

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

M22- 0039558

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.


Fait à :

Le :


Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
24.5.2023		c	100-	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24.05.2023	394,60 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

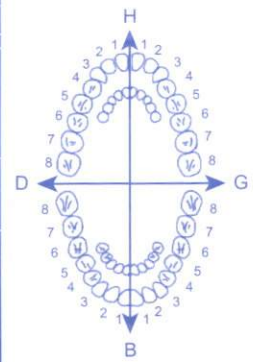
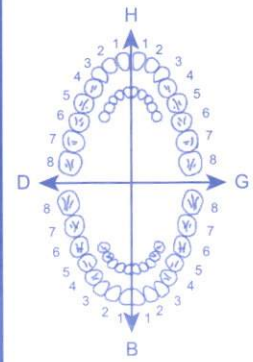
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaire, 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> </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																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

DR. BENAÏD
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd. des El Ghadaoui
Sidi Benaïd 53 50

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف

مغلف

٨٥٠، ٥٠٠

يد من المعلومات من الطبيب
حتى ولو كانت لديه نفس
رغوب لم يرد ذكره في هذا

يجب
احتفظ
إذا
أو
وصف
الأع
إذا
النش

على

- 1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الإستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج" أدناه).
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف

مغلف

٨٥٠، ٥٠٠

يد من المعلومات من الطبيب
حتى ولو كانت لديه نفس
رغوب لم يرد ذكره في هذا

يجب
احتفظ
إذا
أو
وصف
الأع
إذا
النش

على

- 1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC
دواعي الإستعمال:

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الإستعمال:

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج" أدناه).
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

Information Importante, à lire attentivement !

Systral®

minique et antiallergique

Composit
chlorhydr.
Embonate
Caféine

Systral®-C

20 dragées

PPV 14DH00

EXP 06/2027

LOT 1D066 1

*) = équiv. à 2,4 mg de chlorhydrate de chlorphénoxamine 1 cuillerée à café contient env. 12 mg de Systral.

Propriétés : Le Systral est caractérisé par une action puissante de longue durée et est bien toléré.

Indications : Dermatoses accompagnées de prurit (p.ex. urticaires, eczéma) et affections générales (p.ex. diabète, varicelles), piqûres d'insectes, exanthème sérique, oedème de Quincke, rhume des foins, gastrites et entéro-colites allergiques.

Mode d'emploi et posologie : Sauf avis contraire du médecin

- Systral-C dragées :

Adultes : 1 à 2 dragées 2 à 3 fois par jour

Enfants : jusqu'à 2 ans : 1/4, 2 à 5 ans : 1/3, 5 à 10 ans : 1/2 de la dose adulte.

- Systral sirop :

Jusqu'à 2 ans : 2 à 3 fois par jour 1/2 à 1 cuillerée ; 2 à 5 ans : 2 à 3 fois par jour 1 à 1 1/2 cuillerée ; au-dessus de 5 ans : 2 à 3 fois par jour 1 à 2 cuillerées.

Agiter avant l'emploi !

Effets secondaires : chez certains sujets particulièrement sensibles, Systral peut provoquer fatigue, vertige, dysergies et sécheresse de la bouche.

Contre-Indications n'existent pas pour l'emploi approprié

Remarque :

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament. Il est conseillé de s'abstenir de boissons alcoolisées.

Pour un traitement externe nous disposons de Systral crème.

Présentations :

Systral-C dragées

Boîtes de 20

Systral sirop

Flacons de 60 ml

Médicaments à conserver avec précaution ! A ne pas mettre
À portée des enfants !

Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **MEDA**

030602F08209P110311

Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003
PER : 04 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC R20



P.P.V : 56DH60



SANOFI

Il est important de prendre ce médicament
selon les indications et les précautions
importantes

avant 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.

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003
PER.: 04 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC R20



P.P.V : 56DH60



SANOFI

Il est important de prendre ce médicament de la manière suivante :

Il est important de lire attentivement la notice de la relecture.

- 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.

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

Stilnox® 10 mg

LOT : 22E003
PER : 04 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC R20



P.P.V : 56DH60



SANOFI

Il est important de prendre ce médicament
selon les indications et les précautions
importantes

Vous devez lire attentivement la notice de la relecture.

- 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.

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER SOPHTAL 0,1

POUR CENT, collyre ?

N'utilisez jamais SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre

dans le cas suivant :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide

sallycylique ou à l'un des autres composants contenus

dans SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec SOPHTAL 0,1 POUR CENT,

collyre :

Mises en garde spéciales

Ne pas injecter, ne pas avaler.

Précautions d'emploi

En cas de traitement concomitant par un deuxième

collyre, attendez 15 minutes avant son instillation.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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.

Grossesse et allaitement

Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander conseil

à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Comme tout collyre, l'instillation de SOPHTAL 0,1

visuels,transitoires. Ne conduisez pas de véhicules et

mentionnés dans cette notice, ou si certains effets

indésirables deviennent graves, veuillez en informer

votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER SOPHTAL 0,1 POUR

CENT, collyre ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Né pas utiliser SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre

après la date de péremption mentionnée sur le

conditionnement extérieur.

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 15

jours après ouverture du flacon.

Noter la date de première utilisation en clair sur

l'emballage.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au

tout-à-tégout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des

médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de

protéger l'en

6. INFORM.

Que conti

La subst

pour 100 m

Les autr

chlorhexid

borex, eau

Titulaire

Laborat

B.P. N°

Maroc.

Condi

Médica

ale.

La dernière date à laquelle cette notice a été

révisée est : Septembre 2013.

Sophthema

سوفثيما

N°0157E00

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER SOPHTAL 0,1

POUR CENT, collyre ?

N'utilisez jamais SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre

dans le cas suivant :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide

sallycylique ou à l'un des autres composants contenus

dans SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec SOPHTAL 0,1 POUR CENT,

collyre :

Mises en garde spéciales

Né pas injecter, ne pas avaler.

Précautions d'emploi

En cas de traitement concomitant par un deuxième

collyre, attendez 15 minutes avant son instillation.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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.

Grossesse et allaitement

Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant

la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander conseil

à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Comme tout collyre, l'instillation de SOPHTAL 0,1

visuels,transitoires. Ne conduisez pas de véhicules et

mentionnés dans cette notice, ou si certains effets

indésirables deviennent graves, veuillez en informer

votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER SOPHTAL 0,1 POUR

CENT, collyre ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Né pas utiliser SOPHTAL 0,1 POUR CENT, collyre

après la date de péremption mentionnée sur le

conditionnement extérieur.

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 15

jours après ouverture du flacon.

Noter la date de première utilisation en clair sur

'emballage.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au

tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des

médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de

6. INFORM.

Que conti

La subst

pour 100 m

Les autr

chlorhexid

borex, eau

Qu'est-ce

contenu

Ce médi

collyre - 1

Titulaire

Laborat

B.P. N°

Maroc.

Condit

Médica

ale.

lyre ?

0,100 g

date de

bonque,

collyre et

me de

Sothema

révisée est : Septembre 2013.

La dernière date à laquelle cette notice a été

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En raison d'un effet légèrement stimulant, il est préférable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.
- Consommé à fortes doses, l'acide ascorbique peut interférer avec les tests biologiques suivants : dosages de la créatinine et du glucose sanguins et urinaires.

Précautions d'emploi

- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifier que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol pour éviter un risque de surdosage.
 - Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool.
 - Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.
 - En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent doit être utilisé avec précaution.
 - Saccharose : 150 mg par comprimé effervescent, en tenir compte chez les patients diabétiques.
- Ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient environ 263,73 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
 - En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

9- INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit, à vous ou à lui, un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions 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 D'ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

11- SPORTIFS

Sans objet.

12- LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

13- SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

14- CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

15- RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

16- CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Pas de tableau

17- PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité dans l'emballage d'origine

18- Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

19- Tenir hors de la portée des enfants.

DATE D'EMISSION DE LA NOTICE

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 01 Septembre 2015

PARANTAL C 1000®

1- DENOMINATION
PARANTAL C 1000® Paracétamol, acide ascorbique

Veuillez lire attentivement
Gardez cette notice
Si vous avez des questions
pharmaciens.
Ce médicament
symptômes indiqués
Si l'un des effets
notice, parlez-en

PPV 19DH60
EXP 12/2025
LOT 2N035 3

de 10

avant de prendre ce médicament.

relire.

Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en.

2- COMPOSITION

Paracétamol.....

Acide ascorbique.....

Excipients : Acide lactique

Saccharose, Riboflavine

kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

6- CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

• dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;

• exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;

• des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.

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

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

PARANTAL C 1000®

1- DENOMINATION
PARANTAL C 1000® Paracétamol, acide ascorbique

Veuillez lire attentivement
Gardez cette notice
Si vous avez des questions
pharmaciens.
Ce médicament ne traite pas
symptômes immédiats.
Si l'un des effets indésirables
notice, parlez-en à votre

PPV 19DH60
EXP 12/2025
LOT 2N035 3

de 10

avant de prendre ce médicament.

relire.

Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, avertissez votre médecin.

2- COMPOSITION

Paracétamol.....

Acide ascorbique.....

Excipients : Acide lactique

Saccharose, Riboflavine

kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

6- CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

• dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;

• exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;

• des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.

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

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

LOPERIUM®

Lopéramide

PRESENTATION

LOPERIUM : gélule bla

COMPOSITION

Lopéramide (DCI)
Chlorhydrate

PPV 22DH90
PER 01/26
LOT M096



INDICATIONS

C'est un antidiarrhéique qui agit en ralentissant le transit intestinal et en réduisant les sécrétions intestinales.

Il est utilisé dans le traitement symptomatique des diarrhées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- crise aiguë de rectocolite hémorragique,
- enfant de moins de 8 ans.

ATTENTION

Des précautions sont nécessaires en cas d'insuffisance hépatique.

Ce médicament n'est pas adapté au traitement des diarrhées dues à certains antibiotiques.

Une diarrhée qui s'accompagne de torpeur, de soif, de fièvre ou de sang dans les selles nécessite rapidement un avis médical. Le traitement doit être arrêté dès que les selles recommencent à être formées. L'usage trop prolongé du médicament expose à un risque de constipation important.

Si vous devez conduire, ou utiliser une machine dangereuse, assurez-vous préalablement que ce médicament n'altère pas votre vigilance.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Les études actuellement disponibles n'ont pas mis en évidence de problème particulier lors de l'utilisation ponctuelle de ce médicament chez la femme enceinte.



أوكاربون[®]

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

تسمية الدواء

Lot:

4 3 1 0 A

EXP:

0 2 . 2 0 2 7

3 2 . 0 0 D H 8

PPV:

32100

مسحوق

دواء لأنها

المرجو قراءة هذه النشرة

- تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم.
- يجب عليكم دائما أخذ هذا الدواء باتباع بدقة المعلومات المقدمة في هذه النشرة أو من عند طبيبك أو الصيدلي.
- احتفظوا بهذه النشرة، لأنكم قد تحتاجون إلى قراءتها من جديد.
- توجهوا لطبيبكم أو الصيدلي من أجل أي نصيحة أو معلومة أخرى.
- إذا شعرتُم بأحد الآثار الجانبية أبلغوا طبيبك أو الصيدلي بها أو لاحظتم بأحد آثار جانبية أخرى لم تذكر في هذه النشرة.
- يجب عليكم التوجه إلى طبيبك في حال لم تشعرُوا بأي تحسن أو إذا كنتم تشعرُون بسوء من بعد الاستعمال