

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 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



Déclaration de Maladie

N° W19-471320

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 9162 Société : ROYAL AIR MAROC

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Hajjouji ABDEL

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668981544 Total des frais engagés : A6233A Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/05/2023

Nom et prénom du malade : SAALMI EL KHAZRAJI Age : 70

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : 822

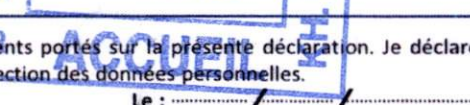
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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.

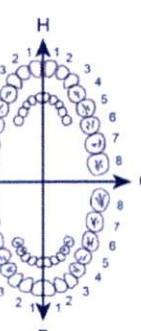
Fait à : _____ Le : _____

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
11/07/23	C		(5) 200,-	INP : 11/07/23 M. EL KHAZRI Dentiste ophtalmologique et perzassernier du tribunal

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou de Fourisseur	Date	Montant de la Facture
	17.05.2023	 199,69

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.																
SOINS DENTAIRES 		Dents Traitées <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Nature des Soins* <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Coefficient <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>												
				INP : <input type="checkbox"/>												
				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 style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td colspan="2"></td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	35533411	11433553	G		
H	25533412	21433552														
D	00000000	00000000														
B	35533411	11433553														
G																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>												

Docteur Salmi El Khazraji Jalal

MEDECINE GENERALE ECHOGRAPHIE



الدكتور السالمي العزري جملة

الطب العام الفحص بالصدى

طیب محلف لدى محاكم الدار البيضاء

ORDONNANCE

الدار البيضاء، في : ٢٥-١٢٣
Casablanca, le : ٢٥-١٢٣

60,0

① One day

99.0

① 70m

17.40

B. Pambor, Jr.

16.2

A circular blue ink stamp. The outer ring contains the text "PHARMACIE ATTAOUINE" at the top and "CASABLANCA" at the bottom. The inner circle contains the date "16/12/1932". There is some faint, illegible text or markings within the stamp area.



ج. سالمي الخزرجي حجازي
Dr. SALMI EL KHAZRAJI JALAL
طبيب اسنان وطب العيون - اخصائي طب العيون - اخصائي طب العيون
Dr. SALMI EL KHAZRAJI JALAL
طبيب اسنان وطب العيون - اخصائي طب العيون - اخصائي طب العيون
Dr. SALMI EL KHAZRAJI JALAL
طبيب اسنان وطب العيون - اخصائي طب العيون - اخصائي طب العيون

Ce document intitulé « **ELITE** » est l'accès à l'information pour les personnes atteintes de maladie mentale et psychique. Il décrit les droits et les obligations des personnes atteintes de maladie mentale et psychique et de leur entourage. Il explique comment ces personnes peuvent exercer leurs droits et comment elles peuvent faire valoir leurs droits. Il indique également les obligations des personnes atteintes de maladie mentale et psychique envers leur entourage et envers les autres personnes.

Spécificité C'est spécificité consistant un phénomène des tests pratiques lors des contrôles individuels. Les tests pratiques sont utilisés pour valider une théorie.

11 LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA
 CERTAINES MALADIES : Sans doute
 12 SYMPTÔMES ET CONDUITE A TÉNIR EN CAS DE
 13 CONDUITE A TÉNIR EN CAS DE
 PLUTSIERS DOSES :
 Pour être efficace,
 ment. Cependant, si vous mettez de prendre une dose
 continuez le traitement normalement.

AU A (Liste 1). **Actions particulières de conservation :** l'asement doit être conservé à l'abri de l'humidité.

14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE : SANS objet.

14. RÉSUME DE STADE DE SERVAGE : Sans objet.

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement et dans les mêmes doses. Il convient de traiter tout normalement. Si vous manquez une dose, reprendre immédiatement. Cependant, si vous manquez deux ou plusieurs doses, ne pas faire deux doses en une fois. Si vous prenez trop de ce médicament, il peut provoquer des effets indésirables tels que la nausée, la diarrhée et la constipation. Si ces symptômes persistent ou sont très importants, consultez votre médecin.

SAHEL - HAD SOULEM - Maroc
titre date à laquelle cette notice a été approuvée
; 25 AVRIL 2016

INTERACTIONS APRÈS LE TRAITEMENT
En cas de relirement prolongé, ne jamais rougir, mais suivre les recommandations de l'interlocuteur. En effet, le contact avec les sujets atteints de relirement peut entraîner des réactions de type allergique ou d'irritation. Il est donc recommandé de se laver les mains régulièrement et de se débarbouiller avec de l'eau tiède et savonneuse. Les personnes qui ont été en contact avec un patient atteint de relirement doivent également se laver les mains et éviter de toucher leur visage ou leurs yeux.

PARIS CLERLES ET EMPLOI MISSES EN GARDE SPECIALES

8. MISSES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

Il y a plusieurs des méthodes dont mentionnées dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, meilleure en informer votre médecin ou votre pharmacien.

نوطامين® 90 ملغ

دي(اسيفين)، ديفينيدرامين

أقراص قابلة للكسر

الوقاية وعلاج دوار السفر

البالغين والأطفال ما فوق 2 سنوات

يرجى الاطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء، لأنها تضم معلومات هامة من أجله.

يجب دائمًا تناول هذا الدواء بالاهتمام الدقيق للمعلومات المزودة في هذه الشرة أو من طرف الطبيب أو الصيدلاني.

احفظ بهذه الشرة، قد تحتاج إلى قرائتها من جديد.

اقص الطبيب أو الصيدلي للحصول على أدوية معلومات أو نصائح.

إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، اختر مارغوب فيها يذكر في هذه الشرة.

ويطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها يذكر في هذه الشرة. انظر الفقرة 4.

يجب زيارة الطبيب إذا شعرت بأي تحسن أو إذا تفاقمت الأعراض أو استمرت.

1. ما هو نوطامين وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يتحتمي نوطامين إلى فئة الأدوية المسماة مضادات دوار البحر.

يعتبر هذا الدواء على البالغين والأطفال ما فوق سنين في الوقاية من دوار السفر وعلاجه.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوطامين؟

لا تتناول أبداً نوطامين:

لدى الأطفال دون سنين.

إذا كانت لديك مسماة الماءة (ديفينيدرامين) أو أحد المكونات الأخرى المتوفرة في نوطامين، ستجد لائحة المكونات في الفقرة 6.

إذا كانت لديك مسماة مقاد الوستامين، أخرى.

إذا كنت عرضًا لخطر الرزق ضيق الرأوية (ارتفاع الضغط في العين قد يؤثر على الرؤية).

إذا كنت تعانى من اضطرابات ناجمة عن الروتناتة (خط الانسداد للتبول).

عامة ما يجب عدم استعمال هذا الدواء، ما ينصح الطبيب بغير ذلك، في حالة الرضاعة.

ويزداد هذه الظاهرة باستهلاك المشروبات الكحولية والأدوية المحظوظة على الكحول.

في حالة الشك من ضرورة استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة

يجب سحق الأقراص قبل إعطائها للأطفال دون 6 سنوات، نظراً لخطر البالع عن الطريق الخطأ والاختناق.

قبل تناول هذا الدواء:

استشر الطبيب إذا كنت تعانى من خصائص خطيرة في الكبد أو الكلى (قصور كبد أو

كولي حاد)، يمكن تكييف جرعة نوطامين.

يسعدني تناول هذا الدواء استشارة طيبة لدى الأشخاص المسنون.

• الذين لديهم تأثير للدواء، نقص ضغط الدم الانتصابي (انخفاض الضغط الشرياني عند الانتقال إلى وضعية الوقف) أو التعس

NAUTAMINE 90MG
CP SEC B20
P.R.V : 1SDH20
فقط أو بإدمان على
الأطفال بين 6 و 12 سنة:
يجب تناول الأقراص بكأس من الماء (عن طريق الفم).
الجرعة الآمنية هي 1 قرص نصف ساعة قبل المغادرة. يجب تجديد الجرعة عند الحاجة بعد 6 ساعات، دون تجاوز 4 أقراص في اليوم.
الأطفال بين 6 و 12 سنوات:
الجرعة الآمنية هي 1 قرص نصف ساعة قبل المغادرة. يجب تجديد الجرعة عند الحاجة بعد 6 ساعات، دون تجاوز 4 أقراص في اليوم.

يحتوي هذا الدواء على ضد الهيم ناطامين.
ديفينيدرامين.

كما تحتوي أدوية أخرى عليه، لا تجمع بيها حتى لا تتجاوز الجرعة الصادرة المنصوص بها (انظر الفقرة 3).

كيف يجب تناول نوطامين؟

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا دوا، آخرًا ما فيه أدوية دون وصفة طبية،
آخر الطبيب أو الصيدلي.

تجنب تناول دوا، يحتوي على الكحول.
نوظامين مع الأغذية والمشروبات

قد يتسبّب هذا الدواء في تناول شديد يزيد بفعل الكحول:
امتن عن استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

يمكنك تناول هذا الدواء خلال العمل، سريطة تناوله مدة وجبرة (بضعة أيام)
واليجموعات الموسومة.

في نهاية العمل، قد يكون للاستعمال المفترض لهذا الدواء تأثيرات ضارة على
الملاوه الجديد. وبالتالي، ينصح دائمًا استشارة الطبيب قبل استعماله.

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

الاضاعة
يتعلق هذا الدواء في حلية الأم.

تجنب استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعن.
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات
التي: قد يكون النعاس والاختناق البقلة المرتبطين بهذا الدواء قد هامين.

ويزداد هذه الظاهرة باستهلاك المشروبات الكحولية والأدوية المحظوظة على
الكون.

3. كيف يجب استعمال نوطامين؟

احترم دائمًا شروط الاستعمال المذكورة في هذه الشرة. لا تتجاوز الجرعة الموصى
بها، ثم الإبلاغ عن حالات فرط استعمال ديفينيدرامين.

الجرعات
هذا الدواء خاص بالبالغين وبالأطفال ما فوق 2 سنوات.

الاقراص قابلة للكسر، يمكن تقسيمها إلى جزئين متساوين.
البالغون والأطفال ما فوق 12 سنة:

يجب تناول الأقراص بكأس من الماء (عن طريق الفم).

• جفاف المخاط،
• تناقص إفراز العصبي،
• انتباus الأول،
• إمساك،
• سرعة حفakan القلب، انخفاض الضغط الشرياني عند الانتقال إلى
الوقف (نقص ضغط الدم الانتصابي)، رؤبة ضبابية (اضطرابات الد
توسعة الحادة)،
تم الإبلاغ عن حالات فرط استعمال ديفينيدرامين.

التصريح عن التأثيرات الثانية
إذا شعرت بأى تأثير غير مرغوب فيه، اختر مارغوب أو الصيدلي، وبنفس
ذلك أيضًا على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، بما
الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها فيما عدا البريد الإلكتروني
pharmacovigilance.maphar@maphar.ma (الفاكس: 02347984).

بالإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيه، تسلّم في تزويد المزيد من
المعلومات عن سلامة الدواء.

5. كيف يجب حفظ نوطامين؟
يحفظ بعيداً عن تناول موادى الأطفال.

لا تستعمل هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة.
يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية ويعيد عن الرطوبة.
يجب عدم زرع الأدوية في الماجاري أو في الثلاجات المنزلية، استثنى لدى

الصيادي عن طريق التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه
التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية
على ماذا يحتوي نوطامين؟ دي(اسيفين)، ديفينيدرامين 90 ملغ

ال المادة الفعالة هي: دي(اسيفين)، ديفينيدرامين 90 ملغ
كل قرص قابل للكسر

المكونات الأخرى هي: سيليكا غرواني مالي، نشا البطاطس، ستارات
المغنيسيوم، ملون إينديگوكوت (E132)، سيلولوز مصفر ميلور، إيشيسيلولور.

ما هو شكل نوطامين؟
هذا الدواء على شكل أقراص قابلة للكسر.

علبة تحتوي على 20 قرص.

حامل رخصة التسويق والمستقبل
بعضهم العاونية الصيدلانية الفرنسية

متغيرات مغار

شارع الكعباء الرقم 6 الحي الصناعي سidi البرونجي، الدار البيضاء،
المصنوع

متغيرات مغار

شارع الكعباء الرقم 6 الحي الصناعي سidi البرونجي، الدا
وفقاً إلى RCP 07/2018

آخر تاريخ تم تعدل هذه النشرة: يونيو 2021.

بتلجيك

الباراسيتامول والكتفين

التركيبة والتقديم

قرص، علىة تحتوي على 16 قرصاً مرتيلات قرحي.

قرص، قان، آنروب ميتري على 16 قرصاً فانرا

التركمية النوعية والكمية

بنجيج، أقراص

باراسيتامول الكابين

سواغ

بنجيج، أقراص فانرا

باراسيتامول ياراس

سواغ

الكتفين

الصنف الصيدلي العلاجي

مسكن مضاد للحمى

دواء يستعمل الدواء

إن بنجيج هو دواء مسكن ومضاد للحمى، وهو يستعمل لعلاج الألم والحمى.

مواء يستعمل الدواء

المساسية المفرطة للباراسيتامول ولكل مركب من مركبات هذا الدواء.

مرض ماء في الكبد.

احتياطات

يتعين أن يتناول بنجيج بحذر في حالة وجود آلم حفيظ في الكبد أو في الكلىتين أو في حالة نقص في الغلوكوز أذربيز مزييل للهيدروجين.

وحيث إن هذه الأدوية يحتوي على الباراسيتامول، فإنه يتعين احتمال الجرعات الموصى بها أو الموصوفة وعدم تمديد العلاج.

ويتعين استشارة طبيبك في حالة استمرار الأعراض.

وتشمل كل قرص على 316,56 ملغم من الصوديوم، وهي الكمية التي يجب أخذها معين الاعتيادي في حال اتباع حمية يكون فيها

الصوديوم ضعيفاً، وظاهر الحدود المحددة ذلك من تلقاء نفسه.

ومن مثلاً نقص امتصاص الغلوكوز أو الملتكتوز أو من نقص الكائن.

التفاعل مع أدوية أخرى وأشكال أخرى للتداخل

يتعين عدم استعمال بنجيج في حالة تناول الباراسيتامول أو استهلاكه كحلالاً للعلليات عرضها للخطر.

اتبع دوقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيدلي الذي صرفها لك.

- الطبيب والصيدلي هما الخبريان في الدواء وفي تغفه وضوره.

- لا تقطع هذه العلاج المحددة لك من تلقاء نفسه.

- لا تكون صرف الدواء بدون استشارة الطبيب.

- لا تترك الأدوية في متناول الأطفال.

يتعين عدم استعمال بنجيج في حالة تناول الباراسيتامول أو استهلاكه كحلالاً للعلليات عرضها في

حال تناول محسن الاستهلاكسيل أو دورة أخرى مضادة للالتهابات والمتيكوبازيد والكلوبيراسين وكذا الأدوية ذات القسم المشط.

وقد يحدث الباراسيتامول اختلالات أثناء اهتمار السكر في الدم أو التحاليل الطبية الخاصة بالمخبر البولي، ويزداد خطر التزيف بتناول

مضافات الشفاف غير الفم في آن واحد.

ومن شأن استعمال أكثر من كرامين من الباراسيتامول على المدى البعيد أن يرفع من خطر حدوث نزيف، ويعين في هذه الحالة

استشارة طبيبك.

تلافياً لحدث تفاعل متحلل مع أدوية أخرى يتعين إخبار طبيبك أو الصيدلي بملاجمك الحالي.

الحمل والإرضاع

يجوز تناول بنجيج أثناء الحمل والرضاع باليدي لمدة قصيرة.

وفي حالة الحمل أو الإرضاع يتعين استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل الشروع في العلاج.

السواقات يمكنها أن تؤذن مفاجئاً لدى بعض المرضى

الاكتئاب الصيدلي

كيفية تناول الدواء

المقادير

بالبالغين والأطفال ذوي 12 سنة فما فوق.

قرص واحد كل ساعة عند الضرورة.

يعين أن يكون الفاصل الزمني بين كل جرعة، على الأقل أربع ساعات، وألا يتجاوز مفاجئها بيتهن في كل جرعة و 6 جهات في اليوم

(24 ساعة). وإذا ما استمر الحال على ما هو عليه لأكثر من 3 أيام، يتعين استشارة طبيبك.



مصنوع من طرف مختبرات سوطيمما - المغرب
SMB

00/46



500 mg
50 mg
1 comprimé ou 1 comprimé effervescent

PRESENTATIONS

Boîte contenant 16 comprimés effervescents dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine.

PANALGIC®, comprimés

Boîte contenant 16 comprimés dosés à 500 mg de paracétamol et 50 mg de caféine, sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Médicaments contre la douleur et la fièvre.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

PANALGIC® est indiqué dans le traitement des symptômes de la fièvre et les douleurs.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Allergie au paracétamol ou à la phénacétine.
- Allergie à l'un des excipients de la préparation.
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPECIALES et PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prudence s'impose en cas d'atteinte hépatique légère, d'atteinte rénale grave, de déficience en glucose 6 phosphate-déshydrogénase et en cas d'alcoolisme.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser les doses prescrites ou recommandées, ni prolonger le traitement.

Si des symptômes persistent, consultez votre médecin traitant. Chaque comprimé effervescent contient 316,56 mg de sodium.

NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétysalicylique ou autres médicaments anti-inflammatoires, le métoclopramide, la cholestyramine et le charbon activé.

Ne pas utiliser PANALGIC® en cas de prise de barbituriques ou de boissons alcoolisées.

Le paracétamol peut induire des perturbations dans la mesure de la glycémie et le dosage de l'acide urique sanguin. Le risque de saignement est accru en cas de prise concomitante d'anticoagulants oraux. La prise de 2 g (soit 4 comprimés effervescents ou 4 comprimés) par jour de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignement. Consultez votre médecin.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC® peuvent être pris pendant la grossesse et l'allaitement, pendant toutefois une période aussi brève que possible.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ÊTES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LU SEUL PEUT JUGER DE LA NECESSITE DE LE POURSUIVRE.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose, sodium (comprimé effervescent).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

POSOLOGIE

1 comprimé effervescent ou 1 comprimé toutes les 6 à 8 heures, selon les besoins.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

VOIE ORALE

Comprimé effervescent : dissoudre le comprimé effervescent dans un peu d'eau et boire immédiatement. Comprimé : prendre le comprimé avec un peu d'eau.

FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures et ne peuvent pas dépasser 2 comprimés effervescents ou 2 comprimés en 1 fois et 6 comprimés effervescents ou 6 comprimés par 24 heures. Si le mal devait perdurer plus de trois jours, consultez votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin car des mesures immédiates doivent être prises malgré l'absence de symptômes alarmants.

L'ingestion d'une dose trop forte (c'est à dire à partir de 15 comprimés effervescents ou 15 comprimés en une seule fois chez l'adulte et d'une dose de 150 mg/kg chez l'enfant, soit par exemple : 6 comprimés effervescents ou 6 comprimés pour l'enfant de 20 kg) peut provoquer des lésions hépatiques graves.

Les symptômes qui se manifestent au cours des premières heures de l'intoxication sont : nausées, vomissements, diarrhée, perte de l'appétit, douleurs au ventre, transpiration.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Des réactions allergiques surviennent exceptionnellement et rendent nécessaire l'arrêt du traitement.
- Des perturbations du sang ont été signalées (diminution des globules blancs et rouges, des plaquettes).

- La caféine peut parfois induire des palpitations, des insomnies ou de la nervosité.

- En cas d'utilisation prolongée de fortes doses (à partir de 4 comprimés effervescents ou 4 comprimés), des effets toxiques pour le foie et le rein peuvent se manifester.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC® doivent être conservés au-dessous de 25°C et à l'abri de l'humidité.

Conserver hors de portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Ceci est un médicament

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et le non-respect des instructions est dangereux pour vous.
- Suivez strictement la prescription du médecin, la méthode d'utilisation et les instructions du pharmacien qui vous a dispensé le médicament.
- Le médecin est le pharmacien sont experts en médicament; ils connaissent parfaitement les bienfaits et les risques liés à leur utilisation.
- N'interrompez pas de vous-même la période de traitement qui vous a été prescrit.
- Ne renouvellez pas la même prescription sans consulter votre médecin.
- Gardez les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 20180 Bouskoura - Maroc
Sous licence des Laboratoires SMB SA

Fabriqué par : Laboratoires JUVA PRODUCTIONS
Rue Avogadro, Technopole Sud - 57600 Forbach - France

Importé par :
Résidence CASA I 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

N° lot :

Péremption :

PER

99-00

Poids net
71,3 g

EMB 75112 W Ref: 990510 ETUIM988

N°du certificat d'enregistrement au ministère de la santé : تصریح من وزارة الصحة رقم : DA20200402055DMP/20UCA/MAV4



de magnésium d'origine marine ;
arôme orange sanguine ; support :
phosphate tricalcique ; educorant ; saccharinato de calcium.

nes B6, B2

Composition	Par comprimé effervescent
MAGNÉSIUM (provenant d'oxyde de magnésium d'origine marine)	300 mg
VITAMINE B6	2 mg
VITAMINE B2	1,6 mg

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un apport supplémentaire dans certaines situations :

- en cas de fatigue
- effort physique
- activité intellectuelle
- surmenage, stress,
- croissance chez l'enfant et l'adolescent.

CONSEILS D'UTILISATION :

Prendre 1 comprimé effervescent par jour, à dissoudre dans un demi-verre d'eau. Un demi comprimé effervescent pour les enfants suffit. Bien refermer le tube après chaque utilisation. Un léger dépôt au fond du verre est normal.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : Ne peut remplacer une alimentation variée et équilibrée et un mode de vie sain. Il est recommandé de respecter les doses conseillées. Une consommation excessive peut avoir des effets laxatifs. Tenir hors de portée des jeunes enfants. Conserver dans un endroit frais et sec.

PRÉSENTATION :

Boîte de 15 comprimés effervescents, Poids net : 35,6 g.
Boîte de 30 comprimés effervescents, Poids net : 71,3 g.

Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

Laboratoires JUVA SANTÉ
8, rue Christophe Colomb - 75008 PARIS - FRANCE

Importé par PROMOSER

Résidence CASA I 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

Fabriqué par : Laboratoires JUVA PRODUCTIONS

Rue Avogadro, Technopole Sud

57600 Forbach - FRANCE

