

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.



Déclaration de Maladie
N° M20- 0002359

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule 0560 Société : R. A. M
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MR. ABAKIL HAFED 161045
Date de naissance : 1.07.1943
Adresse : LOT. BNI-YAKHLEF N°49
RUE ALGHOFRA NE MOHAMMEDIA
Tél. : 0523335248 Total des frais engagés : 702,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 03/05/2023
Nom et prénom du malade : Bou Zid Fatma Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HSA - suite - guile
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 : 4-5-2023

Le : 17/05/2023

Signature de l'adhérent(e) : 

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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


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
3/5/23	CL	1	150	<p>Dr. Farid ZEGHAR</p> <p>5. AV de la Marche Verte</p> <p>Ben Yakhlef - Mohammedia</p> <p>Tel: 05 23 33 54 44</p> <p>INPE 093166009</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03/05/23	333,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	03/05/23	8,150	212,415
INPE 093063717			

AUXILIAIRES MEDICAUX

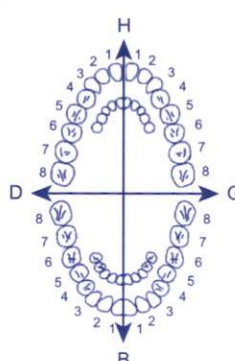
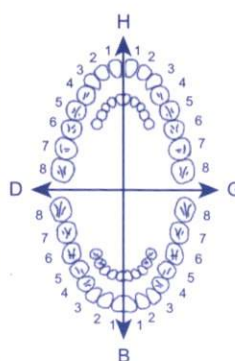
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>																					
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																					
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CENTRE DE BIOLOGIE MEDICALE LOUIZIA

Dr. HIND EL BAYED SAKALLI

Facture

N° facture 23-1993

Mohammedia, le 03/05/2023

Date de prélèvement 03/05/2023

Mme BOUZID Fatma

Code Acte	Désignation Acte	Cotation
GLY	GLYCEMIE	30
HBA1C	Hémoglobine glyquée	90
AU	Acide Urique	30

Total B	150
Total en dirhams	211,00

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Deux cent onze dirhams***

E F: 45977059
E U: 00263768400076

LABORATOIRE d'Analyses
Médicales LOUIZIA
RDC 60F CE Ben Yakhlef
Centre Mohammedia
Tél: 05 23 33 78 78
Fax: 05 23 33 77 22

LABORATOIRE d'Analyses
Médicales LOUIZIA
RDC 60F CE Ben Yakhlef
Centre Mohammedia
Tél: 05 23 33 78 78
Fax: 05 23 33 77 22

INPE 093063717

Docteur Farid ZEGHARI

Médecine Générale
Echographie

الدكتور فريد الزغاري

الطب العام
فحص بالأمواج

Ben Yakhlef, le 03.5.23 بني يخلف، في

Que Bouzid
Fatma

3x 65.00
TENORETIC 50/12,5 (N°3)

19 le matin
55.00
Briomylate

19 x 3/i
20.00
Doliprille 50/200/25

2 x 31.20 15 x 2/i
Zylonic 200 (N°2)

19/i
333.80

Dr. Farid ZEGHARI
5, AV. de la Marche Verte
Ben Yakhlef - Mohammédia
Tél : 05 23 33 54 44

5, Avenue de la marche verte (ex RT 101)

Ben Yakhlef - Mohammédia

Tél. : 05 23 33 54 44

5، شارع المسيرة الخضراء (سابقا طريق 101)

بني يخلف - المحمدية
الهاتف : 05 23 33 54 44

Docteur Farid ZEGHARI

Médecine Générale
Echographie

الدكتور فريد الزغاري

الطب العام
فحص بالأمواج

Ben Yakhlef, le 3.5.23 بني يخلف، في

Que Bouzid
Fatma

Glycémie à jeun —
HbA1c
a. urique

Dr. Farid ZEGHARI
5, AV. de la Marche Verte
Ben Yakhlef - Mohammedia
Tel. : 05 23 33 54 44

LABORATOIRE d'Analyses
Médicales LOUIZIA
RDC 60F CE Ben Yakhlef
Centre Mohammedia
Tél: 05 23 33 78 78
Fax 05 23 33 77 22



مختبر اللوزية للتحليلات الطبية

CENTRE DE BIOLOGIE MÉDICALE LOUZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologie au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Management de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



د. هند البيض العقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إحسانية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تسيير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

Compte rendu d'analyses

Mme BOUZID Fatma

Mohamedia le : 03/05/2023

Prélèvement du: 03/05/2023 7:38

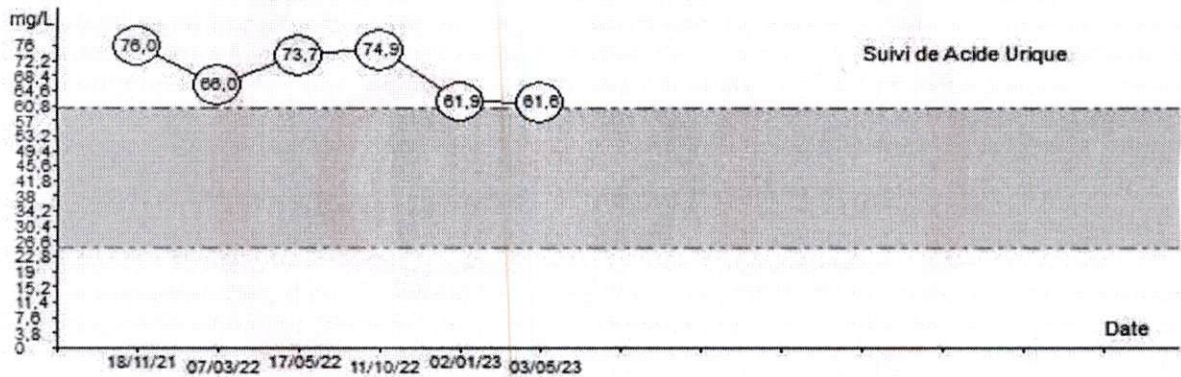
Mme BOUZID Fatma

Page : 3 / 3

BIOCHIMIE

Acide Urique

61,6 * mg/L (25 - 60)
366,5 * μ mol/L (149 - 357)



Bilan validé Biologiquement Le 03/05/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1 Beni Yakhlef - Mohammedia / Tél : 05 23 33 78 78 - Fax : 0523337722 - Urgence : 06 51 98 18 63

Email : labolouizia@gmail.com / I.F : 45977059 - ICE : 002637614000076 - INPE : 093063717

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

مختبر اللويزية للتحليلات الطبية

CENTRE DE BIOLOGIE MÉDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologie au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Management de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



د. هند البيض الحقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إحسانية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تسيير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

Compte rendu d'analyses

Mme BOUZID Fatma

Mohamedia le : 03/05/2023

Prélèvement du: 03/05/2023 7:38

Mme BOUZID Fatma

Page : 2 / 3

BIOCHIMIE

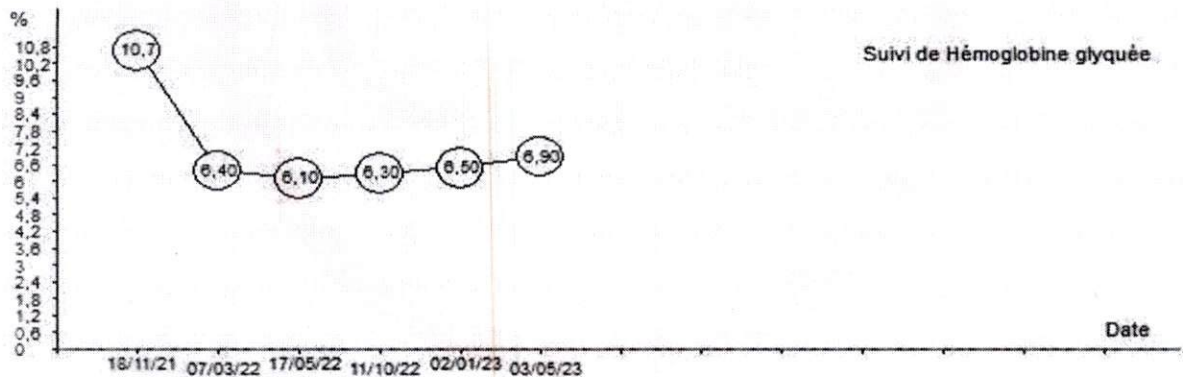
Hémoglobine glyquée

6,90 %

(Technique : HPLC D10 -Biorad)

interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP

- HBA1C entre 4 et 6 % : intervalle non diabétique normale.
- HBA1C inférieur à 6.5 % : excellent équilibre glycémique (DNID)
- HBA1C inférieur à 7 % : excellent équilibre glycémique (DID).
- HBA1C supérieur à 7 % : action corrective suggérée.



Bilan validé Biologiquement Le 03/05/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1 Beni Yakhlef - Mohammedia / Tél : 05 23 33 78 78 - Fax : 0523337722 - Urgence : 06 51 98 18 63

Email : laboulouizia@gmail.com / I.F : 45977059 - ICE : 002637614000076 - INPE : 093063717

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

مختبر اللوزية للتحليلات الطبية

CENTRE DE BIOLOGIE MÉDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologie au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Management de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



د. هند البيض الحقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إحسانية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تسيير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

Compte rendu d'analyses

Mme BOUZID Fatma

Mohamedia le : 03/05/2023



Prélèvement du: 03/05/2023 7:38

Page : 1 / 3

BIOCHIMIE

GLYCEMIE

1,17

g/L

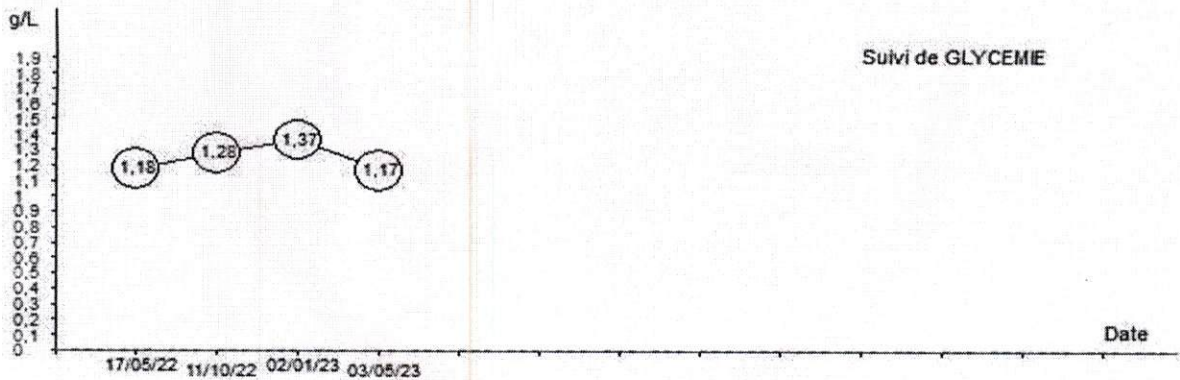
6,44

mmol/L

-Taux normal : de 0.60 à 1.10 g/L

-Diminution de la tolérance au glucose : de 1.10 à 1.26 g/L

-Sujet diabétique: > à 1.26g/L (sur ddeux prélèvement distincts)



Bilan validé Biologiquement Le 03/05/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1 Beni Yakhlef - Mohammedia / Tél : 05 23 33 78 78 - Fax : 0523337722 - Urgence : 06 51 98 18 63

Email : laboulouzia@gmail.com / I.F : 45977059 - ICE : 002637614000076 - INPE : 093063717

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Aténolol/Chlortalidone

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TENORETIC 50 mg/12,5 mg comprimé pelliculé et dans que
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre T
4. Quels sont les effets
5. Comment conserver
6. Contenu de l'emballage

Maphar
Bd Alkimia, N° 6, Qi,
Sidi Berroussi, Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg
cp pel b30
P.P.V : 65,40 DH



6 113001 182350

de prendre
lé ?
l, comprimé

ng,

- Phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),
- Acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),
- Atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- Insuffisance rénale grave,
- Allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bédridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT. SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES CARDIAQUES GRAVES.

En cas d'atteinte sévère du foie, les diurétiques peuvent induire une affection neurologique qui nécessite l'arrêt du diurétique. Prévenir votre médecin en cas de goutte, hyperuricémie (élévation du taux d'acide urique dans le sang).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas d'asthme ou de maladie des bronches ou des poumons, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORETIC 50 mg/12,5 mg

1. QU'EST
COMP
UTILISE

Lot 10456
Exp 02 2024
Fab : 03 2021

Classe phar

ASSOCIATION FIXE D'UN BETA-BLOQUANT ET UN

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Aténolol/Chlortalidone

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TENORETIC 50 mg/12,5 mg comprimé pelliculé et dans que
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre T
4. Quels sont les effets
5. Comment conserver
6. Contenu de l'emballage

Maphar
Bd Alkemia, N° 6, Q1,
Sidi Berroussi, Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg
cp pel b30
P.P.V : 65,40 DH



6 113001 182350

de prendre
lé ?
l, comprimé

ng,

- Phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),
- Acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),
- Atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- Insuffisance rénale grave,
- Allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bédridil, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT. SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRÊT BRUSQUE DU TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES CARDIAQUES GRAVES.

En cas d'atteinte sévère du foie, les diurétiques peuvent induire une affection neurologique qui nécessite l'arrêt du diurétique. Prévenir votre médecin en cas de goutte, hyperuricémie (élévation du taux d'acide urique dans le sang).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas d'asthme ou de maladie des bronches ou des poumons, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORETIC 50 mg/12,5 mg

1. QU'EST
COMP
UTILISÉ

Lot 10456
Exp 02 2024
Fab : 03 2021

Classe phar

ASSOCIATION FIXE D'UN BETA-BLOQUANT ET UN

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Aténolol/Chlortalidone

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TENORETIC 50 mg/12,5 mg comprimé pelliculé et dans que
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre T
4. Quels sont les effets
5. Comment conserver
6. Contenu de l'emballage

Maphar
Bd Alkemia, N° 6, Q1,
Sidi Berroussi, Casablanca
Tenoretic 50mg/12,5mg
cp pel b30
P.P.V : 65,40 DH



6 113001 182350

de prendre
lé ?
l, comprimé

ng,

- Phéochromocytome non traité (excroissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),
- Acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),
- Atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- Insuffisance rénale grave,
- Allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bédipril, au diltiazem et au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT. SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN, L'ARRET BRUSQUE DU TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES CARDIAQUES GRAVES.

En cas d'atteinte sévère du foie, les diurétiques peuvent induire une affection neurologique qui nécessite l'arrêt du diurétique. Prévenir votre médecin en cas de goutte, hyperuricémie (élévation du taux d'acide urique dans le sang).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas d'asthme ou de maladie des bronches ou des poumons, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORETIC 50 mg/12,5 mg

1. QU'EST
COMP
UTILISÉ

Lot 10456
Exp 02 2024
Fab : 03 2021

Classe phar

ASSOCIATION FIXE D'UN BETA-BLOQUANT ET UN

BIOMYLASE®

Comprimés pelliculés ; Boîte de 24

Sirop ; Flacon de 125 ml

Alpha-amylase

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Comprimé :	Pour 1 Cp enrobé
Alpha-amylase *Soit 2142.9 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé. Excipients	3000 U CEIP* q.s.p.....1 Cp
Sirop :	Pour 1 ml de sirop
Alpha-amylase *Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop. Excipients	200 U CEIP* q.s.p.....1 ml

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Comprimé : Saccharose et Jaune orangé S (E110).

Sirop : Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflammatoire.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et sans fièvre.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Posologie

• Comprimé :

Adulte : 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours des repas.

• Sirop :

Adulte : 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour.

Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg) : 2 cuillerées à café (10 ml), 3 fois par jour.

Nourisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg) : 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis médical.

En l'absence d'amélioration continuez le traitement pendant 5 jours sans avis médical.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER BIOMYLASE

Ne prenez jamais BIOMYLASE

• En cas d'antécédents d'allergie

cas du sirop).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET

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

amment les parabens (le

OTRE MEDECIN OU DE

ndésirables, mais ils ne

55/60



DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

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

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

Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine	25 mg

- Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicitrate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges.
Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique E414, Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

- Excipients à effet notoire :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique qu'il le type d'activité

DoliGrippe, granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve,
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies),
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance

moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés

• Enfant de moins de 15 ans,

• En cas d'antécédent d'allergie aux co

• En cas de certaines formes de glauc

• En cas de difficultés à uriner d'origine

• En cas de maladie grave du foie en r

• En cas de phénylcétonurie (maladie h

Vous ne devez généralement pas utiliser

l'allaitement.

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

Effets indésirables

PPV: 20DH00

PER: 03/28

LOT: M327

intervalle entre 2 prises sera d'au

cas suivants:

in de la présence d'aspartame.

le médecin pendant la grossesse et



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension
- Prenez des diurétiques et/ou un médicament de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC,

- Des éruptions cutanées ont été signalées avec l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez de problèmes de reins, consultez votre médecin avant de passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments :

Informez votre médecin de tous les médicaments que vous pourriez prendre l'un après l'autre.

• Aspirine

• Théophylline, utilisés

• Médicaments utilisés

• Vidarabine (anti-

• Didanosine, utilisés

• Antibiotiques (ampicilline)

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

• Médicaments utilisés

LOT 222630
EXP 09 2026
PPV 31-30

Conduite de véhicules :

Dans de rares cas, les médicaments, des vertiges, conduisez pas ou n'avez pas de la conduite.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou à la malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Veillez à toujours prendre votre médicament à la même heure, de votre médecin ou de votre pharmacien.

doute.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Logies recommandées sont de 300 mg par jour.

commencer à prendre le médicament.

ant.

êtes âgés (au-dessus de 65 ans), votre médecin vous recommandera une posologie adaptée.

pourra vous aider à mieux comprendre les effets de votre médicament.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

de votre médecin.

ctez immédiatement votre médecin.

de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront s'urinaires.

ts et ZYLORIC, comprimé

cin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou des médicaments suivants :

ée pour des problèmes respiratoires

és pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne

al), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle

e pour traiter une infection par le VIH

icilline ou amoxicilline)

és pour traiter les cancers

és pour réduire la réponse immunologique (immunosup-

ple azathioprine ou mercaptopurine)

és pour traiter le diabète

r les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle

ibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des

miner l'eau)

sés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la

ment utilisé pour traiter la goutte.

re médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez

autre médicament, notamment des médicaments obtenus

compris des médicaments à base de plantes.

ement

te ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

esse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien

médicament.

médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre

grossesse.

age de ce médicament dans le lait maternel, il est donc

prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

ules et utilisation de machines

la prise de ce médicament peut entraîner des étourdisse-

s, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne

utilisez pas d'outils ou de machines.

s à effet notoire: Lactose.

ous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres,

ecin avant de prendre ce médicament.

médicament est déconseillée chez les patients présentant une

ctose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de

ucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

NDRE ZYLORIC, comprimé?

endre ce médicament en suivant exactement les indications

u pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de

ent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les

mandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide

mandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.

généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le

ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre

s prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer

ment. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par

ecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui

médiatement après votre dialyse.

s enfants (à gés de moins de 15 ans)

uelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

ministration

nt à avaler les quels avec un grand verre d'eau, après le

déséquilibre en position debout, sentiment (paralysie) ou perte de connaissance.

vements volontaires musculaires (ataxie).

picotements, de piqûres ou de brûlures au

B.

de poitrine), hypertension artérielle ou pouls

l'érection.

seins chez les hommes ainsi que chez les

estinal.

ive.

ux.

notamment par une augmentation de la taille

ant à un gonflement (œdème) en particulier au

il (diabète). Votre médecin désirera peut-être

sang si cela arrive.

effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou

ue aussi à tout effet indésirable qui ne serait

DRIC, comprimés ?

e et de la portée des enfants.

é après la date de péremption indiquée sur la

péremption fait référence au dernier jour du

à une température inférieure à 25°C et à l'abri

ltre jetés au tout à l'égout ou avec les ordures

armacien ce qu'il faut faire des médicaments

ont à protéger l'environnement.

TAIRES

é ?

..... 100,00 mg

r un comprimé.

..... 200,00 mg

r un comprimé.

..... 300,00 mg

r un comprimé.

maïs, polyvidone, stéarate de magnésium.

B.

mé et contenu de l'emballage extérieur ?

forme de comprimé.

le 50 ou 100.

né : Boîte de 28.

le pas être commercialisées

dicament : Tableau A (liste I).

notice a été révisée : Juin 2017.

BC

EN PHARMA TRADING LIMITED

N1346SD00

aspén

