

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0350 Société : R.A.M.
 Actif Pensionné(e) Autre : 160992
 Nom & Prénom : LOUZI MOHAMED
 Date de naissance : 01/01/1941
 Adresse : 21/23 HAY EL HANA Rue 35 CASA
 Tél. : 06649907636 Total des frais engagés :
 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/01/2023

Nom et prénom du malade : LOUZI MOHAMED Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

DOULEUR ABDOMINALE

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) :



RELEVE 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				<i>Dr. Mohamed J. A. des Maladies de l'Appareil Digestif 17, Bd. Rahal El MeKNI, 10022 Casablanca</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES			
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur <i>Pharmacie Naima</i>	Date 02/05/2023	Montant de la Facture 845,60	INP : 92044569

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
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

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																																																																																		
COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION	<table border="1"> <thead> <tr> <th>SOINS DENTAIRES</th> <th>Dents Traitées</th> <th>Nature des Soins</th> <th>Coefficient</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																																					<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">ODF PROTHESES DENTAIRES</th> <th colspan="2">DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>G</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="4"> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession </td> </tr> <tr> <td colspan="4"></td> </tr> <tr> <td colspan="4"></td> </tr> </tbody> </table>	ODF PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		H		25533412	21433552	D	00000000	00000000	00000000		00000000	00000000	00000000		35533411	11433553		G				B				[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession											
		SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																																																																													
ODF PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																																																																																
H		25533412	21433552																																																																															
D	00000000	00000000	00000000																																																																															
	00000000	00000000	00000000																																																																															
	35533411	11433553																																																																																
G																																																																																		
B																																																																																		
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																																																																																		
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/j

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

28,10 x 2 VOGALENE SIROP

1/j

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

60,00 FERPLEX SOL

1/j

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

34,40 x 2 NEALGYL 80 MG CP

1/j

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

38,50 x 2 NEUTRAL SIROP

1/j

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/j

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



845,60



Dacteur Mohamed BENNAJMI
Spécialiste
des Maladies de l'Appareil
Digestif
47 Bd. Rahai El Meknini
Tél: 0522 90 31 11



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

LOT: 22122B
EXP: 05/2024
PVC: 280.00DH

Distribué par : **HEALTH INNOVATION**
Commune Salé Had Soualem
Siège : 10 Rue Racine Valfleur, Maarif
Casablanca, Maroc
+212 5 22 32 22 51
contact@healthinnovation.ma
www.healthinnovation.ma
ONS: le numéro : CAPV.59.217.19
N° Enregistrement au ministère de la santé :
20212012086/V1/DMP/CA/18

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 système immunitaire.



D réduit le risque en renforçant le

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

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 microbionique et renforce leur activité.

SYSMETIX contient de la vitamine C et de

-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 microbionique+ prébiotiques = synbiotiques. Les prébiotiques stimulent la croissance et l'activité de certains micro-

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.

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium + Hydroxyde de magnésium

PPV 38DH50

EXP 08/2025

LOT 26055 5

4,220 g

5,200 g

cellulose, parahydroxybenzoate de
de d'hydrogène à 30 % (110V),
urifiée, qsp 100 ml

400 mg

400 mg

essence de menthe, magnésium

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

Anti-Acid Suspension buvable 250 ml

- 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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insuffisance rénale

- Dialyse chronique

- Prise d'antihistaminique H₂, 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

4,220 g

5,200 g

cellulose, parahydroxybenzoate de
de d'hydrogène à 30 % (110V),
urifiée, qsp 100 ml

400 mg

400 mg

essence de menthe, magnésium

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium - Hydroxyde de magnésium

Anti-Acid Suspension buvable 250 ml

- 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 H₂, 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
..... 62,25 mg pour un



For

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 HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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
..... 62,25 mg pour un



For

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 HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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



NOTICE D'INFORMATI

FERPLEX 40 mg, Fer protéinsuccinylate Boîte de 10 flacons

Veuillez lire attentivement la notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une réaction indésirable, demandez 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 quoi 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 QUELS CAS EST-IL UTILISE :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution d'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 protéinsuccinylate, 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 (Hemosidérose 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 « cirrhotiques » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure 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 compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

FERPLEX® 40 mg
Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs

6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATI

FERPLEX 40 mg, Fer protéinsuccinylate Boîte de 10 flacons

Veuillez lire attentivement la notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une réaction indésirable, demandez 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 quoi 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 QUELS CAS EST-IL UTILISE :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution d'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 protéinsuccinylate, 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 (Hemosidérose 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 « cirrhotiques » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure 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 compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

FERPLEX® 40 mg
Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs

6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATI

FERPLEX 40 mg, Fer protéinsuccinylate Boîte de 10 flacons

Veuillez lire attentivement la notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une réaction indésirable, demandez 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 quoi 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 QUELS CAS EST-IL UTILISE :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution d'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 protéinsuccinylate, 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 (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie caractérisée par la formation de lésions de fibrose ou de « cirrhotiques » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure 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 compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

FERPLEX® 40 mg
Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables
PPV 60,00 Dhs

6 118001 440016

de 5 jours.
ne.

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

5 à 15 mg/jour à répartir en 3 prises.
ères 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.
eures entre 2 prises.

d'une cuillère à café.
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
on buvable que vous n'auriez dû
armacien.

ction buvable
que vous avez oublié de prendre.
ction buvable

ce médicament, demandez plus d'informations à votre

UELS ?
provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent

cultés à effectuer certains mouvements (marche, écriture,
de position (allongé/debout) observés en particulier avec

oppelement des seins chez l'homme, excès de prolactine

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

autorisat^{on} du médicament est importante. Elle permet
du médicament.

ion buvable en flacon ?
enfants.

ion indiquée sur la boîte.

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

100 mg

al de solution

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

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;
- If you have any further questions;
- This medicine has the same effect as other medicines for the same
illness are the same;
- If you get any side effects mentioned in this leaflet.

What is in this leaflet?

1. What is VOGALENE®?

2. What you need to know before taking VOGALENE®.

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: Metopimazine.

This medication is an antihistamine. This medication is indicated for the treatment of:

2. WHAT YOU NEED TO

Never take VOGALENE® if:

- if you are allergic to it;

- What VOGALENE® 0,1 %

- if you have glaucoma;

- if you have urethral-pri-

- if your ECG (electrocardiogram) is abnormal.

3. 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.

4. 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

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

Taking alcoholic beverages during treatment is not recommended.

5. 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.

6. 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.

dependent on alcohol, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine.

This medicine contains 'sulfite' 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.

4. 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

0.1%
Valeo sole

150 ml

est : Février 2021.

de 5 jours.
ne.

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

5 à 15 mg/jour à répartir en 3 prises.
ères 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.
eures entre 2 prises.

d'une cuillère à café.
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
on buvable que vous n'auriez dû
armacien.

ction buvable
que vous avez oublié de prendre.
ction buvable

ce médicament, demandez plus d'informations à votre

UELS ?
provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent

cultés à effectuer certains mouvements (marche, écriture,
de position (allongé/debout) observés en particulier avec

oppelement des seins chez l'homme, excès de prolactine

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

autorisat^{ion} du médicament est importante. Elle permet
du médicament.

ion buvable en flacon ?
enfants.

ion indiquée sur la boîte.

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

100 mg

al de solution

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

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;
- If you have any further questions;
- This medicine has the same effect as other medicines for the same
illness are the same;
- If you get any side effects mentioned in this leaflet.

What is in this leaflet?

1. What is VOGALENE®?

2. What you need to know before taking VOGALENE®.

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: Metopimazine.

This medication is an antihistamine. This medication is indicated for the treatment of:

2. WHAT YOU NEED TO

Never take VOGALENE® if:

- if you are allergic to it;

- What VOGALENE® 0,1 %

- if you have glaucoma;

- if you have urethral-pri-

- if your ECG (electrocardiogram) is abnormal.

3. 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.

4. 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

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

Taking alcoholic beverages during treatment is not recommended.

5. 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.

6. 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.

dependent on alcohol, talk to your doctor or pharmacist before taking this medicine.

This medicine contains 'sulfite' 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.

4. 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

0.1%
Valeo sole

150 ml

est : Février 2021.

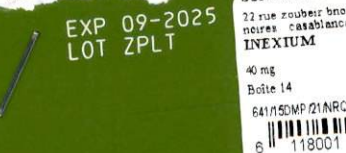
Notice: information du patient

INexium 20 mg, comprimés gastro-résistants

INexium 40 mg, comprimés gastro-résistants

ésoméprazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.



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 récidive hémorragique d'ulcères avec INexium par voie intraveineuse.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- «La maladie du reflux gastro-œsophagien» (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.

ment car elle contient

pharmacien.
as à d'autres
adie sont identiques aux
médecin ou votre
t pas mentionné dans

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

- 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 amoxycilline 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 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 oublié 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 tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais il n'existe pas de liste exhaustive.