

## 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0056640

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0350 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 160992  
Nom & Prénom : LOUZI Mohamed  
Date de naissance : 01/01/1941  
Adresse : 21/23 HAY EL HANA Rue 35 CAJA  
Tél. : 0669907636 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 02/05/2023  
Nom et prénom du malade : LOUZI MOHAMED Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant  
Nature de la maladie : Douleurs Abdominales  
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) :

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



# 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
02 05 2023	U		G	Du Docteur Mohamed El Mokini Spécialiste en Généraliste des Maladies de l'Appareil Digestif 17, Bd. Rahal El Mokini Tél: 03-22-41-42-43 / 03-22-41-42-43

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

02  
05  
2023

845,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du  
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des  
Coefficients

Montant  
des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature  
du Praticien

Date des  
Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé  
des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

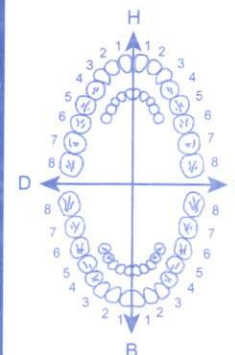
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

## SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

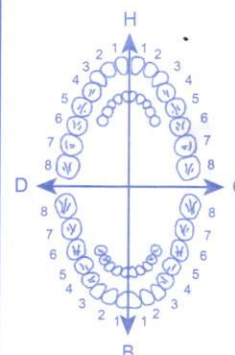
FIN  
D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Casablanca le : 02/05/2023

Mr LOUZI MOHAMED

123.60  
INEXIUM 40 MG CP

1 Comprimé le matin, 1 Comprimé le soir avant le repas pendant 14 jours

28.12 x 2  
VOGALENE SIROP

1 Cuillère à soupe le matin, 1 Cuillère à soupe le midi, 1 Cuillère à soupe le soir 1/2 heure avant le repas pendant 14 jours

69.00 x 2  
FERPLEX SOL

1 Solution à 10h., 1 Solution au coucher après le repas pendant 14 jours

34.40 x 2  
NEALGYL 80 MG CP

1 Comprimé orodispersible le matin, 1 Comprimé orodispersible le midi, 1 Comprimé orodispersible le soir avant le repas pendant 14 jours

38.80 x 2  
NEUTRAL SIROP

2 Cuillère à soupes le matin, 2 Cuillère à soupes le midi, 2 Cuillère à soupes le soir 2 heure après le repas pendant 14 jours

280.00  
SYSMETIX

1 Gélule le matin avant le repas pendant 30 jours 1 boîte



Ducteur Mohamed BENNANI  
SPECIALISTE  
des Maladies de l'Appareil  
Digestif  
47 Bd. Rahal El Mekki  
Casablanca  
Tel: 05 22 22 22 22



090004029



# SysMetix

contient des ferments

lactiques, des levures, des prébiotiques, du Camu-Camu et des vitamines. Contient de la vitamine D3 qui

## Nutraceutique:

Vitamine C : La concentration de vitamine C dans les globules blancs est 80 fois supérieure à celle des globules rouges. Elle contribue au fonctionnement normal du

Fabrication:  
**bellavie**  
Rue E. Duculot, 90  
5060 Aarschot - Belgique



**LOT: 22122B**  
**EXP: 05/2024**  
**PVC: 280.000M**

Distribué par : **HEALTH INNOVATION**  
Commune Sahel Had Soualem  
Siège : 10 Rue Racine Valfeuri, Maarif  
Casablanca, Maroc  
+212 5 22 23 22 51  
contact@healthinnovation.ma  
www.healthinnovation.ma  
ONS n° : CAPV.59.217.19  
N° d'enregistrement au ministère de la santé :  
20212012086/V1/DMP/CA/18

D réduit le risque  
en renforçant le

formule a été  
utilisations  
tient un supplé-  
e, prébiotiques et  
crits scientifique-  
s spécifiques pour la

-Haute concentration : chaque gélule contient une grande quantité de microorganismes vivants. La quantité est indiquée en CFU (unité de formation de colonies). Chaque gélule contient: 10.000.000.000 CFU

-Synbiotique: les gélules contiennent un supplément microbiotique+ prébiotiques = synbiotiques. Les prébiotiques stimulent la croissance et l'activité de certains microor-

## Contenant:

Bacillus coagulans - LMG 6326  
Bifidobacterium breve - LMG 13208  
Lactobacillus acidophilus LMG 8151  
Lactobacillus casei - LMG 6904  
Lactobacillus plantarum LMG 26367  
Lactobacillus reuteri LMG 9213  
Lactobacillus rhamnosus LMG 25626  
Saccharomyces boulardii - LMG 6326  
Prébiotique (Inuline) .....25 mg  
Vitamines C  
(Camu-Camu).....30% AR\*  
Vitamines D3 ..... 30% AR\*  
\*Apports de Référence

## CONSERVATION :

Conservez dans un endroit frais et sec.

La réfrigération est recommandée lorsque cela est possible.

Comme les gélules contiennent des microorganismes vivants séchés, il est recommandé d'éviter les fortes variations de température et d'humidité.

Tenir hors de portée des enfants.

santé. La formule a été développée avec des bactéries intestinales essentielles et des levures pour favoriser un équilibre plus favorable du microbiote intestinal.

La formule est complétée par un prébiotique qui fonctionne en synergie avec le supplément microbiotique et renforce leur activité.

SYSMETIX contient de la vitamine C et de

# Neutral®

Hydroxyde d'aluminium + Hydroxyde de magnésium

PPV 38DH50

EXP 08/2025  
LOT 26055 5

# Neutral®

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

## Anti-Acide

### Suspension buvable 250 ml

.....4,220 g  
.....5,200 g  
Cellulose, parahydroxybenzoate de  
de d'hydrogène à 30 % (110V),  
purifiée, qsp 100 ml

.....400 mg  
.....400 mg  
essence de menthe, magnésium

- Troubles dyspeptiques.

#### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants

- Insuffisance rénale sévère

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

#### MISES EN GARDE

Prendre un avis médical en cas de :

- Perte de poids

- Gêne abdominale persistante ou difficulté à avaler.

#### PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insuffisance rénale

- Dialyse chronique

- Prise d'antihistaminique H<sub>2</sub>, furosémide, glucocorticoïdes, fluoroquinolones.

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

#### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT Tétracycline, Chlorpromazine, Isoniazide, Fluoroquinolones, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

- L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- Eviter les prises prolongées et à fortes doses de ce médicament

- L'allaitement peut être poursuivi lors de ce traitement.

# Neutral®

Hydroxyde d'aluminium + Hydroxyde de magnésium

PPV 38DH50

EXP 08/2025  
LOT 26055 5

# Neutral®

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

## Anti-Acide

### Suspension buvable 250 ml

.....4,220 g  
.....5,200 g  
Cellulose, parahydroxybenzoate de  
de d'hydrogène à 30 % (110V),  
purifiée, qsp 100 ml

.....400 mg  
.....400 mg  
essence de menthe, magnésium

- Troubles dyspeptiques.

#### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants

- Insuffisance rénale sévère

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

#### MISES EN GARDE

Prendre un avis médical en cas de :

- Perte de poids

- Gêne abdominale persistante ou difficulté à avaler.

#### PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insuffisance rénale

- Dialyse chronique

- Prise d'antihistaminique H<sub>2</sub>, furosémide, glucocorticoïdes, fluoroquinolones.

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

#### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT Tétracycline, Chlorpromazine, Isoniazide, Fluoroquinolones, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

- L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- Eviter les prises prolongées et à fortes doses de ce médicament

- L'allaitement peut être poursuivi lors de ce traitement.

# NEALGYL® 80 mg

## Phloroglucinol

PPV: 34DH40

PER: 09/25

LOT: L3273-1

..... 80,00 mg quantité  
re à ..... 62,25 mg pour un



**Fo.**  
Comprimé orodispersible par voie orale  
Existe en boîte de 10, 20 et 30 comprimés orodispersibles

### Classe pharmaco-thérapeutique

**ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE**  
(A : appareil digestif et métabolisme)  
(G : système génito-urinaire)

### DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

### ATTENTION !

**Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

### Précautions d'emploi

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# NEALGYL® 80 mg

## Phloroglucinol

PPV: 34DH40

PER: 09/25

LOT: L3273-1

..... 80,00 mg quantité  
re à ..... 62,25 mg pour un



**Fo.**  
Comprimé orodispersible par voie orale  
Existe en boîte de 10, 20 et 30 comprimés orodispersibles

### Classe pharmaco-thérapeutique

**ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE**  
(A : appareil digestif et métabolisme)  
(G : système génito-urinaire)

### DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

### ATTENTION !

**Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

### Précautions d'emploi

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.





#### NOTICE D'INFORMAT

**FERPLEX 40 mg,**  
**Fer protéinsuccinyle**  
**Boîte de 10 flacons**

**Veillez lire attent**  
**avant d'utiliser ce r**

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quel cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations de fer.  
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution de l'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

**Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémosidrose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie caractérisée par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

#### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

#### Prise ou utilisation 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.

التالي من

نظم) مثل

مل(.

قية قليلة

خضاء أو

40 ملغ

ن الفصل

تقل عن

انون من

عيرازفل،

م الحظي

رويات :

متخصص

دة لا تقل

يرة يجب

مضخيات

نيد، ليس

نغاني من

م تحمل

المرتكوز.

#### NOTICE D'INFORMAT

**FERPLEX 40 mg**  
**Fer protéinsuccinyle**  
**Boîte de 10 flacons**

**Veillez lire attent**  
**avant d'utiliser ce r**

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quel cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations de fer.  
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution de l'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

**Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie caractérisée par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

#### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

#### Prise ou utilisation 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.

التالي من

نظم) مثل

مل(.

قية قليلة

خضاء أو

40 ملغ

ن الفصل

تقل عن

انون من

عيرازفل،

م الحظي

رويات :

متخصص

دة لا تقل

يرة يجب

مضيات

نيد، ليس

م تحصيل

نغاني من

المركوز.

## NOTICE D'INFORMAT

**FERPLEX 40 mg,**  
**Fer protéinsuccinyle**  
**Boîte de 10 flacons**

**Veillez lire att**  
**avant d'utiliser ce**

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quel cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations de fer.  
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution de l'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

**Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie caractérisée par la formation de lésions de fibrose ou de cicatrices dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

### Prise ou utilisation 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.

التالي من

نظم مثل

مل (س).

قية قليلة

خضاء أو

40 ملغ

الفصل

تقل عن

انون من

عير زلف،

م الحظي

رويات :

متخصص

دة لا تقل

يرة يجب

مضخات

نيد، ليس

نغاني من

م تحمل

المرتكوز.



#### NOTICE D'INFORMAT

**FERPLEX 40 mg,**  
**Fer protéinsuccinyle**  
**Boîte de 10 flacons**

**Veillez lire attent**  
**avant d'utiliser ce r**

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quel cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations de fer.  
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer au corps. Il est utilisé pour le traitement de la carence en fer (anémie ferriprive) et pour la prévention de la carence en fer (anémie préventive).  
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer au corps. Il est utilisé pour le traitement de la carence en fer (anémie ferriprive) et pour la prévention de la carence en fer (anémie préventive).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

**Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas).
- d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie caractérisée par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

#### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

#### Prise ou utilisation 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.

التالي من

نظم مثل

مل (س).

قية قليلة

خضاء أو

40 ملغ

الفصل

تقل عن

انون من

عير زلف،

م الحظي

رويات :

متخصص

دة لا تقل

يرة يجب

مضيات

نيد، ليس

م تحصيل

نغاني من

المركوز.

de 5 jours.  
ne.

pour à répartir en 3 prises.  
es à café au maximum, réparties en 3 prises par jour c'est à  
jour.

5 à 15 mg/jour à répartir en 3 prises.  
lères à café au maximum réparties en 3 prises par jour c'est  
à jour.

de poids et par jour.  
par jour, utiliser la forme « Vogalene 0,40% gouttes »

pas.  
ures entre 2 prises.  
d'une cuillère à café.  
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.  
on buvable que vous n'auriez dû  
armacien.  
ution buvable  
e que vous avez oublié de prendre.  
ution buvable

ce médicament, demandez plus d'informations à votre

ELS ?  
provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent

cultés à effectuer certains mouvements (marche, écriture,

de position (allongé/débout) observés en particulier avec

oppement des seins chez l'homme, excès de prolactine

riques rapides ou irréguliers) ont été rapportés, si tel est le

autorisation du médicament est importante. Elle permet  
du médicament.

tion buvable en flacon ?

enfants.

tion indiquée sur la boîte.

égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre  
inutilisés. Ces mesures permettront de protéger

100 mg

de solution

sodium, Saccharine sodique, Parahydroxybenzoate de  
si, Glycérine, Alcool éthylique, Essence d'oranges douces,

est : Février 2021.

# VOGALENE® 0,1 %

Drinkable solution - Bottle of 150ml  
Metopimazine

Read this entire leaflet carefully before taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet; you may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed because of the symptoms of your illness are the same as those mentioned in this leaflet.

## What is in this leaflet

1. What is VOGALENE®
2. What you need to know
3. How to take VOGALENE®
4. What are the possible side effects
5. How to store VOGALENE®
6. Additional information

## 1. WHAT IS VOGALENE®

Pharmacotherapeutic group: antiemetic (metopimazine).  
This medication is an antiemetic. This medication is indicated for the treatment of nausea and vomiting.

## 2. WHAT YOU NEED TO KNOW

- Never take VOGALENE® if you are allergic to metopimazine or any of the excipients.
- What VOGALENE® 0,1% contains: metopimazine hydrochloride, sodium, saccharine sodium, parahydroxybenzoate of sodium, glycerine, ethyl alcohol, orange essence, sodium-free.
- If you have glaucoma; if you have urethral obstruction; if your ECG (electrocardiogram) shows abnormalities.

## Warnings and Precautions

- Talk to your doctor or pharmacist before taking VOGALENE® 0,1%, drinkable solution.
- It is not recommended to take this medication with alcoholic beverages or medications containing alcohol (see section "Other medications and VOGALENE® 0,1%, drinkable solution").
- In the elderly, hepatic and/or renal insufficiency, drowsiness, dizziness may indicate an overdose.

## Other medicines and VOGALENE® 0,1%, drinkable solution

Tell your doctor or pharmacist if you are taking, have recently taken or might take any other medicine, especially alcohol, due to the increased sedative effect of this combination.

## VOGALENE® 0,1%, drinkable solution with food, drink and alcohol

Taking alcoholic beverages during treatment is not recommended.

## Pregnancy and breastfeeding

If you are pregnant or breastfeeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

This medication should be used with caution in pregnant or breastfeeding women. In general, you should ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

## Driving and using machines

Attention should be drawn to the risk of drowsiness, especially in drivers of vehicles and machines users.

## VOGALENE® 0,1%, drinkable solution contains ethanol, sulphite, sucrose, sodium, methyl parahydroxybenzoate and propyl parahydroxybenzoate.

This medicine contains ethanol. The use of this drug is dangerous for alcoholic subjects and should be taken into account in pregnant or breastfeeding women, children and high-risk groups such as hepatic insufficiency or epileptics.

In young children, some effects may occur such as drowsiness. The alcohol in this medicine may modify the effects of other medicines.

Talk to your doctor or pharmacist if you are taking other medicines.

If you are pregnant or breast-feeding, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine. If you are dependent on alcohol, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine.

This medicine contains "sulphite" and in rare cases can cause severe hypersensitivity reactions and bronchospasm.

This medicine contains sucrose. This should be taken into account for patients with diabetes mellitus. If your doctor has told you that you have intolerance to certain sugars, contact your doctor before taking this medicine.

This medicine contains less than 1 mmol (23 mg) of sodium, that is to say it is essentially sodium-free.

This medicine contains methyl parahydroxybenzoate and propyl parahydroxybenzoate and may cause allergic reactions (possibly delayed).

## 3. HOW TO TAKE VOGALENE® 0,1%, drinkable solution?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if in doubt.

## Dosage

The dosage is to be adapted according to the time and the intensity of the digestive disorders with the possibility of renewing the administration up to three doses per day.

Stop treatment as soon as symptoms disappear.

The maximum recommended treatment duration is 5 days.

One teaspoon corresponds to 5 mg of Metopimazine.

Adults and adolescents (over 12 years old):

Lot :

EXP :

PPV (DH):

28/10



Solution buvable 150 ml

de 5 jours.  
ne.

pour à répartir en 3 prises.  
es à café au maximum, réparties en 3 prises par jour c'est à  
jour.

5 à 15 mg/jour à répartir en 3 prises.  
lères à café au maximum réparties en 3 prises par jour c'est  
à jour.

de poids et par jour.  
par jour, utiliser la forme « Vogalene 0,40% gouttes »

pas.  
ures entre 2 prises.  
d'une cuillère à café.  
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.  
on buvable que vous n'auriez dû  
armacien.  
ution buvable  
e que vous avez oublié de prendre.  
ution buvable

ce médicament, demandez plus d'informations à votre

ELS ?  
provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent

cultés à effectuer certains mouvements (marche, écriture,

de position (allongé/débout) observés en particulier avec

oppement des seins chez l'homme, excès de prolactine

riques rapides ou irréguliers) ont été rapportés, si tel est le

autorisation du médicament est importante. Elle permet  
du médicament.

tion buvable en flacon ?

enfants.

tion indiquée sur la boîte.

égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre  
inutilisés. Ces mesures permettront de protéger

100 mg

de solution

sodium, Saccharine sodique, Parahydroxybenzoate de  
si, Glycérine, Alcool éthylique, Essence d'oranges douces,

est : Février 2021.

**VOGALENE® 0,1 %**  
Drinkable Solution - Bottle of 150ml  
Metopimazine

Read this entire leaflet carefully before taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet; you may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed because you have been diagnosed with a condition that causes drowsiness.
- If you get any side effects, tell your doctor or pharmacist.

#### What is in this leaflet

1. What is VOGALENE®
2. What you need to know
3. How to take VOGALENE®
4. What are the possible side effects
5. How to store VOGALENE®
6. Additional information

#### 1. WHAT IS VOGALENE®

Pharmacotherapeutic group: antihistaminic (metopimazine).

This medication is an antihistaminic.

This medication is indicated for the treatment of drowsiness.

#### 2. WHAT YOU NEED TO KNOW

Never take VOGALENE® if:

- if you are allergic to metopimazine or any of the excipients
- if you have glaucoma
- if you have urethral obstruction
- if your ECG (electrocardiogram) shows abnormalities

#### Warnings and Precautions

• Talk to your doctor or pharmacist before taking VOGALENE® 0,1%, drinkable solution.

• It is not recommended to take this medication with alcoholic beverages or medications containing alcohol (see section "Other medicines and VOGALENE® 0,1%, drinkable solution").

• In the elderly, hepatic and/or renal insufficiency, drowsiness, dizziness may indicate an overdose.

#### Other medicines and VOGALENE® 0,1%, drinkable solution

Tell your doctor or pharmacist if you are taking, have recently taken or might take any other medicine, especially alcohol, due to the increased sedative effect of this combination.

VOGALENE® 0,1%, drinkable solution with food, drink and alcohol

Taking alcoholic beverages during treatment is not recommended.

#### Pregnancy and breastfeeding

If you are pregnant or breastfeeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

This medication should be used with caution in pregnant or breastfeeding women. In general, you should ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

#### Driving and using machines

Attention should be drawn to the risk of drowsiness, especially in drivers of vehicles and machines users.

VOGALENE® 0,1%, drinkable solution contains ethanol, sulphite, sucrose, sodium, methyl

parahydroxybenzoate and propyl parahydroxybenzoate.

This medicine contains ethanol. The use of this drug is dangerous for alcoholic subjects and should be taken into account in pregnant or breastfeeding women, children and high-risk groups such as hepatic insufficiency or epileptics.

In young children, some effects may occur such as drowsiness. The alcohol in this medicine may modify the effects of other medicines.

Talk to your doctor or pharmacist if you are taking other medicines.

If you are pregnant or breast-feeding, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine. If you are dependent on alcohol, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine.

This medicine contains "sulphite" and in rare cases can cause severe hypersensitivity reactions and bronchospasm.

doctor has told you that you have intolerance to certain sugars, contact your doctor before taking this medicine.

This medicine contains less than 1 mmol (23 mg) of sodium, that is to say it is essentially sodium-free.

This medicine contains methyl parahydroxybenzoate and propyl parahydroxybenzoate and may cause allergic reactions (possibly delayed).

#### 3. HOW TO TAKE VOGALENE® 0,1%, drinkable solution?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if in doubt.

#### Dosage

The dosage is to be adapted according to the time and the intensity of the digestive disorders with the possibility of renewing the administration up to three doses per day.

Stop treatment as soon as symptoms disappear.

The maximum recommended treatment duration is 5 days.

One teaspoon corresponds to 5 mg of Metopimazine.

Adults and adolescents (over 12 years old):

Lot :

EXP :

PPV (DH):

28/10



Solution buvable 150 ml



# INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants

## INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants

ésoméprazole

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser le médicament car elle contient



ment car elle contient

pharmacie.  
pas à d'autres  
sont identiques aux

médecin ou votre  
pas mentionné dans

Traitement des ulcères dus à des infections par *Helicobacter pylori* et prévention de leur récurrence :

- La dose recommandée est d'un comprimé gastro-résistant de INexium 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin vous prescrira également des antibiotiques, par exemple amoxicilline et clarithromycine.

### Prise du médicament

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.
- Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.
- Avez vos comprimés en entier avec un verre d'eau. Les comprimés ne peuvent être ni mâchés ni écrasés, parce que les comprimés contiennent des granules enrobées qui empêchent que ce médicament soit altéré par l'acide dans votre estomac. Il est important de ne pas endommager les granules.

### Que faire si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés

- Si vous avez des problèmes pour avaler vos comprimés :
  - Mettez-les dans un verre d'eau plate (non gazeuse). N'utilisez pas d'autres liquides.
  - Remuez jusqu'à ce que le comprimé soit décomposé (le liquide n'est pas limpide). Vous pouvez boire le liquide immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours le mélange avant de le boire.
  - Pour être sûr que vous avez pris toute la dose, rincez bien le verre avec un demi-verre d'eau et buvez ce liquide. Les particules solides contiennent le médicament. Elles ne doivent être ni mâchées, ni écrasées.
- En cas d'impossibilité à avaler, le comprimé pourra être dispersé dans un peu d'eau et introduit dans une seringue. Il pourra alors être administré à l'aide d'un tube allant directement dans votre estomac (sonde gastrique).

### Utilisation chez les enfants de moins de 12 ans

INexium, comprimés gastro-résistants, n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans. L'information sur le dosage pour des enfants âgés de 1 à 11 ans est fournie dans l'information du produit INexium sachet (Consultez votre médecin ou pharmacien si vous désirez plus d'informations).

### Personnes âgées

Aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les personnes âgées.

### Si vous avez pris plus de INexium que vous n'auriez dû

Si vous prenez plus de INexium que la dose prescrite par votre médecin, parlez-en immédiatement à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Si vous oubliez de prendre INexium

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si c'est bientôt le moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée.
- Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tout le médicament, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils

### Contenu de l'emballage et autres informations

#### 1. Qu'est-ce que INexium et dans quel cas est-il utilisé

INexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

INexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

#### Adultes

- «La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). INexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS.
- Acidité gastrique accrue due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger- Ellison).
- Poursuite du traitement après la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec INexium par voie intraveineuse.

#### Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.