

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

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 : H. Sion A. B. M. S. D.

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 68 98 43 44 Total des frais engagés : 16233A Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17

Nom et prénom du malade : A. B. M. S. D. Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	17.05.2023	1926

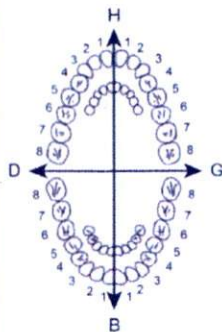
[illegible][illegible]

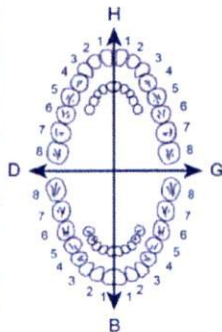
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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	INP : <input type="text"/>		
				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	COEFFICIENT DES TRAVAUX														
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</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] 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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Salmi El Khazrafi Jalal

MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE

Médecin expert assermenté
auprès des tribunaux



الدكتور السالمى الخزرجى جلال

الطب العام
الفحص بالصدى

طبيب محلف لدى محاكم الدار البيضاء

ORDONNANCE

Casablanca, le : 17/05/23 في : الدار البيضاء،

ملاحظة: H.A.B.N

60,0

① 100 mg 3x



99,0

② 100 mg 3x



17.40

③ Paracetamol 500 mg 3x



16,20



الدكتور السالمى الخزرجى جلال
Dr. SALMI EL KHAZRAFI JALAL
Echographie . DU ophthalmologie médicale
Médecin expert assermenté
auprès des tribunaux

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

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

Mises en garde spéciales
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) est à éviter (voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinite), voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Pendant le traitement, votre médecin de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin de survenue d'effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) (voir rubrique « Fautes d'attention avec ORAPRED® , comprimé effervescent »).

(Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interaction avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement
L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

Sportifs
Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES : Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE : Sans objet.

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

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

14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE : Sans objet.

Conditions de prescriptions et de délivrance
A) A (Liste I).

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Mises en garde spéciales et précautions
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Particularités d'emploi
Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

نوطامين® 90ملغ

دي(أسيفلين) ديفينهيدرامين

أقراص قابلة للكسر

الوقاية وعلاج دوار السفر

للبالغين والأطفال ما فوق 2 سنوات

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

يجب دائماً تناول هذا الدواء بالاحترام الدقيق للمعلومات المزدودة في هذه النشرة أو من طرف الطبيب أو الصيدلي.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إقراءتها من جديد.

• اقصد الطبيب أو الصيدلي للحصول على أية معلومات أو نصائح.

• إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

وينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

• يجب زيارة الطبيب إذا لم تشعر بأي تحسن أو إذا تفاقم الأعراض أو استمرت.

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

ينتمي نوطامين إلى فئة الأدوية المسماة مضادات دوار البحر. يحتوي هذا الدواء على مضاد الهيستامين: ديفينهيدرامين.

يوصف لدى البالغين والأطفال ما فوق سنتين في الوقاية من دوار السفر وعلاجه.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول نوطامين؟

لا تتناول أبداً نوطامين:

• لدى الأطفال دون سنتين.

• إذا كانت لديك حساسية للمادة الفعالة (ديفينهيدرامين) أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في نوطامين. ستجد قائمة المكونات في الفقرة 6.

• إذا كانت لديك حساسية مضاد الهيستامين آخر.

• إذا كنت معرضاً لخطر الرزق ضيق الزاوية (ارتفاع الضغط في العين قد يؤثر على الرؤية).

• إذا كنت تعاني من اضطرابات ناجمة عن البروستات (خطر الانسداد للتبول).

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

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات واحتياطات الاستعمال

تحذيرات خاصة

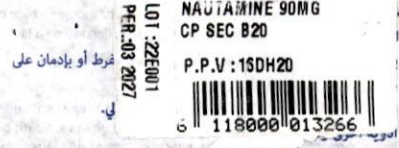
يجب سحق الأقراص قبل إعطائها للأطفال دون 6 سنوات، نظراً لخطر البلع عن الطريق الخطأ والاختناق.

قبل تناول هذا الدواء:

استشر الطبيب إذا كنت تعاني مرض خطير في الكبد أو الكلى (قصور كبدى أو كلوي حاد)، يمكنه تكيف جرعة نوطامين.

يستدعي تناول هذا الدواء استشارة طبية لدى الأشخاص المسنين:

• الذين لديهم تأهب للدوار، نقص ضغط الدم الانقباضى (انخفاض الضغط الشرياني عند الانتقال إلى وضعية الوقوف) أو النعاس



يحتوي هذا الدواء على مضاد الهيستامين: ديفينهيدرامين.

كما تحتوي أدوية أخرى عليه. لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة القصوى الممنوحة بها (انظر الفقرة 3 "كيف يجب تناول نوطامين؟")

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر بما فيه أدوية دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

تجنب تناول دواء يحتوي على الكحول.

نوطامين مع الأغذية والمشروبات

قد يتسبب هذا الدواء في نعاس شديد يزداد بفعل الكحول؛

امتنع عن استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

الحمل

يمكنك تناول هذا الدواء خلال الحمل، شريطة تناوله لمدة وجيزة (بضعة أيام) وبالجرعات الموصوفة.

في نهاية الحمل، قد يكون للاستعمال المفرط لهذا الدواء تأثيرات ضارة على المولود الجديد، وبالتالي، ينبغي دائماً استشارة الطبيب قبل استعماله.

استشري الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

الرضاعة

ينقل هذا الدواء إلى حليب الأم.

تجنبني استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين.

استشري الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

انتباه: قد يكون النعاس وانخفاض اليقظة المرتبطين بهذا الدواء جد هامين. وتزداد هذه الظاهرة باستهلاك المشروبات الكحولية والأدوية المحتوية على الكحول.

3. كيف يجب استعمال نوطامين؟

احترم دائماً شروط الاستعمال المذكورة في هذه النشرة. لا تتجاوز الجرعة الموصى بها. تم الإبلاغ عن حالات فرط استعمال ديفينهيدرامين.

الجرعات

هذا الدواء خاص بالبالغين والأطفال ما فوق 2 سنوات.

الأقراص قابلة للكسر: يمكن تقسيمها إلى جزأين متساويين.

البالغون والأطفال ما فوق 12 سنة:

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

• جفاف المخاط.

• تناقص إفراز الحليب.

• انحباس البول.

• إمساك.

• سرعة خفقان القلب. انخفاض الضغط الشرياني عند الانتقال إلى الوقوف (نقص ضغط الدم الانقباضى)، رؤية ضبابية (اضطرابات الإبصار).

توسع الحدقة.

بشكل نادر علامات الاستتارة: تهيج، تورم، آفة.

تم الإبلاغ عن حالات فرط استعمال ديفينهيدرامين.

التصريح عن التأثيرات الثانوية

إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك أيضاً على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. يمكن الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها مبادئاً عبر البريد الإلكتروني

pharmacovigilance.maphar@pharmar.ma (الفاكس: 2347984).

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

5. كيف يجب حفظ نوطامين؟

يحفظ بعيداً عن متناول ومرأى 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 وبعيداً عن الرطوبة.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استشر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. تساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

على ماذا يحتوي نوطامين؟

المادة الفعالة هي: دي(أسيفلين) ديفينهيدرامين..... 90 ملغ لكل قرص قابل للكسر

المكونات الأخرى هي: سيليكا غرواني، نشا البطاطس، ستيرات المغنيسيوم، ملون إينديكوتين (E132)، سولوزو صغرى ميلور، إيثاسيلولوز.

ما هو شكل نوطامين؟

هذا الدواء على شكل أقراص قابلة للكسر.

علبة تحتوي على 20 قرص.

حامل رخصة التسويق والمستغل

مقرضين التعاونية الصيدلية الفرنسية

مختبرات مافار

شارع الكيمياء الرقم 6 الحي الصناعي سيدي البرنوصي، الدار البيضاء.

المصنع

مختبرات مافار

شارع الكيمياء الرقم 6 الحي الصناعي سيدي البرنوصي، الدار البيضاء.

وفقاً إلى "RCP 07/2018"

آخر تاريخ تم فيه تعديل هذه النشرة: يونيو 2021.

بنلجيك

الباراسيتامول والكافيين



التركيبية والتقديم

قرص، غلبة تحتوي على 16 قرصا في **زجاجة** 10 قرصا،

قرص فائز، أنبوب يحتوي على 16 قرصا **فائز**

التركيبية النوعية والكمية

بنلجيك، أقراص

باراسيتامول

الكافيين

سواغ

بنلجيك أقراص فائز

باراسيتامول

الكافيين

سواغ

الصف الصيدلي العلاجي

مسكن مضاد للحمى

دواعي استعمال الدواء

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

موانع استعمال الدواء

الحساسية المفرطة للباراسيتامول وللكافيين. ولكل مركب من مركبات هذا الدواء.

مرض حاد في الكبد.

احتياطات

يتعين أن يتناول بنلجيك بحذر في حالة وجود ألم خفيف في الكبد أو في الكليتين أو في حالة نقص في الغلوكوز أنزيم مزيل للدهن ورجوع

للفوسفات وكذا في حالة الإدمان على الخمر.

و حيث إن هذا الدواء يحتوي على الباراسيتامول، فإنه يتعين احترام الجرعات الموصى بها أو الموصوفة و عدم تمديد العلاج.

و يتعين استشارة طبيبك في حالة استمرار الأعراض.

و يشتمل كل قرص على 316,56 ملغ من الصوديوم، و هي الكمية التي يجب أخضا بعين الاعتبار في حال اتباع حمية يكون فيها

الصوديوم ضعيفا. ونظرا لوجود الكلتون، فإنه لا ينصح بتناول بنلجيك بالنسبة للمرضى الذين يعانون من وجود مفرط للغلكتوز في

الدم و متلازمة نقص امتصاص الغلوكوز أو الغلكتوز أو من نقص الكلتان.

التفاعل مع أدوية أخرى و أشكال أخرى للتفاعل

يتعين عدم استعمال بنلجيك في حالة تناول الباربيتوريك أو استهلاك المشروبات الكحولية استشرابا طبيبك قبل استعمال بنلجيك في

حالة تناول حمض الستيسايسليك أو أدوية أخرى مضادة للالتهاب و الميكوراميد و الكولسترامين و كذا الأدوية ذات الفهم المنشط

وقد يحدث الباراسيتامول اختلالات أثناء اختبار السكر في الدم أو التحليلات الطبية الخاصة بالحمض البولي. ويزداد خطر النزيف بتناول

مضادات التخثر عبر الفم في آن واحد.

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

استشارة طبيبك.

تألفها لاسودت تفاعل محتمل مع أدوية أخرى يتعين إخبار طبيبك أو الصيدلي بعلاجك الحالي.

الحمل و الإرضاع

يجوز تناول بنلجيك أثناء الحمل والإرضاع بالبدن لمدة قصيرة.

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

السواغات يمكنها أن تولد مضطرا لدى بعض المرضى :

الاكلتوز، الصوديوم

كيفية تناول الدواء

المقاييس

البالغون و الأطفال ذوي 12 سنة فما فوق : قرص واحد كل ست أو ثمان ساعات عند الضرورة.

يتعين أن يكون الفاصل الزمني بين كل جرعة ، على الأقل أربع ساعات و ألا يتجاوز مقدارها جنتين في كل جرعة و 6 جبات في اليوم

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

كيفية تناول الدواء

القرص الفائز: يوضع الدواء في كمية قليلة من الماء إلى حين ذوبانه ثم يشرب في الحال.

الأقراص : يبلع الدواء مع الماء.

مابجب القيام به في حالة تناول جرعة زائدة.

عند تناول جرعة مرتفعة جدا (أي 15 قرص أو قرصا فائزا أو أكثر لدى البالغين و 150 ملغ / كلغ لدى الأطفال أقل من 20 كلغ أو 6 أقراص

فائزا) قد يؤدي إلى حدوث آلام شديدة في الكبد.

و تكون الأعراض الأولى حينئذ، عند وقوع تسمم في الشعور بالغثبان و الإسهال و القيء و فقدان الشهية و الآلام البطنية و العرق و يتعين

إخبار طبيبك في حال وقوع تسمم لاتخاذ إجراءات استعجالية و إن لم تظهر أي من الأعراض.

و في حالة الشك في حدوث تسمم، اتصلوا بأقرب مركز لعلاج التسمم.

أثار غير مرغوب فيها

على غرار المواد المنشطة، من شأن هذا الدواء أن يتسبب لدى بعض المرضى في حدوث آثار غير مرغوب فيها و ذلك على درجات عدة

حدوث ردود فعل حساسية استثنائية يتعين معها إيقاف العلاج.

تمت الإشارة لاختلالات دموية (نقص الكريات البيضاء و الحمراء و الصفائح الدموية).

قد يؤدي الكافيين في بعض الحالات إلى وقوع خفقان و أرق و تكدس المزاج.

قد تحدث بعض الآثار التسممية على مستوى الكبد و الكليتين في حالات الاستعمال الطويل المدى لجرعات عالية (4 أقراص أو أقراص فائزة

في اليوم و أكثر).

لا تترددوا في استشارة الطبيب أو الصيدلي للحصول على النصح و إخباره بآثار غير مرغوب فيها لم يشر إليها في هذه النشرة.

احتياطات حفظ الدواء

يحفظ به بعيدا عن الحرارة (أقل من 25 درجة حرارة).

لا يترك في متناول الأطفال.

لا يستعمل بعد مرور تاريخ نهاية الاستعمال المشار إليه في ظهر العلبة.

إن هذا الدواء

مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك للخطر.

اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال للتخصص عليها وتعليمات الصيدلي الذي صرفها لك.

– الطبيب و الصيدلي هما الشريان في الدواء وفي نفعه وضرره.

– لا تقطع مدة العلاج الممددة لك من تلقاء نفسك.

– لا تكرر صرف الدواء بدون استشارة الطبيب.

– لا تترك الأدوية في متناول الأطفال.



مصنوع من طرف مختبرات سوطيما - المغرب

بترخيص من مختبرات SMB

00146

NALGIC®
cétamol et caféine

.....500 mg
.....50 mg
1 comprimé ou 1 comprimé effervescent

PRESENTATIONS

Boîte contenant 16 comprimés 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 DOUTE 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 A 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 SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétylsalicylique 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 effervescent ou 4 comprimés) par jour de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignement. Consultez votre médecin.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FACON 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 effervescent 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 ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LUI 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 effervescent ou 2 comprimés en 1 fois et 6 comprimés effervescent ou 6 comprimés par 24 heures. Si le mal devait perdurer plus de trois jours, consultez votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

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 effervescent 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 effervescent 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 effervescent 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 MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Les comprimés effervescent 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 renouveler pas la même prescription sans consulter votre médecin.
- Gardez les médicaments hors de la portée et de la vue des enfants.

سوطيما
Sothema

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

Import
Résidence CASA / 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

N° lot :

Péremption :

Poids net
71,3 g

EMB 75112 W Ref: 990510 ETUIM988

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



phosphate tricalcique ; edulcorant ; saccharinate de sodium ; saveur d'orange sanguine ; vitamines B6, B2.

300 mg

vitamines B6, B2

de de magnésium d'origine marine ;
; arôme orange sanguine ; support :
vitamines 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 / 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

Fabriqué par : Laboratoires JUVA PRODUCTIONS

Rue Avogadro, Technopole Sud

57600 Forbach - FRANCE

