

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

M22- 0058605

17434

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 939 Société : *Rasm*

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : *ALLAIA*

Date de naissance : *11/11/47*

Adresse : *NAY WARI 9, Rue El jadida 10000*

Tél. : 06 62 48 22 00 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : *25/01/2023*

Nom et prénom du malade : *Allaia Fakir*

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : *SLAL*

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 25/01/2023*

Signature de l'adhérent(e) : *Allaia Fakir*

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie WAFIQ Dr. RAMZI Tarik Lottissement Wadiq Lot N°363 Tél.: 0522 32 72 79	25/17/23	146,00
Pharmacie WAFIQ Dr. RAMZI Tarik	31/17/23	94,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

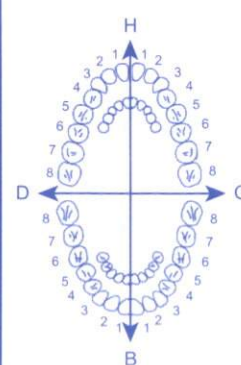
O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

ctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la professio



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université

de Rennes en France

ICE : 002027784000027

حاصلة على
من جامعة "رين" بفرنسا
INPE : 061173340

Berrachid, le

25-07-2023

Allahia Fatima

1) ulo pso

32.60

2) eteo gal

18

2. 28 P 10

1S

3) calo pso

18 x 2

28

1S

4) postkin

18 x 2

28

1S

Pharmacie WAFI
Dr. RAÏZI Tariq
Lotissement Wafiq Lot N°63
Tél.: 0522 32 72 79

Pharmacie WAFI
Dr. RAMZI Tariq
Lotissement Wafiq Lot N°63
Tél.: 0522 32 72 79

41، زقة طارق ابن زياد الطابق الأول برشيد - الهاتف : 05 22 32 44 55 - المخزن : 06 76 45 48 49

4) Rue Tariq ibnou Ziad 1^{er} étage Berrachid - Tél : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49



METROZAL®
Métronidazole
Comprimés 250 mg et 500 mg

effet notoire : Lactose.

LES :

Metrozal est un antibiotique dérivé de la famille des nitro-5 imidazolés doué d'une double activité : puissant sur les bactéries anaérobies strictes.

à l'égard de trichomonas vaginalis, giardia intestinalis et entamoeba histolytica.

S :

ées aux infections dues aux germes définis comme sensibles :

urinaires, urogénitales.

spécifiques.

des infections médicochirurgicales à germes anaérobies sensibles.

ments curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

ONS :

imidazolés ou antécédent d'allergie au métronidazole, ou à l'un des autres constituants de METROZAL®. Dans ce cas, il faut attendre au moins 6 mois sans raison du risque de fausse route.

CODE D'EMPLOI :

ement à la prescription médicale.

par jour en 3 prises.

de 6 ans : 30 à 40 mg/kg/jour, en 3 prises.

hépatique, au stade abcédai, évacuer l'abcès conjointement au traitement par le métronidazole.

lement est de 7 jours consécutifs.

te :

ne (urétrites et vaginites à trichomonas) de préférence, traitement mixte :

en deux prises pendant 10 jours + 1 ovule par jour ou

la dose journalière de 2 g en 1 seule prise (4 comprimés 500 mg).

néaire (vaginites) ou non des signes cliniques d'infection à trichomonas vaginalis, il doit être traité concurremment, même en cas d'une réponse

du laboratoire.

comme (urétrites à trichomonas) : 500 mg en deux prises matin et soir pendant 10 jours.

exceptionnellement, il peut être nécessaire d'augmenter la dose journalière à 750 mg ou à 1 g.

ase :

es : 750 mg à 1 g par jour pendant 5 jours consécutifs.

ents :

5 à 10 ans : 375 mg/jour (à partir de 6 ans pour les comprimés à 250 mg).

10 à 15 ans : 500 mg/jour.

Vaginites non spécifiques :

500 mg à 2 g/jour par jour pendant 7 jours.

Un traitement simultané du partenaire doit être pratiqué.

Traitement des infections à germes anaérobies (en première intention ou en traitement de relais) :

Adultes : à 1,5 g par jour.

Enfants de plus de 6 ans : 20 à 30 mg/kg/jour.

EN CAS DE COMPLICATIONS, PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- Eviter les boissons alcoolisées et les médicaments contenant de l'alcool.

- Interdire le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.

- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, chroniques ou évolutives.

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles hématoïdiques, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, il est recommandé de pratiquer régulièrement des examens sanguins, particulièrement le contrôle de la formule leucocytaire.

- En cas de leucopénie, l'opportunité de la poursuite du traitement dépend de la gravité de l'infection.

- En cas de traitement prolongé, surveiller l'apparition de signes évocateurs d'effet indésirable à type de neuropathie centrale ou périphérique (paresthesies, ataxie, vertiges, crises convulsives).

- L'utilisation est interdite chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les possibilités de vertiges attachées à ce médicament.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Pendant la grossesse, METROZAL® ne peut être administré qu'en cas de nécessité.

Pendant l'allaitement, la prise de METROZAL® est déconseillée en raison de son passage dans le lait maternel.

EN CAS DE DOUCE OU DE COMPLICATIONS, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

METROZAL® EST UN MEDICAMENT : NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Troubles digestifs bénins (diarrhées, nausées, vomissements, diarrhée).

- Glosite avec sensation de sécheresse de la bouche, stomatite, goût métallique, anorexie.

- Exceptionnellement, parfois temporaire et réversible à l'arrêt du traitement.

- Boîte respiratoire, prurit, éruption cutanée parfois fébrile.

- Urticaire, œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.

- Céphalées, neuropathies sensitives périphériques, convulsions, vertiges, ataxie.

- Confusion, hallucinations.

- Très rarement neutropénie, agranulocytose et thrombopénie.

- Très rarement anomalies réversibles des tests hépatiques et d'hépatite cholestéatique.

Divers : Apparition d'une coloration brun-rougeâtre des urines due à la présence de pigments hydrosolubles provenant du métabolisme du produit.

TOUT AUTRE EFFET NON SOUHAITE QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE DOIT ÊTRE SIGNALÉ AU MEDECIN OU AU PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Deconseillées :

- Alcool : éviter la prise de boissons alcoolisées.

- Disulfiram.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Anticoagulants oraux : Contrôle plus fréquent du taux de prothrombine et surveillance de l'INR. Adaptation de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le

traitement par le métronidazole et 8 jours après son arrêt.

A prendre en compte :

- Fluoro-uracile.

Examens paracliniques :

- Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positiver un test de Nelson.

IL EXISTE D'AUTRES FORMES DE METROZAL® :

- Suspension puvable. - Ovules 500 mg.

DELIVRANCE :

Livre ouverte uniquement sur ordonnance.

METROZAL® 250 mg - Bte de 20 : AMM N°: 287/15DMP/21/NRQ

METROZAL® 500 mg - Bte de 20 : AMM N°: 288/15DMP/21/NRQ

Revision : Janvier 2016

En 30

Prokinin® suspension buvable :
Prokinin® suspension buvable contient l'hydroxybenzoate de méthyle et du paracétamol. Ces substances peuvent provoquer des troubles digestifs (effet laxatif).

Prokinin® suspension buvable :
Prokinin® suspension buvable contient l'hydroxybenzoate de méthyle et du paracétamol. Ces substances peuvent provoquer des troubles digestifs (effet laxatif).

COMMENT UTILISER PROKININ®, SUSPENSION BUVABLE

Indication, Mode et/ou voie(s) d'administration, Durée d'administration et Durée du traitement

Posologie:

Adultes et adolescents (plus de 12 ans et plus de 35 kg):

10 ml par prise 3 fois par jour.

Enfants ou adolescents de moins de 35 kg :

0,25 mg/kg par prise jusqu'à trois fois par jour.

La suspension buvable doit être administrée à votre enfant en utilisant la seringue graduée fournie avec le produit pour permettre une administration orale précise de la dose.

Mode d'administration:

Voie orale.

Durée de traitement:

La durée initiale du traitement est de 7 jours.

Dans tous les cas, respecter strictement l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage:

Si vous avez utilisé plus de Prokinin®, suspension buvable que vous n'auriez dû:
Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses:

Si vous oubliez d'utiliser Prokinin®, suspension buvable:
N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Description des effets indésirables:

Comme tous les médicaments, Prokinin®, suspension buvable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Très rares:

· Convulsions.

· Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires.

· Éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement et/ou un confinement du visage, urticaire, rougeurs, événouissement et difficultés respiratoires.

· Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers).

· Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue.

- Rare :

· Arrêt des règles chez la femme.

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

5. COMMENT CONSERVER PROKININ®, SUSPENSION BUVABLE?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Ne pas utiliser Prokinin®, suspension buvable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

À conserver à température ambiante (15-30°C).
Prokinin® suspension buvable ne doit pas être utilisé plus de 3 mois après la première ouverture du flacon.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES:

Lista complète des substances actives et des excipients:

Que contient Prokinin®, suspension buvable?

La substance active est:

Dompéridone 1.03 mg

Les autres composants sont:

Cellulose microcristalline (11 mg), carboxyméthylcellulose sodique (11 mg), parahydroxybenzoate de méthyle (2 mg), parahydroxybenzoate de propyle (0,20 mg), sorbitol solution (600 mg), Huile de ricin hydrogénée de polyoxy 40 (10 mg), saccharine sodique (0,50 mg), arôme de citron (1 mg), siméthicone Emulsion 30% (0,20 mg).

Excipients à effet notable:

Sorbitol, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, huile de ricin.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que Prokinin®, suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur?
Une suspension buvable en flacon de 180 ml.

Conditions de prescription et délivrance:

Tableau C (Liste II).

Fabriqué par ZENITHPHARMA
96, Zone Industrielle Tassili, Inezgane Agadir-Maroc.

Sous licence Tabuk
P.O Box 3633, Tabuk Arabie Saoudite
Dr. M. EL BOUHMADI Pharmacien Responsable



وكساسين
LOT: M0695
PER: 01/2024
PPV: 92,50DH

بوي واسع الطيف

vous avez toute information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à un autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Les effets indésirables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Qu'est-ce que ce médicament :
ibuprofène hydrate 250 mg (Ubiprox 250 mg)
ibuprofène hydrate 500 mg (Ubiprox 500 mg)
ibuprofène microcristallin, ciprofloxacine, Magnésium stéarate, Silice colloïdale dans un comprimé.

Quel est le principe thérapeutique ou le type d'activité :
Principe thérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02
contenant une substance active, la ciprofloxacine.
La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle combat les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines espèces spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chéz l'adulte

Ubiprox peut être utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :
- Infections des voies respiratoires
- Infections urinaires ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections cutanées
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infection de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon. Ubiprox peut être utilisé dans le traitement des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie est en cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément d'Ubiprox.

Chéz l'enfant et l'adolescent

Ubiprox est utilisé chez l'enfant et l'adolescent sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :
- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon.
Ubiprox peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité d'Ubiprox vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Cela dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés d'Ubiprox à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont un mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés d'Ubiprox avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Prenez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Ubiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament

- Si vous prenez de la tizanidine (voir rubrique : interaction)

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées, diarrhée

- douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- surinfections fongiques (dues à des champignons)

- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)

- diminution de l'appétit

- hyperactivité, agitation

- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût

- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- douleurs dans les muscles et les os
- altération de la fonction rénale (peut être mortelle)
- sensation de fatigue générale
- élévation du taux de phosphatase alcaline présente dans le sang.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- inflammation des intestins (peut être mortelle dans de très rares cas)

- modification du nombre de globules blancs (leucopénie, neutropénie), diminution des globules blancs (leucopénie, neutropénie), diminution des cellules présentes dans le sang servant à la coagulation

- réaction allergique, gonflement des tissus et des muqueuses (œdème de Quincke)

- augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

- diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)

- confusion, désorientation, réveils nocturnes, anxiété, rêves étranges, dépression (peut conduire à des pensées suicidaires), des tentatives de suicide ou à un suicide), hallucinations

- fourmillements, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges

- troubles de la vision, incluant une vision double

- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

- accélération des battements cardiaques (tachycardie)

- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

- essoufflement, y compris symptômes asthmatiques

- trouble hépatique, jaunisse (ictère cholestastique), hépatite

- sensibilité à la lumière

- douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes

- insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

- rétention d'eau, transpiration excessive

- augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose), diminution simultanée du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) pouvant être fatale, aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines) pouvant également être fatale

- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique ou choc anaphylactique [brusque gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires], maladie sérique) pouvant mettre la vie du patient en danger

- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)

- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne et pseudo-tumeur cérébrale

- troubles de la vision des couleurs

- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)

- pancréatite (inflammation du pancréas)

- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient

- petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petécies); éruptions cutanées diverses (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell [décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps] potentiellement fatal)

- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) ; aggravation des symptômes de la myasthénie. Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)

- sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie)

- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse dans les extrémités (neuropathie périphérique et polyneuropathie)

- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT », observé sur un ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur)

- éruption pustuleuse

- réaction d'hypersensibilité appelée syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS syndrome)

- modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir d'avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

7. Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Ubiprox, comprimé pelliculé :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement

- si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;

- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille qu'Ubiprox ;

- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;

- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;

- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution, si vous êtes née(e) avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique interactions).

- si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à Ubiprox. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

N



6 118001 182020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH
7862160342

DE L'UTILISATEUR

MERCK

comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Administration, Fréquence

N



DE L'UTILISATEUR

6 118001 182020

Levothyrox® 100 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

7862160342

MERCK

comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Administration, Fréquence

Docteur Mouna TAMIM

Omnipraticienne

Echographie

Médecine du Travail

Diplômée de l'Université

de Rennes en France

ICE : 002027784000027

الدكتورة منى تميم

الطب العام

الفحص بالصدى

طلب الشغل

حاصلة على الدبلوم

من جامعة "رين" بفرنسا

INPE : 061173340

Berrachid, le

31-07-2003

Allahes Fatima

55.90.

1) Tributary

1 sachet a 25
 $24,40 \times 2 = 48,80$
2 lew-thyus

94,70

1) Pharmacie WAFI
Dr. RAMZI Tariq
Lotissement Wafiq
Tél: 0522 32 72 55
41 RUE TAÏD
BERRACHID
40000 DOUAI
DOCTEUR MOUNA TAMIM
41, Rue Tariq Ibnou Ziad 1^{er} étage Berrachid - Tél : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49

06 76 45 48 49, زنقة طارق ابن زياد الطابق الأول برشيد - الهاتف : 05 22 32 44 55 - المحمول :

41, Rue Tariq Ibnou Ziad 1^{er} étage Berrachid - Tél : 05 22 32 44 55 - GSM : 06 76 45 48 49

LOT : 5452
PER : 12 - 27
P.P.V : 45 DH 90

Veul
mèdi
Garde
questi
pharm
quelqu'un d'autre, mem
l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarq
l'insécurité, non
mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml.

TRIBUTINE® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIBUTINE® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIBUTINE® 150 mg sachets	Trimébutine base.....150 mg par sachet	q.s.p. 1 sachet
TRIBUTINE® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150 mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIBUTINE® :

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.

- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets

Chaque sachet de TRIBUTINE 150 mg, contient 2,7 g de saccharose.

5 ml de suspension contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète. Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament n'a pas été utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il existe une nécessité de le poursuivre.

medicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre pharmacien pour savoir si il faut de prendre tout médicament.

Trubutine 150 mg
boîte de 20 sachets



PIENTS A EFFET NOTOIRE

mg sachets contient du saccharose.

7% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml parahydroxybenzoate de méthyle.

DE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

S. SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.
ng gélule et sachets :

sologie usuelle est de 1 sachet ou une gélule, 2 fois par jour. Le traitement doit être de courte durée.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour, au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café trois fois par jour.

Modes et voies d'administration

TRIBUTINE® 150 mg, gélule et sachets :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau. Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANÉE

- Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

- Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

- La suspension est prête à l'emploi

- Il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de TRIBUTINE® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIBUTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Rares réactions cutanées.

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

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

TRIBUTINE® 150 mg gélule :

Pas de précautions particulières de conservation

TRIBUTINE® 150 mg sachets :

A conserver à l'abri de la chaleur

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIBUTINE® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Aout 2017

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES PHARMED

21, quartier Burger - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

* A UTILISER DES MACHINES