

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'H-
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M23-014669

170244

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10585 Société : 207

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Ksiba EL HADJ

Date de naissance : 1963

Adresse : Beni Mellal

Tél. : 06745 8836 Total des frais engagés :Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 31/07/2025

Nom et prénom du malade : Ksiba maroua Age:

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

Nature de la maladie : Colopathie

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 SOINS 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
31/07/23	CS		1500DH	 <p>Dr. Sarah BELDAIDA Médecin Généraliste Tél: 0522 33 65 51 INPE: 0611923321</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <p>Pharmacie NASROLLAH BERRECHID N°327 - Berrechid Tél: 05 22 51 67 19</p>	31/07/23	223,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

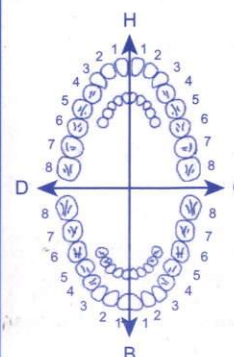
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

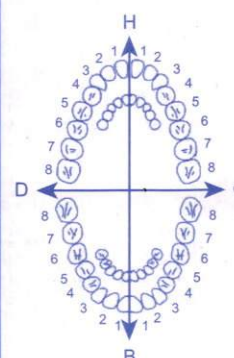
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام

- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire



- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 31/07/23

71,00 Ksiba Maroua

- Sacralusoo

49,80

1sch x 2 1/2 yr pdd 08/11

- Flagul 500

19,70

1p x 2 1/2 yr pdd 06/11

- Aparziobah

29,00

- Naproxen

18,00

- Dactipronle c

1p x 3

20. شارع محمد الخامس جزئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30



- 5 cat 207 4's
34,70 34 1/2 147

228,20

Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID
ol. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19

0.57
Sarah BELCAIDA
Médecin Généraliste
Tél: 05 22 33 68 30
INPE: 05 19 23 32

SOCLAV® 100 mg/ 12,5 mg

poudre pour suspension
buvable en flacon de 100 ml

SOCLAV® 100 mg/ 12,5 mg

poudre pour suspension
en flacon de 100 ml

SOCLAV® 500 mg

poudre pour suspension
en sachet-dose, boîte de 10

SOCLAV® 1 g

poudre pour suspension
en sachet-dose, boîte de 10

Amoxicilline / Acide clavulanique

SOCLAV® 500 mg/62,5 mg
Poudre pour suspension buvable
Boîte de 10 sachets
AMM N° 192/16 DMP/21/NRO



77100



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes :

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait leur être nocif si vous le donnez à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si vous le donnez à d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?
3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase - code ATC : J01CR02.

SOCLAV est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

SOCLAV est utilisé chez les nourrissons, les enfants et les adultes pour traiter les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- Infections des voies respiratoires,
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- Infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?

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

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

- Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.
- Si vous avez / votre enfant a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- Si vous avez / votre enfant a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez / ne donnez pas SOCLAV à votre enfant/ nourrisson si vous êtes dans

Si des médicaments destinés à empêcher la réaction (comme le warfarine) sont pris avec SOCLAV, des effets indésirables peuvent être requis.

SOCLAV peut influencer sur l'action du méthotrexate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (cancer ou les maladies rhumatismales).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

SOCLAV peut provoquer des effets indésirables. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

Liste des excipients à effet notoire :

• SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg Enfant et suspension buvable en sachet-dose coloré source de phénylalanine. Celle-ci peut provoquer une maladie appelée « phénylcétonurie ».

• SOCLAV contient de la maltodextrine décolorée chez les patients présentant du glucose et du galactose.

3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?

Respectez toujours la posologie indiquée. En cas de doute, consultez votre médecin.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte :

Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour.

Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISSON :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT :

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg ENFANT :

Toutes les doses sont établies en fonction :

• Votre médecin vous indiquera la quantité.

• Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80

FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI

Veillez lire attentivement cette elle contient des informations ir

- Gardez cette notice. Vous pourriez.
- Si vous avez d'autres questions, ir
- Ce médicament vous a été perso
- personnes. Il pourrait leur être n
- identiques aux vôtres.

• Si vous ressentez un quelconque
votre pharmacien. Ceci s'applique
mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : 22E025
PER: 09 2027

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

P.P.V : 49DH80



5 118930 060062

1. QU'EST-CE QUE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques antibactériens anti-parasitaires de la famille des nitro-5-imidazolés - code ATC : J01XD01 - P01AB01

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au métronidazole, à un médicament de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten),
- si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans (voir Avertissements et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé.

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser FLAGYL, prévenez votre médecin si vous présentez :

- des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, • des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par FLAGYL :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?) ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des pieds telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements, diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre le traitement et de consulter immédiatement votre médecin. (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?)

APA

PPV 19DH70
PER 04/23
LOT M1357

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice
Informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne l'utilisez pas même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Gélules à 200 mg (jaune) : Boîte de 16 gélules.

COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI) p. gélule 200 mg
3,2 mg

Excipient à effet notoire : Saccharose

INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne en l'absence de suspicion de phénomènes invasifs (altération de l'état général, fièvre, signes toxi-infectieux...)

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

L'importance de la réhydratation par soluté de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées,...)

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale. Avalez les gélules à l'aide d'un verre d'eau.

Réservé à L'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Adultes : 4 gélules (800mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 10 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

CONTRE-INDICATIONS :

- Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Chez l'enfant de moins de 10 ans.

MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement, en cas d'apparition de fièvre, de vomissement.
- En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.
- En cas soif intense, de sensation de langue sèche.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.
- S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés, en privilégiant les viandes grillées, le riz.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin :
Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique.

Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)

b

bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

APAZIDE® 200 mg
Nifuroxazide

16 gélules



101004
Imp. Ajdir 12/21

Nauselium®

Dompéridone

NAUSELIUM

Veuillez lire attentivement ce médicament. Gardez cette notice. Si vous avez besoin de plus d'informations sur ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est jamais à quelq

cela pourrait être. Si l'un des effets indésirables ou le médecin ou

PRESENTATION

COMPOSITION

Substance active

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé

Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable
21, Rue des Asphodèles, Maarif, Casablanca - Maroc



LOT : 5464
PER : 12-24
P.P.V : 24 DH 50

Excipients:

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué :

- Chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée ou sévère
- En cas d'affections qui allongent ou qui pourraient affecter la conduction cardiaque
- En cas d'affections cardiaques sous-jacentes telles qu'une insuffisance cardiaque congestive
- En cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs puissants du cytochrome P450 3A4.

Ne prenez jamais NAUSELIUM si :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants de NAUSELIUM
- Vous prenez certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans l'organisme qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque tels que le kétoconazole, le fluconazole ou le voriconazole, qui sont utilisés pour traiter des infections fongiques ; les antibiotiques tels que l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline ; ou l'amiodarone, (un médicament pour le cœur)

présentez une intolérance à certains su avant de prendre ce médicament.

- Du parahydroxybenzoate de méthyle zote de propyle (E 216). Ces substance riques (éventuellement

chospasmes. mg comprimé pelliculé

vous présentez une intol médicin avant de pren

S AVEC D'AUTRES MED sation d'autres médic

NAUSELIUM si vous pren de l'érythromycine par vo

qui ralentissent le métab rds qui peuvent aussi affe

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre ce médicament.

Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM sont excrétées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

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

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE UN VEHICULE UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTABLE

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable : Du sorbitol (E 420).

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 214).

- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé : Du sorbitol (E 420).

Doliprane vitamine C®

Paracétamol 500 mg + Vitamine C 150 mg

COMPOSITION :

Paracétamol = 500 mg, Acide ascorbique = 150 mg

FORMES et PRÉSENTATIONS :

Comprimé effervescent : Boîte de 16.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

ANALGESIQUE ET ANTIPYRETIQUE.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que :
maux de tête, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT

PESANT MOINS DE 27 KG, IL EXISTE D'AUTRES MÉDICAMENTS.

DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN.

Chez l'enfant : il est impératif de respecter la posologie

de l'enfant. Si vous ne connaissez pas la dose à donner

donner la dose la mieux adaptée.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée

4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 4 heures.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA POSOLOGIE.

A titre informatif, la posologie est :

- pour les enfants de 27 à 40 kg (environ 6 à 13 ans) : 1 comprimé par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.
- pour les enfants de 41 à 50 kg (environ 12 à 15 ans) : 1 comprimé par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

Pour les adultes et enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) :

La posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés par prise, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum. Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés. Cependant en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 g de paracétamol par jour, soit 8 comprimés par jour.

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 g DE PARACETAMOL PAR JOUR, (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

FREQUENCE ET MOMENTS AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre :

- chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures
- chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale. Boire immédiatement après dissolution complète du comprimé dans un grand verre d'eau.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE Doliprane Vitamine C, comprimé effervescent ?

VOUS (OU VOTRE ENFANT) NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament si :

- vous (ou votre enfant) êtes allergique au paracétamol ou à l'un des constituants du comprimé effervescent,
- vous (ou votre enfant) souffrez d'une maladie grave du foie,
- vous (ou votre enfant) souffrez de calcul rénal.



S-CORT[®] prednisolone 20mg

Boîte de 20 comprimés effervescents sécables

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus tard à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, car il pourrait leur être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Pour un comprimé effervescent sécable :

Substance active :

Prednisolone

Sous forme de métaisulfobenzate sodique de prednisolone

Excipients :

Excipients à effet notoire : lactose, sodium et sorbitol.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET CONTRE-INDICATIONS :

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Les comprimés doivent être dissous avant d'être administrés, de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

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

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- apparition de bleus.
- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une pousse excessive des poils.
- fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale
- retard de croissance chez l'enfant
- troubles des règles
- faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les

S-CORT[®]
Prednisolone
20 Comprimés effervescents sécables



LOT N°:

UT. AV:

PPV (DH):

34170