

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-809325

17 2614

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4839 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : EZRIDA MACHAF

Date de naissance : 1958/03/18

Adresse :

Tél. : 0661732890 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Samira Delfaoui Age :

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

Nature de la maladie : Conarthrose

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 : 25100 AN Le : 28 / 07 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

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
28.07.23	CS		3000,00	INP : 1601017870
18.08.23	infiltration		2000,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28.07.2023	616,20
	18.08.2023	1052,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28.07.23	E.R. Synchro	2000,00
		articulaire	

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</td> </tr> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION														

Docteur MEDRARE Lamyae
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Articulations,
des Os, de la Colonne Vertébrale
Ostéoporese

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat
Diplômée en échographie ostéo-articulaire
Ancien Médecin à l'Hôpital Ayachi, CHU IBN SINA - Rabat



الدكتورة مزار لمياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم
أمراض المفاصل، العظام و العمود الفقري
غشاشة العظام
الفحص بالصدى للمفاصل و العظام
خريجة كلية الطب بالرباط
طبيبة سابقا بمستشفى العياشي ابن سينا - الرباط

Tétouan Le 18.08.23 تطوان في

Note d'Honoraire

Nom et prénom: Samira Deflouci

préstation: Infiltration sous GCR

Arrêté la présente facture à la somme de : 300 DH

DR MEDRARE Lamyae
Rhumatologue
Ay Hassan II, Residence Solimar B
1er Etage N° 2 - Tétouan
Tél: 0539 70 10 61 INPE 161178702

شارع الحسن الثاني، إقامة سليمان ب. الطابق الأول رقم 2 (قرب مصحة النخيل) تطوان
Avenue Hassan II, Residence Solimar B, 1er étage N°2, (à côté de Clinique Nakhil)
Tél: 05 39 70 10 61 - Gsm: 06 63 18 71 50

Docteur MEDRARE Lamyde
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Articulations,
des Os, de la Colonne Vertébrale
Ostéoporose

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat
Diplômée en échographie ostéo-articulaire
Ancien Médecin à l'Hôpital Ayachi, CHU IBN SINA - Rabat



الدكتورة مضرار لمياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم
أمراض المفاصل، العظام و العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى للمفاصل و العظام
خريجة كلية الطب بالرباط
طبيبة سابقا بمستشفى العياشي ابن سينا - الرباط

Tétouan Le 23/7/2023 تطوان في

Je soussignée

Certifie que Mme Samira

Delfaoui est souffrante pour

une affection rhumatismale

chronique type Goutteux

nécessitant un traitement de

longue durée

شارع الحسن الثاني، إقامة سوليمار ب، تطابق الأول رقم 2 (قرب مصحة النخيل) تطوان
Avenue Hassan II, Residence Solimar B, 1er étage N°2, (à côté de Clinique Nakhil)

Tél: 05 39 70 10 61 - Gsm: 06 63 18 71 50

Dr. Medrare Lamyae Rhumatologue

Spécialiste des maladies des articulations,
des os, de la colonne vertébrale

Ostéoporose

Diplômée de la faculté de médecine de Rabat

Diplômée en échographie ostéo-articulaire

Ancien médecin à l'hôpital Ayachi,

CHU Avicenne, Rabat



الدكتورة مزار لامياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم

أمراض المفاصل، العظام والعمود الفقري

هشاشة العظام

الفحص بالصدى للمفاصل والعظام

خريجة كلية الطب بالرباط

طبيبة سابقا بمستشفى العياشي، ابن سينا، الرباط

Tétouan Le 28.07.2023 في تطوان

Compte Rendu d'échographie ostéo - articulaire

Nom et Prénom: Samina Deflasei

Région à explorer: Genoux

Indication:

Résultats

- absence d'épauchement intra articulaire
- absence de calcifications
- Intégrité ligamentaire et tendineuse
- ostéophytes ^{lésés} Compartment interne

FTI

إقامة سليمان ب، الطابق الأول رقم 2، شارع الحسن الثاني، تطوان (قرب مصحة النخيل)

Résidence Solimar B, 1er étage N°2, Av. Hassan II, Tétouan (à côté de clinique Nakhil)

GSM: 06 63 18 71 50 - Fixe: 05 39 70 10 61

Docteur MEDRARE Lamyae
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Articulations,
des Os, de la Colonne Vertébrale
Ostéoporose

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat
Diplômée en échographie ostéo-articulaire
Ancien Médecin à l'Hôpital Ayachi, CHU IBN SINA - Rabat



الدكتورة مزارا لمياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم
أمراض المفاصل، العظام و العمود الفقري
عشاشة العظام
الفحص بالصدى للمفاصل و العظام
درجة عليا الطب بالرباط
طبيبة سابقا بمستشفى العياشي ابن سينا . الرباط

Tétouan Le 28.07.2023 تطوان في

Note d'Honoraire

Nom et prénom: Samira Deflaoui

prestation: Echographie articulaire

Arrêté la présente facture à la somme de : 20000

Dr MEDRARE Lamyae

Rhumatologue

Av. Hassan II, Résidence Solimar B

1^{er} Étage N° 2 - Tétouan

Tél 0539 70 10 61 INPE 161178702

شارع الحسن الثاني، إقامة سوليمار ب، الطابق الأول رقم 2 (قرب مصحة النخيل) تطوان
Avenue Hassan II, Residence Solimar B, 1^{er} étage N° 2, (à côté de Clinique Nakhil)
Tél: 05 39 70 10 61 - Gsm: 06 63 18 71 50

Docteur MEDRARE Lamyae RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Articulations,
des Os, de la Colonne Vertébrale
Ostéoporose

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Diplômée en échographie ostéo-articulaire

Ancien Médecin à l'Hôpital Ayachi, CHU IBN SINA - Rabat



الدكتورة مزار لمياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم
أمراض المفاصل، العظام و العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى للمفاصل و العظام
خريجة كلية الطب بالرباط
طبيبة سابقا بمستشفى العياشي ابن سينا - الرباط

Tétouan Le

18/8 2023

تطوان في

Deflaoui Samira

134,50 (1) Arcoxia 120
0 - 1 - 0 / 7

46,00 (2) Eugol 20
1 - 0 - 0 / 7

34,00 (3) Myantalgie op flex
1/2 a 3 cp si douleur

37,70 (4) Depomedrol my
we boile

1300,00 (5) Biotin 100
one

Arcoxia 120 mg

7 comprimés

P.P.V: 134,50 DH

Distribué par MSD Maroc

AMM 448/16DMP/21/NT0



6 118001 160068

70842494/12016-1/3882

N° M391

DR MEDRARE L
Rhumatologue
Avenue Hassan II, Résidence Solimar B, 1er étage N°2, (à côté de Clinique Nakhil)
Tél: 05 39 70 10 61
Gsm: 06 63 18 71 50

شارع الحسن الثاني إقامة سوليمار ب. الطابق الأول رقم 2 (قرب مصحة النخيل) تطوان

Avenue Hassan II, Résidence Solimar B, 1er étage N°2, (à côté de Clinique Nakhil)

Tél: 05 39 70 10 61 - Gsm: 06 63 18 71 50

Docteur MEDRARE Lamyae
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Articulations,
des Os, de la Colonne Vertébrale
Ostéoporose

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Diplômée en échographie ostéo-articulaire

Ancien Médecin à l'Hôpital Ayachi, CHU IBN SINA - Rabat



الدكتورة مزارار لامياء

أخصائية في أمراض الروماتيزم
أمراض المفاصل، العظام و العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى للمفاصل و العظام
خريجة كلية الطب بالرباط
طبيبة سابقا بمستشفى العياشي ابن سينا - الرباط

28/07/2023

Tétouan Le تطوان في

Madame Deflaoui Samira

Dona sachet

1 sachet 1x/j pdt 3mois

Cartrex 100 mg

1 cp 2x/j pdt 10j

Euzol 20mg

1 cp le matin à jeun 1/2h avant petit déjeuner pdt 10j

Coparantal(3boites)

1cp 2x/j pdt 8j (arrêt en cas de vomissement, vertige, ou constipation)

Dr MEDRARE Lamyae

Rhumatologue

Av Hassan II, Résidence Solimar B

1er Étage N°2 - Tétouan

Tél 0539701061 INPE 161178702

PHARMACIE BOUSSAFOU
Dr. R. BOUSSAFOU
Av. Moh. Benbouazza n° 1150 Tél: 053973232
ميدانية بوسافو

شارع الحسن الثاني. إقامة سوليمار ب. الطابق الأول رقم 2 (قرب مصحة النخيل) تطوان

Avenue Hassan II, Résidence Solimar B, 1er étage N°2, (à côté de Clinique Nakhil)

Tél: 05 39 70 10 61 - Gsm: 06 63 18 71 50

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

COPARANTAL®

400 mg / 20 mg

PPV 25DH20

EXP 08/2024

LOT 16009 1

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent
boîte de 16

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51
N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0-18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil,
- Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

- Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent.

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent aussi. Ne pas dépasser les doses maximales.

pas bien.

Demander l'avis de votre médecin avant de prendre COPARANTAL® si vous prenez ou avez récemment pris la famille des benzodiazépines. En raison de la présence de sédatifs, il ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance héréditaire.

Ce médicament contient 400 mg de paracétamol par comprimé effervescent sécable. A prendre avec de l'eau, en contrôlant leur apport alimentaire.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut perturber le fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament ;

- Si vous pesez moins de 50 kg,

- Si vous avez une maladie du foie,

- Si vous êtes atteints d'une maladie,

- Si vous avez un encombrement,

- Si vous buvez fréquemment de l'alcool,

- Si vous souffrez de déshydratation,

- Si vous souffrez par exemple de la grippe,

- Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez récemment, si vous avez plus de 65 ans,

et que vous présentez des maladies graves,

- Si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une autre infection grave,

- Si vous souffrez de mucoviscidose (maladie caractérisée notamment par des sécrétions épaisses),

- Si vous êtes atteints d'une maladie héréditaire associée à une anémie,

- Si vous êtes atteints d'une maladie du sang,

- Si vous présentez une allergie grave (réaction anaphylactique),

- Si vous avez subi une opération,

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'alcool, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

COPARANTAL®

400 mg / 20 mg

PPV 25DH20

EXP 08/2024

LOT 16009 1

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent
boîte de 16

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice de prendre ce médicament car elle contient informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51
N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0-18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil,
- Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

- Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent.

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent aussi. Ne pas dépasser les doses maximales.

pas bien.

Demander l'avis de votre médecin avant de prendre COPARANTAL® si vous prenez ou avez récemment pris la famille des benzodiazépines. En raison de la présence de sédatifs, il est déconseillé d'être utilisé en cas d'intolérance héréditaire.

Ce médicament contient 405 mg de paracétamol par comprimé effervescent sécable. A prendre avec de l'eau, en contrôlant leur apport alimentaire.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut perturber le fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament ;

- Si vous pesez moins de 50 kg,

- Si vous avez une maladie du foie,

- Si vous êtes atteints d'une maladie,

- Si vous avez un encombrement,

- Si vous buvez fréquemment de l'alcool,

- Si vous souffrez de déshydratation,

- Si vous souffrez par exemple de la grippe,

- Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez récemment, si vous avez plus de 65 ans,

et que vous présentez des maladies graves,

atteints du virus du SIDA ou d'une infection grave,

soffrez de mucoviscidose (maladie héréditaire associée à une atteinte du système respiratoire),

caractérisée notamment par des infections graves,

encore si vous êtes atteints d'une maladie héréditaire associée à une atteinte du système respiratoire,

si vous présentez une allergie grave (réaction anaphylactique),

- Si vous avez subi une opération,

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

En cas d'atteinte hépatique est majorée, la prise de COPARANTAL® peut entraîner une sédatation (dépression respiratoire), un coma, la consommation de boissons alcoolisées est déconseillée.

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

COPARANTAL®

400 mg / 20 mg

PPV 25DH20

EXP 08/2024

LOT 16009 1

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent
boîte de 16

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice de prendre ce médicament car elle contient informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51
N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0-18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil,
- Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

- Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescent.

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent aussi. Ne pas dépasser les doses maximales.

pas bien.

Demander l'avis de votre médecin avant de prendre COPARANTAL® si vous prenez ou avez récemment pris la famille des benzodiazépines. En raison de la présence de sédatifs, il est déconseillé d'être utilisé en cas d'intolérance héréditaire.

Ce médicament contient 400 mg de paracétamol par comprimé effervescent sécable. A prendre avec de l'eau, en contrôlant leur apport alimentaire.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut perturber le fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament ;

- Si vous pesez moins de 50 kg,

- Si vous avez une maladie du foie,

- Si vous êtes atteints d'une maladie,

- Si vous avez un encombrement,

- Si vous buvez fréquemment de l'alcool,

- Si vous souffrez de déshydratation,

- Si vous souffrez par exemple de la grippe,

- Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez récemment, si vous avez plus de 65 ans,

et que vous présentez des maladies graves,

- Si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une autre infection grave,

- Si vous souffrez de mucoviscidose (maladie caractérisée notamment par des sécrétions épaisses),

- Si vous êtes atteints d'une maladie héréditaire associée à une anémie,

- Si vous êtes atteints d'une maladie du sang,

- Si vous présentez une allergie grave (réaction anaphylactique),

- Si vous avez subi une opération récente,

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle.

Risques concernant la prise de COPARANTAL®

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

En cas de consommation de boissons alcoolisées, la prise de COPARANTAL® est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un médicament, la prise de COPARANTAL® peut aggraver les symptômes.

La prise de COPARANTAL® est contre-indiquée chez les enfants et les adolescents.

La prise concomitante de COPARANTAL® avec d'autres médicaments peut entraîner une sédation, une diminution de la consommation de boissons, une dépression respiratoire, un coma.

dona[®]
1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2200768
EXP : 01-2025
PPV : 139,00 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Les informations les plus importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

1. QU'EST-CE QUE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Liste des informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :
Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, contactez-le pour en savoir plus.

DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale appartient au groupe de médicaments à base de glucosamine qui appartient au groupe de médicaments à base d'autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux (AINS) (N° d'identification : M01AX05).

Indications :
DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

dona[®]
1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2200768
EXP : 01-2025
PPV : 139,00 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Les informations les plus importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

Liste des informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE :

Si votre médecin vous a prescrit DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale, contactez-le pour en savoir plus.

DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale appartient au groupe de médicaments à base d'autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux (AINS) (C01AX05).

Effets indésirables :

DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale est utilisé pour le soulagement des symptômes de douleur modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

dona[®]

1500 mg

Sulfate de glucosamine

Poudre pour solution orale, boîte de 30 sachets

Lot N° : 2200768
EXP : 01-2025
PPV : 139,00 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Les informations sont importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 3- Comment prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale ?
- 6- Informations supplémentaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ?

1. QU'EST-CE QUE DONA[®] 1500 mg, POUDRE POUR SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Liste des informations à connaître avant de prendre DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale :
Si votre médecin vous a prescrit DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale, contactez-le pour en savoir plus.

DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale appartient au groupe de médicaments à base de glucosamine qui appartient au groupe de médicaments à base d'autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux (AINS) (N° d'identification : M01AX05).

Indications :
DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale est utilisé pour le soulagement des symptômes de l'arthrose modérée du genou, selon le diagnostic du médecin.

Les patients doivent consulter un médecin si leurs symptômes se détériorent après le début du traitement à la glucosamine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

DONA[®] 1500 mg ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre le contenu dans un sachet par jour, dans un verre d'eau, de préférence au moment des repas.

Symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de DONA[®] 1500 mg, poudre pour solution orale, contactez immédiatement votre médecin.

Euzol®

Ésoméprazole

LOT : 2559
PER : 10/25
PPV : 82DH10

problèmes hépatiques sévères

problèmes rénaux sévères

si vous avez eu une réaction cutanée

réduisant l'acidité gastrique

avant un examen sanguin spécifique

avant de prescrire des symptômes

vous devez informer immédiatement

de poids sans raison et vous avez

des douleurs à l'estomac ou une indigestion

de la nourriture ou du sang,

des selles noires teintées de sang.

Après l'initiation d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous

de votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

Le risque de fracture de la pompe à protons tel que l'ésoméprazole, en particulier sur

supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la

colonne ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez

si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

de saignement et d'ulcères).

Après une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au

de votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre

EUZOL®. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet

de la prise d'une douleur dans vos articulations.

Interactions avec EUZOL®, microgranules gastro-résistants en gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez

prendre ce médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est important de surveiller la fonctionnalité d'autres médicaments et réciproquement.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

• Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament, vous devez l'informer si les symptômes persistent ou se modifient.

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre. Cela dépendra de votre état de santé, de votre âge et de la gravité de vos symptômes. Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour une guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut vous recommander de prendre ce médicament en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous recommandera une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie *Helicobacter pylori* (ulcère du duodénum et prévention de la récurrence)

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée du traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg par jour.

Poursuite du traitement après

LOT : 220749

EXP : 05/2026

PPV : 41,50DH

: N LOT

: (HD) Add

médecin ou à votre pharmacien.
me en cas de symptômes identiques,
né dans cette notice, parlez-en à votre

Pour un comprimé pelliculé. 10u mg

Les autres composants sont:

Comprimé nu: Avicel pH 101 et Avicel pH 102 (cellulose microcristalline), croscarmellose sodique (Ac-Di-SOL), Polyvinyl Pyrrolidone K 30, Palmitostéarate de glycérol (Precirol AT05)

Pelliculage: Sepifilm 752 blanc (HPMC partiellement substituée, cellulose microcristalline, polyoxy-40 stéarate et dioxyde de titane)

Classe pharmacothérapeutique

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans dans le traitement des poussées d'arthrose et le traitement de certains rhumatismes inflammatoires.

Contre-indications

Ne prenez jamais CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- antécédent d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine, crises d'asthme, d'urticaire ou de congestion nasale déclenchées par la prise d'aspirine ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie inflammatoire de l'intestin (Crohn, rectocolite hémorragique),
- saignement de l'estomac ou de toute autre nature,
- troubles du saignement, troubles de la coagulation,
- maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Mises en garde spéciales

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE

Les AINS tels que CARTREX pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si, vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé) ou si vous fumez, veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Lors de la varicelle, l'utilisation de ce médicament est déconseillée en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

AVANT D'UTILISER UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN en cas:

- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
 - d'antécédents digestifs,
 - de maladie du cœur, du foie ou du rein,
 - de traitement par diurétique, d'intervention chirurgicale récente,
 - de traitement par les corticoïdes oraux, les anticoagulants, les antidépresseurs du type inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou les antiagrégants plaquettaires,
 - de porphyrie (maladie héréditaire),
 - de lupus érythémateux disséminé.
- AU COURS DU TRAITEMENT PAR UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE en cas:**
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage, décollement de la peau et/ou des muqueuses,
 - d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir).

Prendre des précautions particulières avec CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé:

CE MÉDICAMENT CONTIENT UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN: L'ACÉCLOFENAC.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Interactions avec d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, par exemple).

Toujours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si vous prenez un des médicaments suivants en plus de CARTREX:

anticoagulants, autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, corticoïdes par voie orale, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine,

Médicament autorisé N°: 274/19/DMP/21/NRQ

Titulaire de l'AMM Marocain/ مالك حق التسويق في المغرب:

Laboratoires Pfizer S.A., km 0.5, Route de Oualidia, BP 35, 24 000 El Jadida, Maroc

Fabricant/ المصنع:

Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, 2870 Puurs, Belgium

Respecter les doses prescrites

احترم الكمية الموصوفة

Uniquement sur ordonnance

Liste I

يصرف بوصفة طبية. لائحة I.



يحتوي ديبوميديول 80 مغ / 2 مل على 80 مغ من
أستات ميثيل بريدنيزولون في 2 مل من مستعلق قابل للحقن (40 مغ/مل).

المواغات: ماكروغول 3350؛ كلوريد الميرستيل
جاما بيكولين؛ كلوريد الصوديوم؛ ماء للحقن.

يُحفظ بعيدًا عن متناول ومراى الأطفال. يحفظ في درجة
الحرارة المحيطة (من 15 إلى 25 درجة مئوية).

يرجى قراءة النشرة قبل استخدام.

رج جيدًا قبل الاستخدام.

PAA135396

12/2027
P.P.V:37DH70

MYANTALGIC®

20 comprimés effervescents 37,5 mg/325 mg



6 118000 033097

ميانتالجيک®

پاراسيتامول
325 ملغ

ترامادول
37,5 ملغ

20 قرص فائرا

لاپروفان
LAPROPHAN

MYANTALGIC®
20 comprimés effervescents

PPV 34DH00
EXP 08/2025
LOT 26054 2

LOT : 2559
PER : 10/25
PPV : 46DH00

BIOVICO
MEDICAL BIOTECH

Manufacturer:

Biovico Sp. z o.o.
Hutnicza 15 B
81-061 Gdynia, Poland,
phone: +48 58 660 44 88
office@biovico.com
www.biovico.com

Importé au Maroc par

INNOVATION PHARMA

N°17, Imm Nojourn, Lot Idrissia,
Av Bir Anzaran 30 000 Fès Maroc
AMM N° :5280/2018/DMP
PPC : 1300 DH



5 902