 89 68 / E-mail: cabinet.dreilmoussaoui@gmail.com

I.C.E: 001862611000026 T.P.: 51406217 N.I.S: 20721865

Docteur Nada EL MOUSSAOUI

DERMATOLOGUE

Lauréate de Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Ancienne Interne du CHU IBN SINA - Rabat

Diplômée en Dermatologie Esthétique et Lasers Dermatologiques de Paris - France

- * Maladies et Chirurgie de la Peau, Ongles et Cheveux
- * Dermatologie Pédiatrique
- * Maladies Sexuellement Transmissibles
- * Médecine Esthétique & Lasers



الدكتورة ندى المساوي

إختصاصية في طب الجلد، الأمراض التناسلية وطب التجميل

خريجة كلية طب الجلد والأمراض التناسلية بالرباط - المغرب

طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن سينا - الرباط

دبلوم طب التجميل والعلاج بالليزر بباريس - فرنسا

* أمراض وجراحة الجلد، الشعر والأظافر

* حساسية الجلد والأمراض الجلدية للأطفال

* الأمراض التناسلية

* طب التجميل والعلاج بالليزر

تطوان في 29/04/2023 Tétouan Le

SATTI BOUCHRA

- 40,50x3 1. TARDYFERON 80mg cp: 2 cp/ j * 3 mois, avec jus d'orange, 1 heure après le repas
2. ECRINAL gelule: 1 gelule/j * 3 mois après le repas
- 49,60 3. D CURE FORTE: 1 amp/ 15j * 3 mois, à 10h, avec yaourt

171.10

Pharmacie BIROUNI
Rabia AKTAOU
PHARMACIENNE

102, Av. Abdelkhalak Torres - Tétouan
Tél : 05 39 97 30 10

Dr. Nada EL MOUSSAOUI
DERMATOLOGUE
Av. des F.A.R. Résidence Opéra,
Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan
Tél: 05 39 72 05 35
ICE 001862611000026

شارع الجيش الملكي إقامة أوبرا، بلوك A3 مكتب B3 تطوان

Av. des F.A.R. Résidence Opéra, Bloc A3 Bureau B3 - Tétouan

Tél: 05 39 72 05 35 WhatsApp: 06 11 59 89 68 / E-mail: cabinet.dreilmoussaoui@gmail.com

I.C.E: 001862611000026 T.P.: 51406217 N.I.S: 20721865

Skinosalic®

Formes et présentations :

Pommade : Tube de 30g

Lotion : Flacon de 30g

Composition :

Bétaméthasone (DCI)
dipropionate exprimé en
bétaméthasone.....
Acide salicylique.....
Excipients q.s.p.....

Propriétés :

- Skinosalic associe dans sa
Le Bétaméthasone et un kératolytique

Indications :

Dermatoses corticocensibles

- lichénification
- psoriasis
- lichen
- dermatite séborrhéique à l'exception du visage.
- la forme lotion adaptée plus particulièrement au traitement des affections du cuir chevelu, des régions pileuses et des plis.

Contre indications :

- Infections bactériennes, virales, fongiques, primitives et parasitaires, même si elles comportent une composante inflammatoire.
- Lésions ulcérées
- Acné et rosacée
- Hypersensibilité à l'un des composants.
- La forme pommade n'est pas adaptée aux lésions suintantes

Effets indésirables :

- Sont à craindre en cas d'usage prolongé :
atrophie cutanée, télangiectasies, vergetures, purpura ecchymotique secondaire à l'atrophie, fragilité cutanée.
- Au visage, les corticoïdes peuvent créer une dermatite péri-orale ou bien créer ou aggraver une rosacée.
- Peut être observé un retard de cicatrisation des plaies atones, des escarres et des ulcères de jambes.
- Possibilité d'effets systémiques liés au corticoïde et/ou à l'acide salicylique.
- Ont été rapportées : éruptions acnéiformes ou pustuleuses, hypertrichose, dépigmentation.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit être recherchée.
- Chez le nourrisson et le jeune enfant, il est préférable d'éviter Skinosalic. Il faut se méfier particulièrement des phénomènes d'occlusion spontanée pouvant survenir dans les plis ou sous les culottes imperméables.
- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique ni à l'application sur les paupières ou les muqueuses.
- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à activité forte expose à la survenue d'une dermatite cortico-induite et paradoxalement corticocensibles.

Posologie et mode d'emploi :-

- Etaler doucement la pommade ou la lotion sur les lésions et faire pénétrer par un léger massage.
- Dans les affections du cuir chevelu, la lotion sera appliquée raie par raie. en dépassant largement la surface à traiter.
- Les applications seront limitées à 2 fois par jour pendant une à deux semaines, une augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets indésirables sans améliorer les effets thérapeutiques.

Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Liste I

30g

LOT : 1684

UT. AV : 07 - 25

P.P.V : 34 DH 70

Skinosalic®

activité forte (classe II) :

use :



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

A20530 FXT 11

Skinosalic®

Formes et présentations :

Pommade : Tube de 30g

Lotion : Flacon de 30g

Composition :

Bétaméthasone (DCI)
dipropionate exprimé en
bétaméthasone.....
Acide salicylique.....
Excipients q.s.p.....

Propriétés :

- Skinosalic associe dans sa
Le Bétaméthasone et un kératolytique

Indications :

Dermatoses corticocensibles

- lichénification
- psoriasis
- lichen
- dermatite séborrhéique à l'exception du visage.
- la forme lotion adaptée plus particulièrement au traitement des affections du cuir chevelu, des régions pileuses et des plis.

Contre indications :

- Infections bactériennes, virales, fongiques, primitives et parasitaires, même si elles comportent une composante inflammatoire.
- Lésions ulcérées
- Acné et rosacée
- Hypersensibilité à l'un des composants.
- La forme pommade n'est pas adaptée aux lésions suintantes

Effets indésirables :

- Sont à craindre en cas d'usage prolongé :
atrophie cutanée, télangiectasies, vergetures, purpura ecchymotique secondaire à l'atrophie, fragilité cutanée.
- Au visage, les corticoïdes peuvent créer une dermatite péri-orale ou bien créer ou aggraver une rosacée.
- Peut être observé un retard de cicatrisation des plaies atones, des escarres et des ulcères de jambes.
- Possibilité d'effets systémiques liés au corticoïde et/ou à l'acide salicylique.
- Ont été rapportées : éruptions acnéiformes ou pustuleuses, hypertrichose, dépigmentation.

Mises en garde et précautions d'emploi :

- Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit être recherchée.
- Chez le nourrisson et le jeune enfant, il est préférable d'éviter Skinosalic. Il faut se méfier particulièrement des phénomènes d'occlusion spontanée pouvant survenir dans les plis ou sous les culottes imperméables.
- Skinosalic n'est pas destinée à l'usage ophtalmique ni à l'application sur les paupières ou les muqueuses.
- L'utilisation prolongée sur le visage des corticoïdes à activité forte expose à la survenue d'une dermatite cortico-induite et paradoxalement corticocensibles.

Posologie et mode d'emploi :-

- Etaler doucement la pommade ou la lotion sur les lésions et faire pénétrer par un léger massage.
- Dans les affections du cuir chevelu, la lotion sera appliquée raie par raie. en dépassant largement la surface à traiter.
- Les applications seront limitées à 2 fois par jour pendant une à deux semaines, une augmentation du nombre d'applications risquerait d'aggraver les effets indésirables sans améliorer les effets thérapeutiques.

Conservation :

A conserver à l'abri de la chaleur

Liste I

30g

LOT : 1684

UT. AV : 07 - 25

P.P.V : 34 DH 70

Skinosalic®

activité forte (classe II) :

use :



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

A20530 FXT 11



Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalfcérol (Vitamine D 3).

3 ampoules buvables

D-CURE® FORTE

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre

urriez avoir besoin de la relire.

acien pour tout conseil ou information.

ffets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non

à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

NOTICE ?

et dans quel cas est-il utilisé ?

ns à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?

forte?

irables éventuels ?

5. Confluent d'usage avec d'autres médicaments

6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmaceutique : Vitamines.

• Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

• si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalfcérol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).

• si vous avez moins de 18 ans.

• si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou

• si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).

• si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.

• si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.

• si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

• si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate ,

• si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),

• chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)

• si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si le calciurie dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

Autres médicaments et D-Cure forte:

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

L'utilisation concomitante de phénytoïne (utilisée pour traiter l'épilepsie) ou de barbituriques (utilisés pour traiter l'épilepsie, les troubles du sommeil et en tant qu'anesthésiques) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Les diurétiques thiazidiques (par ex. les dérivés de benzothiadiazine) sont des médicaments qui stimulent l'excrétion urinaire et qui peuvent provoquer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) car ils réduisent l'élimination rénale du calcium. Par conséquent, il convient de surveiller les taux de calcium dans le sang et les urines en cas de traitement prolongé.

L'administration concomitante de glucocorticoïdes (utilisés pour traiter certaines maladies allergiques) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Le risque d'effet indésirable peut être accru chez les patients prenant des glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) en raison de l'augmentation du taux de calcium dans le sang pendant un traitement par la vitamine D (risque d'arythmies cardiaques). Il convient de faire un ECG ainsi que de surveiller le dosage des taux de calcium dans le sang et les urines.

Veillez tenir compte du fait que ces précautions s'appliquent également aux médicaments que vous avez pris récemment.

Interactions avec les aliments ou les boissons :

Sans objet.

Grossesse, allaitement

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kétoderm® 2 %, gel en sachet

Kétoconazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 à 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 KETODERM 2 %, gel en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
3. Comment utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KETODERM 2 %, gel en sachet ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE KETODERM 2 %, gel en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antifongique à usage local.

Ce médicament est un gel moussant antifongique (*médicament traitant les infections dues à un champignon microscopique*) pour application locale (*peau et/ou cuir chevelu*).

Il est destiné à traiter la dermatite séborrhéique de l'adulte et de l'adolescent : rougeur et desquamation de la peau (*chute de la couche superficielle de la peau*) ou du cuir chevelu (*pellicules*).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER KETODERM 2 %, gel en sachet ?

N'utilisez jamais KETODERM 2 %, gel en sachet :

- Si vous êtes allergique à la substance active (kétoconazole) ou à l'un des autres composants contenus dans KETODERM 2 %, gel en sachet mentionnés dans la rubrique 6.

Mises en garde et précautions d'emploi

Consultez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet.

maphar

Bd Allama N°6, Q1, Sidi Bernoussi,

casablanca - Maroc

KETODERM 2% GEL SAC B8

P.P.V. : 84DH20

6 118001 181490

40-0-2024

MKB3H00

Lot/EXP:

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kétoderm® 2 %, gel en sachet

Kétoconazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 à 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 KETODERM 2 %, gel en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
3. Comment utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KETODERM 2 %, gel en sachet ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE KETODERM 2 %, gel en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antifongique à usage local.

Ce médicament est un gel moussant antifongique (*médicament traitant les infections dues à un champignon microscopique*) pour application locale (*peau et/ou cuir chevelu*).

Il est destiné à traiter la dermite séborrhéique de l'adulte et de l'adolescent : rougeur et desquamation de la peau (*chute de la couche superficielle de la peau*) ou du cuir chevelu (*pellicules*).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER KETODERM 2 %, gel en sachet ?

N'utilisez jamais KETODERM 2 %, gel en sachet :

- Si vous êtes allergique à la substance active (kétoconazole) ou à l'un des autres composants contenus dans KETODERM 2 %, gel en sachet mentionnés dans la rubrique 6.

Mises en garde et précautions d'emploi

Consultez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet.

maphar

Bd Allama N°6, Q1, Sidi Bernoussi,
Casablanca - Maroc

KETODERM 2% GEL SAC B8

P.P.V. : 84DH20



4-0-2024
MKB3H00

Lot/EXP:

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kétoderm® 2 %, gel en sachet

Kétoconazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez 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 à 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 KETODERM 2 %, gel en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
3. Comment utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KETODERM 2 %, gel en sachet ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE KETODERM 2 %, gel en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antifongique à usage local.

Ce médicament est un gel moussant antifongique (*médicament traitant les infections dues à un champignon microscopique*) pour application locale (*peau et/ou cuir chevelu*).

Il est destiné à traiter la dermatite séborrhéique de l'adulte et de l'adolescent : rougeur et desquamation de la peau (*chute de la couche superficielle de la peau*) ou du cuir chevelu (*pellicules*).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER KETODERM 2 %, gel en sachet ?

N'utilisez jamais KETODERM 2 %, gel en sachet :

- Si vous êtes allergique à la substance active (kétoconazole) ou à l'un des autres composants contenus dans KETODERM 2 %, gel en sachet mentionnés dans la rubrique 6.

Mises en garde et précautions d'emploi

Consultez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser KETODERM 2 %, gel en sachet.

maphar

Bd Alkhima N°6, Q1, Sidi Bernoussi,
Casablanca - Maroc

KETODERM 2% GEL SAC B8

P.P.V. : 84DH20



4-0-2024
MKB3H00

Lot/EXP:

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Médicament non soumis à prescription médicale
دواء يصرف بدون وصفة طبية

ppv : 40.50 DH

6 118001 103041

Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Elouri - Casablanca
Pharmaceutien Responsable : Amlina DAQUIN

Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale augmentant de la tension qui reçoivent ces maladies et une supplémentation en fer.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé est déconseillée de ne pas prendre ce médicament avec cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON

Si vous utilisez déjà les médicaments, ne pas utiliser TARDYFERON 80 mg sans l'avis de votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps ou nécessitent des changements de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez certains médicaments...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez du zinc...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez des médicaments...

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Médicament non soumis à prescription médicale
دواء بغير وصفة طبية



Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale augmentant de la tension qui reçoivent ces maladies et une supplémentation en fer.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé est déconseillée de ne pas prendre ce médicament avec cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON

Si vous utilisez déjà les médicaments, ne pas utiliser TARDYFERON 80 mg sans l'avis de votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps ou nécessitent des changements de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez certains médicaments...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez des médicaments...
- Si vous prenez du zinc...
- Si vous prenez un médicament...
- Si vous prenez des médicaments...

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Médicament non soumis à prescription médicale
دواء يصرف بدون وصفة طبية

