

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- 0056046

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3216

Société : RAM 160366

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Abdelmajid TAYAB

Date de naissance : 04-02-1973

Adresse : Derb Foukan, Rue 5 n°104 Casa

Tél. : 0661361373

Total des frais engagés : 1297,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 27/4/2023

Nom et prénom du malade : TAYAB SAID

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
28/4/2023		1	15000	



EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/04/23	1147,80

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
		AM	PC	IM	IV	

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																	
				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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																			
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Rachidi Jamila

Médecine générale

الدكتورة رشيدى جميلة

الطب العام



Casablanca le

27/1/2023

TAYAB SAIO

163,20

Augmentin

AS

40,00

1 sachet + 2 1/2 jours

Prodon 20

AS

32,60

2 1/2 + 3 jours

Quarant

AS

2 x 48,30

1 c + 3 1/2

Neodol spray n°2

AS

3 x 134,30

2a leptic en cas de besoin

Isperid 2 mg

AS

5 x 32,70

1 c + 1/2 jour

Regret

AS

درب بوشنتوف زنقة 19 رقم 5 شارع بني أمكيد الطابع الأول الدار البيضاء

Derb Bouchentouf Rue 19 N° 5 1er étage Bd. Beni M'Guld Casablanca

Tél. 06.22.80.42.83

1147,30

2 c + 1/2 jour



GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH



Handwritten signature in blue ink, possibly reading "S. Ag" or similar, on a white piece of paper.

الأثر الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

• الإسهال (عند الكبار).

الأثر الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

• السعال (عدوى ناتجة عن القطرات التي تسمى المبيضات، وتظهر على

• الغثيل، لاسيما عند تناول جرعات مرتفعة.

• قد تظهر هذه الآثار الجانبية، فاعمل على أخذ أو

PPU: 168,20 DH
LOT: 650799
PER: 08/24

• واحد من أصل 100:

(شري).

أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

(مات) التي ينتجها الكبد.

• من أصل 1000:

• جعادات تشبه بقعا صغيرة (نقط سوداء

الأنشك).

• اتصل بطبيبك على وجه الاستعجال.

عند إجراء تحاليل الدم:

• نخثر الدم (الصفائح).

• قد تضلل من الأشخاص إلا أن تردده

AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets



• سحب الاعفاء القلبيطة (انظر أعلاه).

• التهاب الغشاء الحامي الذي يحيط بالعماق (التهاب السحايا العقيم).

• رتود الفعل الجلدية الحادة:

• طلع منتشر يصاحبه جعادات وتورم الجف، لاسيما حول الفم والأنف وال

• ستيقن جوسون)، وشكل من الطلع أكثر حدة يتسبب في انفصال جلدي

الجلدي - مثلاًزمة ليل).

• طلع جلدي أحمر منتشر تصاحبه جعادات صغيرة تحتوي على قيح (التهاب

• طلع حرقشي أحمر تصاحبه كل تحت الجلد وجعادات (بثر لعشي).

• مثلاًزمة الأعراض الشبيهة بالأنفوزا مع طلع جلدي وحصى وتصقم في

• طليعية (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإزيمات

• إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فالتصل بطبيبك على الفور.

• التهاب الكبد.

• البرقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها

• للشرى وفي المنطقة البيضاء من العين.

• التهاب الكلى.

• استسلة مدة نخثر الدم.

• فرط النشاط.

• تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أو غمشتان أو

• اللسان الأسود (شعرار اللسان).

• ثلون الأسنان (لدى الأطفال)، ويقتضي عموماً عند فرش الأسنان.

الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

• انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.

• انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحلالي).

• بثورات في البول.

التصريح بالآثار الجانبية

إن شعرت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك

• نكره بهذه النشرة يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإ

• GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاطع بوليفارد الرشدي وشارع أبو

• الدار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني gsk.com@ilance.na

5. كيف يمكن حفظ أو غ

• يحفظ بعيداً عن مرأى وم

تاريخ انتهاء الصلاحية

• لا ينبغي استخدام أو غمشتان

على العبوة.

شروط الحفظ

• يحفظ بعيداً عن الرطوبة وف

تحذيرات خاصة

• لا ينبغي رمي الأدوية في

• المنزل. استشر الصيدلي



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre p

buvable et-dose

IN 500 mg/62.5 mg ADULTES com

le clavulanique

ivement l'intégralité de cette notice

le contient des informations importante

e. Vous pourriez avoir besoin de la relire

es questions, demandez plus d'informa

is a été personnellement prescrit (ou) a é

tres personnes. Il pourrait leur être noci

ques aux vôtres.

rets indésirables devient grave ou si vous reman

nédech ou au ph

as est-il utilisé ?

avant de prendre A

s ?

ions.

UELS CAS EST-IL

te pénicillines, y c

ctéries responsab

line et acide clavu

lés « pénicillines »

quant actif (l'acide

inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter

• infections de l'oreille moyenne et des sinus,

• infections des voies respiratoires,

• infections des voies urinaires,

• infections de la peau et des tissus mous, incluant les infect

• infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains

prendre Augmentin 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspensio

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

• si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique

autres composants contenus dans ce médicament, mentio

• si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'

antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un g

• si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé ur

peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des

ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre ph

AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de p

• souffrez de mononucléose infectieuse.

• êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

• n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre ph

AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de

l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosag

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer de

notamment des réactions allergiques, des convulsions et une in

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certain

les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particuli

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules ro

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du

le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. En

sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, av

prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec

réaction cutanée allergique est plus élevé.

ISPERID® COOPER 1mg et 2 mg,
comprimés pelliculés en boîtes de 30 et 60.

ISPERID® COOPER 1mg et 2 mg,
comprimés pelliculés en boîtes de 30 et 60.

voire médecin pour la diminution des doses.

5. CONTRE

Ne prenez

effervescen

• Si vous êtes

à l'un des

COOPER, co

la rubrique « C

• Si vous avez

• Si vous sou

virale, varicelle

• Si vous avez

traité pour ceu

• Si vous devez

contre la rouge

6. EFFETS INDI

Comme tous les

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent

bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment

le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (cf. Mises

en garde spéciales et précautions particulières d'emploi).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du

traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés

sont :

• Une modification de certains résultats de vos analyses (sel,

sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement

complémentaire.

• Une apparition de bleus.

• Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel

puissant entraîner une insuffisance cardiaque.

• Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du

sommeil (insomnie).

• Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing

reconnaisable par une prise de poids, un gonflement et une

rougeur du visage, un développement excessif des poils.

• Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements

vertébraux notamment).

• Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation

de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

• Une production insuffisante des hormones par la glande située

au-dessus des reins (glande surrénale).

• Un retard de croissance chez l'enfant.

• Des troubles des règles.

• Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si

PREDNISOLONE est associé à certains antibiotiques (les

fluoroquinolones).

• Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des

perforations digestives,

• Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.

• Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de

l'acné.

• Une désorientation dans le temps et l'espace (confusion),

convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.

• Des troubles de la vue pouvant entraîner une perte de la vue :

une vision floue, certaines formes de glaucomes (augmentation

de la pression du liquide de l'œil) et de cataractes (opacification

du cristallin), chorioretinopathies (maladie de la rétine).

• Des troubles endocriniens (troubles hormonaux) : survenue de

crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des

glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

• Une crise rénale sclérodermique chez des patients souffrant

déjà de sclérodermie (un trouble auto-immun). Les signes d'une

crise rénale sclérodermique sont, entre autres, une

augmentation de la pression sanguine et une diminution de la

production d'urine.

• Des troubles cardiaques : augmentation du volume du muscle

cardiaque chez les nourrissons prématurés.



primé

ne

d

PPV (DH) :

4200

ter les effets de
ent sévère et il est
à vous surveiller
aments (y compris
à VIH: ritonavir,

sons

phytothérapie ou

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

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 qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est à éviter durant le traitement.

Fertilité

Sans objet.

10. SPORTIFS

La substance active de ce médicament (la prednisolone) peut rendre positifs les tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Consultez immédiatement votre médecin.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

- Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I)
- Précaution particulière de conservation :

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Novembre 2018.

- Fabriqué par : MC PHARMA Z.I. Ouled Saleh - préfecture de Nouaceur Casablanca



41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgrammes/dose suspension pour inhalation en flacon pressurisé SALBUTAMOL

Grossesse
D'une femme
tout m...
Ce p...

Veuillez lire
l'information

- G...
- Ce...
- Il pour...
- Si vous res...



te notice
ous.

Lot
EXP
PPV

3 X 7 7 - A
05 2024
45, 30 DH

ien.
autres personnes.
s aux vôtres.
non dans cette

effet m...
ecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?

Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

Où trouver l'emballage et autres informations.

QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé CONTIENT-IL ?
DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Indication thérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée d'action (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

Indication : Dilatation et augmentation du calibre des bronches.

MUXOL® 0.3%

Solution Buvable en flacon de 125 ml et 250 ml
Chlorhydrate d'ambroxol

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

32,60

Que contient

1. Qu'est-ce que MUXOL 0.3 % , solution buvable et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître, avant de prendre MUXOL 0.3 % , solution buvable?
3. Comment prendre MUXOL 0.3 % , solution buvable?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver MUXOL 0.3 % , solution buvable?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE MUXOL 0.3 % , solution buvable ?

Classe pharmacologique : MUCOLYTIQUE
Traitement des troubles de la sécrétion bronchique aiguës et des épisodes aigus
Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'expectoration.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES ?

Ne prenez jamais MUXOL 0.3 % , solution buvable si :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'ambroxol ou à l'un des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Ne donnez pas Muxol à votre enfant de moins de 2 ans.

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

Faites attention avec MUXOL 0.3 % , solution buvable :

Des cas de réactions cutanées graves ont été signalés lors de l'administration d'ambroxol. Si une éruption apparaît sur votre peau (y compris des lésions des muqueuses, par exemple au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux, des organes génitaux), arrêtez de prendre MUXOL, solution buvable et contactez immédiatement votre médecin.

Prévenez votre médecin avant de commencer à prendre Muxol, solution buvable si vous avez une maladie du foie ou une maladie des reins.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques pendant la période de traitement par ce médicament.

Prise d'autres médicaments

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

MUXOL 0.3 % , solution buvable contient du sorbitol et du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Le parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE MUXOL 0.3 % , solution buvable ?

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

Chez l'adulte :

La posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 2 cuillères à café deux fois par jour.

2 à 5 ans : 1 cuillère à café deux fois par jour.

Mode d'administration

MUXOL®
Ambroxol

Solution buvable - 250 ml



IL UTILISE ?

ans, notamment au cours des affections bronchiques.

MUXOL 0.3 % , solution buvable ?

osants contenus dans ce médicament.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

TEGRETOL®
200 mg

Boîte de 50 comprimés
sécables

TEGRETOL® CR
400 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés
sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou 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, 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, consultez votre médecin, ou à votre pharmacien.



○ **TEGRETOL® CR 400 mg**
Comprimé
pelliculé sécable
PPV : 82,70 DH

À la lecture de cette notice :
- quel cas est-il utilisé ?
- où ont les informations
- lire avant d'utiliser
OL® CR ?

- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR ?**
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR ?**
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TEGRETOL® CR ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiepileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER TEGRETOL® CR ?

Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

TEGRETOL®
200 mg

Boîte de 50 comprimés
sécables

TEGRETOL® CR
400 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés
sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou 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, 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, consultez votre médecin, ou à votre pharmacien.



6 118001 030347
○ **TEGRETOL® CR 400 mg**
Comprimé
pelliculé sécable
PPV : 82,70 DH

À cette notice :
que **TEGRETOL® CR**
quel cas est-il utilisé ?
ont les informations
à lire avant d'utiliser
OL® CR ?

- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR ?**
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR ?**
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TEGRETOL® CR ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiepileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER TEGRETOL® CR ?

Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),

NOVARTIS

**NOTICE : INFORMATION
À L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

**TEGRETOL
200 mg**

Boîte de 50 comprimés pelliculés
sécables

**TEGRETOL® CR
400 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés
sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou 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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



○ **TEGRETOL® CR 400 mg**
Comprimé
pelliculé sécable
PPV : 82.70 DH

Si l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin, ou à défaut votre pharmacien.

- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE **TEGRETOL® CR** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER **TEGRETOL® CR** ?

Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),

NOVARTIS

**NOTICE : INFORMATION
À L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

**TEGRETOL
200 mg**

Boîte de 50 comprimés pelliculés
sécables

**TEGRETOL® CR
400 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés
sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou 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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



○ **TEGRETOL® CR 400 mg**
Comprimé
pelliculé sécable
PPV : 82.70 DH

Si l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin, ou à défaut votre pharmacien.

- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE **TEGRETOL® CR** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER **TEGRETOL® CR** ?

Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),

NOVARTIS

**NOTICE : INFORMATION
À L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament

**TEGRETOL
200 mg**

Boîte de 50 comprimés pelliculés
sécables

**TEGRETOL® CR
400 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés
sécables

DCI : Carbamazépine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou 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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.



○ **TEGRETOL® CR 400 mg**
Comprimé
pelliculé sécable
PPV : 82.70 DH

Si l'un des effets indésirables ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin, ou à défaut votre pharmacien.

- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 3- Comment utiliser **TEGRETOL® CR** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TEGRETOL® CR** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE **TEGRETOL® CR** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tégrétol est un médicament antiépileptique dont le principe actif est la carbamazépine. Il est utilisé sur prescription médicale pour traiter les adultes et les enfants souffrant de crises de convulsion (épilepsie). Il est aussi utilisé pour le traitement de certaines affections des nerfs comme p. ex. la névralgie du trijumeau ou certaines affections psychiques (manie, psychose maniaco-dépressive), ainsi que lors de troubles apparaissant pendant les cures de désintoxication alcoolique.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER **TEGRETOL® CR** ?

Contre-indications :

Tégrétol ne doit pas être utilisé en cas de réactions d'hypersensibilité (allergie) à la carbamazépine ou à des substances apparentées telles que l'oxcarbazépine (Trileptal) par ex. ou d'autres médicaments associés à des réactions d'hypersensibilité, comme par ex. des antidépresseurs tricycliques (p.ex. amitriptyline, imipramine). Tégrétol ne doit pas être pris non plus en cas de traitement de la dépression par certains médicaments appelés inhibiteurs de la mono-amine-oxydase (IMAO).

En présence de certaines autres maladies, vous ne pourrez prendre Tégrétol qu'après un examen médical approfondi; c'est pourquoi il est important que vous informiez votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des maladies suivantes:

- troubles de la fonction cardiaque,
- anomalies de la formation des globules sanguins,
- maladie du foie ou des reins,
- crises d'épilepsie de type mixte,
- pression augmentée dans l'œil (glaucome),