

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.



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

M22- 0039557

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516 Société : D.A.T. 165165

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BIKRI AHMED

Date de naissance : 02/02/1948

Adresse : Hay Maibrouk, 3A/16

Tel : Sidi Bernoussi, Casablanca

Total des frais engagés : 737,50 f Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/06/2023

Nom et prénom du malade : BIKRI Ahmed Age :

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

Nature de la maladie : HTA, diabète, Dyslip

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 Casablanca Le : 13/06/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/06/23		C	100-	

Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMETTRE DE CONDUIRE
3 Bloc Fayd 101 B. Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

13/06/23

637.50 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
A M P C I M I V

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

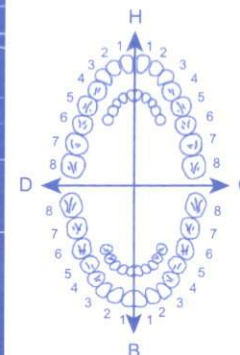
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

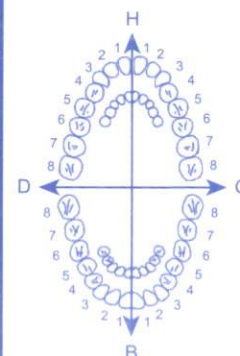
FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur BENNADDI Hassan

Diplome de la faculté de médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن

خريج كلية الطب بـليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

كلية الطب بباريس

مرخص للفحص الطبي لأجل

رخصة السياقة

مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 13/6/2023 : الدار البيضاء في :

56.60

BIRRI ALUMY

1) Silmax

114.30

2) WINGULO 50

39.80

3) KARWXYL

40.40

4) METOPROLOL

5) RUXTREL

25.00

6) AEPHEDRINE

Bloc Farid 101 Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3 Sidi Bernoussi - Casablanca

بلوك فريد ، 101 شارع عباس الغداوي رقم 3 سيدي البرنوصي / الدار البيضاء

Tél : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 50 : الهاتف

64.00

7) Paro d'un gel

1 apple

637.50



Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3 Bloc Farid 101 Bd ALibes El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 c.

elliculés

othiazide



Veillez lire attentivement les informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres questions
- Ce médicament vous convient, même si les signes de la grippe sont légers
- Si l'un des effets indésirables apparaît, parlez-en à votre médecin

LOT : 340
PER : NOV 2024
PPV : 114 DH 30

ce médicament car elle contient des informations

le médecin ou à votre pharmacien.

Imais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif

effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Que contient cette no

1. Qu'est ce que Co-
2. Quelles sont les in
3. Comment prendre
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib®?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib[®] est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche l'action de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Anginib® en cas de :

- tan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
 -émie résistante au traitement.
 -re, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

goutte)

...dilettante e grossesse

dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).

☞ pharmacien avant de prendre Co-anginib®

chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boîte de 30

pelliculés

hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit même si les signes de l'hypertension sont déjà présents.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, parlez-en à votre médecin.

LOT : 340
PER : NOV 2024
PPV : 114 DH 30

ce médicament car elle contient des informations importantes.

ce médecin ou à votre pharmacien. Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous est prescrit même si les signes de l'hypertension sont déjà présents. Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche l'action de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Co-anginib® en cas de :

- l'hypertension artérielle, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- l'insuffisance rénale chronique, l'hyperurémie résistante au traitement.
- l'insuffisance hépatique, l'hypercholestérolémie, la cholestase et troubles obstructifs biliaires.

- l'insuffisance cardiaque, l'hypercholestérolémie, la cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- l'insuffisance rénale chronique, l'hyperurémie résistante au traitement.
- l'insuffisance hépatique, l'hypercholestérolémie, la cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline
(présente sous forme de chlorure)

Excipients : alcool éthylique, glucose

Flacon compte - gouttes de 20

Dans quels cas utiliser

(indications)

Ce médicament est un antidépresseur

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs ne

antalgiques habituels,

- dans l'énurésie nocturne de

l'adulte et de l'enfant,

Dans quels cas ne pas utiliser

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40

buvable :

Ce médicament ne doit pas être ut

suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent.

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80
PER: 12/25
LOT: L4088

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines.

de présenter ce type de

suivants :

des idées suicidaires ou

essés.

te. Les études cliniques

comportement suicidaire

s de moins de 25 ans

chiatrique et traités par

les suicidaires ou

immédiatement votre

et à l'hôpital.

it de traitement peuvent

la posologie ou un

matique.

franc, le traitement par

pu et, le plus souvent,

prescrit.

iques ou ayant des

surveillance clinique et électrique, en raison de la

possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La

survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre

plusieurs médicaments, il faut signaler

systematiquement tout autre traitement en cours

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être

prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans

le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à

l'accouchement, une surveillance médicale du

nouveau-né est nécessaire dans la mesure où

certaines effets du traitement peuvent se manifester

aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans

le lait maternel. Par mesure de précaution, il est

préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du

traitement.

De manière générale, il convient au cours de la

grossesse et de l'allaitement de toujours demander

l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse

de vigilance attachées à l'emploi de ce

médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration /

Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu

d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois

(de l'ordre de 6 mois).

(effet antihistaminique), plus marquée en début de traitement.

- beaucoup plus rares : tremblements, crises

convulsives sur terrain prédisposé, états

confusionnels transitoires, syndrome

sérotolinergique (en association).

• Lits à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque

suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes

maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets

psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'angoisse.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires

ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL®

ou peu après son arrêt (voir mises en garde et

précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent

également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des

doses élevées),

- troubles endocriniens: hypertrophie mammaire,

galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- hépatites cytolitiques ou cholestasiques

exceptionnelles,

- troubles hématologiques: hyperéosinophilie,

leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline
(présente sous forme de chlorure)

Excipients : alcool éthylique, glucose

Fiacon compte - gouttes de 20

Dans quels cas utiliser

(indications)

Ce médicament est un antidépresseur

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs

modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs ne

antalgiques habituels,

- dans l'énurésie nocturne de

l'adulte et de l'enfant,

Dans quels cas ne pas utiliser

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40

buvable :

Ce médicament ne doit pas être ut

suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent.

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80
PER: 12/25
LOT: L4088

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines.

de présenter ce type de

suicidaires ou

essé.

te. Les études cliniques

comportement suicidaire

s de moins de 25 ans

chiatrique et traités par

les suicidaires ou

immédiatement votre

et à l'hôpital.

it de traitement peuvent

la posologie ou un

matique.

franc, le traitement par

pu et, le plus souvent,

prescrit.

iques ou ayant des

surveillance clinique et électrique, en raison de la

possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La

survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre

plusieurs médicaments, il faut signaler

systematiquement tout autre traitement en cours

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être

prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans

le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à

l'accouchement, une surveillance médicale du

nouveau-né est nécessaire dans la mesure où

certaines effets du traitement peuvent se manifester

aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans

le lait maternel. Par mesure de précaution, il est

préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du

traitement.

De manière générale, il convient au cours de la

grossesse et de l'allaitement de toujours demander

l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse

de vigilance attachées à l'emploi de ce

médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration /

Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu

d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois

(de l'ordre de 6 mois).

(effet antihistaminique), plus marquée en début de traitement.

- beaucoup plus rares : tremblements, crises

convulsives sur terrain prédisposé, états

confusionnels transitoires, syndrome

sérotolinergique (en association).

• Lits à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque

suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes

maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets

psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'angoisse.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires

ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL®

ou peu après son arrêt (voir mises en garde et

précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent

également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des

doses élevées),

- troubles endocriniens: hypertrophie mammaire,

galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- hépatites cytolitiques ou cholestasiques

exceptionnelles,

- troubles hématologiques: hyperéosinophilie,

leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

Veu
méd
pou

• G
• Si
voti
• C
dor
mê
• Si

vous devez consulter votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament, en particulier si vous avez des antécédents de troubles du sommeil ou si vous prenez d'autres médicaments. Ce médicament peut avoir des effets indésirables, dont certains peuvent être graves. Consultez votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations. Voir rubrique 4.

LOT : 22E006
PER: 08 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



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

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

Veu
méd
pou

• G
• Si
voti
• C
dor
mê
• Si

vosre médecin ou votre pharmacien pour tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : 22E006
PER: 08 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



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

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

Ve
méd
pou

- G
- Si
- voti
- C
- don
- mê
- Si

vos
votre médecin ou votre pharmacien.
effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
Voir rubrique 4.

LOT : 22E006
PER: 08 2026

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



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

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium
Voie cutanée
Tube de 15 g

Voie cutanée

Il contient des informations
dans cette notice ou par votre
pharmacien.
pourrait leur être nocif, même
mentionné dans cette notice,

0.315g
15g

LOT : 338
PER : 01/26
PPV : 25,00
DH

quelques cas est-il utilise ?

de structure stéroïdienne, de la famille des fustidanes.
ticament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par
s staphylocoques ou des streptocoques.

les formes localisées à petit nombre de lésions ;
Non à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues ;
micro-muqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococque,
candidations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

Contre :
N'utiliser jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide fusidique ou à l'un des autres composants contenus
dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%,

pommade. Ce médicament contient de l'acide fusidique qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation
de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade
peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

Interactions médicamenteuses : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
prendre tout autre médicament.

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, consultez votre

64.00

Parodium gel onto a clean finger ar
day, as well as brushing. Suitable for a
directly onto the sensitive areas, up to
does not s

Veillez lire attentivement l'intégralité
de la notice pour vous.
- Vous devez toujours prendre ce médicament
pharmacie ou votre médecin.
- Gardez cette notice, vous pourriez
- Si vous avez d'autres questions, de
- Ce médicament vous a été personnel
- Si les signes de leur maladie sont rid
- Si l'un des effets
ou à votre
bles dev

heure à 25°C
15g

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASMYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASMYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Meteospasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20

Citrate

METEOSPASMYL® B 20 caps molles

Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri - Casablanca



6 118001 100293



MYL, capsule molle avec des
sons et de l'alcool

et aitement

able de ne pas utiliser ce médicament
grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant
le traitement, consultez votre médecin car lui seul
peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Veuillez lire attentivement
de prendre ce médicament
des informations
Vous devez tout
en suivant scrupuleusement
fournies dans
médecin ou votre

• Gardez cette notice
relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout
conseil ou information.

5 minutes entre chaque application. Si vous utilisez des pommades, celles-ci doivent être appliquées en dernier.

3- COMMENT UTILISER MAXIDROL COLLYRE?

Adultes

Le médecin fixe le dosage. En général, il faut instiller 1 à 2 gouttes 4 à 6 fois par jour dans le cul-de-sac conjonctival de l'œil atteint.

L'utilisation et la sécurité d'emploi du collyre Maxidrol n'ont pas été étudiées chez l'enfant et l'adolescent.

Si une trop grande quantité du collyre Maxidrol pénètre dans l'œil, rincez l'œil avec de l'eau tiède.

Ne l'utilisez plus avant l'heure de la prochaine application programmée.

Si vous avez oublié d'appliquer le collyre Maxidrol, continuez le traitement comme prévu. N'utilisez pas une double dose pour compenser la dose oubliée.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

L'utilisation du collyre Maxidrol peut provoquer les effets secondaires suivants:



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Maxidrol® Collyre

Flacon de 5 ml

Dexaméthasone/ Néomycine/ polymyxine-B

Veuillez
Gardez
Si vous
médecin
Ce mé
même
maladie
Si l'un d
dans ce



Laboratoires Sothema Bouskoura
Maxidrol collyre, 5 ml
AMM Maroc N°54/DMP/21/NCV
PPV : 30,10 DHS

406994

avant de prendre ce médicament.

la relire.

toute, demandez plus d'informations à votre

rit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
trait lui être nocif, même si les signes de leur

s remarquez un effet indésirable non mentionné
votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **Maxidrol collyre** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **Maxidrol collyre** ?
3. Comment utiliser **Maxidrol collyre** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Maxidrol collyre** ?
6. Informations supplémentaires

1-QU'EST-CE QUE MAXIDROL COLLYRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISEE ?

Le collyre Maxidrol est un médicament pour le traitement des inflammations oculaires infectées et doit être utilisé uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MAXIDROL COLLYRE?

Contre-indications :

N'utilisez jamais **MAXIDROL collyre** :

- Lors d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à une substance du médicament,
- lors de certaines infections virales et bactériennes de l'œil,
- lors de mycoses oculaires ou d'infestations.