

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0053317

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 332 Société : 176632

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : OUAKARAM MALIKA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/09/2023

Nom et prénom du malade : Malika Ouakaram Age :

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

Nature de la maladie : Colique et Arthrose

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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.

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14/09/23	

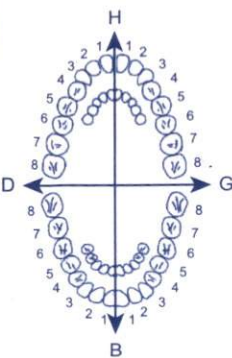
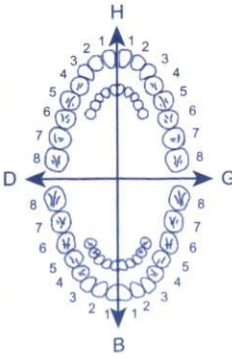
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				DEBUT D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				FIN D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 </td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px; text-align: center;">D</td> <td style="padding: 5px; text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> 00000000 00000000 35533411 11433553 </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px; text-align: center;">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			MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				DATE DU DEVIS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
			DATE DE L'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>								

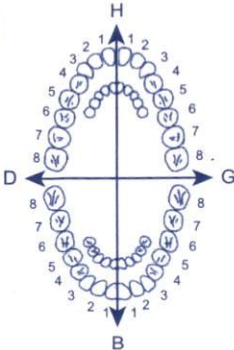
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

	D	G	
	00000000 35533411	00000000 11433553	
	B		MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction]		
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
			DATE DU DEVIS
			DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ouenza echaymae
Diplômée de la Faculté de Médecine et
de Pharmacie Casablanca
ancien interne au CHP Mohammed V
hay mohammed Casablanca
Medecin généraliste D.U urgentologie
Echographie - Diabète - Suivi de grossesse

الدكتورة وائزة الشيماء
خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقة بمستشفى محمد الخامس،
الحي المحمدي، الدار البيضاء
الطب العام، ديبلوم طب المستعجلات
الفحص بالصدى، تتبع الحمل، داء السكري

Dr. OUENZA ECHAYMAE
Medecin Généraliste - Urgentiste

Consultation sur RDV

الفحص بالموجد

ORDONNANCE

Casablanca Le 14/08/2023

Sexe : ☐ H ☐ F
Age : ☐ Poids ☐

Mme/Mr/Enf : Mme. Ouedraogo

1980-04-04
Ouedraogo

17 ans

5830
Mégaf 100g

1 cp x 3 fois

9910
Enif 100g

1 cp x 3 fois

7480 x 2
Tegaf 100g

1 cp x 2 fois

3902
ce do - al

1 cp x 3 fois

Signature et cachet

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr S. BENTICH SEKNAT
271, Bd Ibnou Rachine
- Casablanca -
Tél: 0522.61.83.65

02/10/2022

Rue de la Croix

251, Rue de la Croix



PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr. S. BENACH SIKKAT
271, Bd Ibnou Tachfine
Casablanca -
Tel: 0522.61.83.65

0199n

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr. S. BENACH SIKKAT
271, Bd Ibnou Tachfine
Casablanca -
Tel: 0522.61.83.65

Dr. JUIENZA Echaymae
Medecin Généraliste - Urgentiste
251, Rue de la Croix
Zaim Eouge - Derb Maar - Casablanca
Tel: 05 22 68 14 33

02/10/2022

MEGAFLOX®

250 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

500 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

Ciprofloxacine

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- 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, prévenez-en votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1- QUI EST-CE QUE MEGAFLOX® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cette pharmacothérapie est réservée aux types d'activités :

Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

MEGAFLOX® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Indications thérapeutiques :

- Chez l'adulte
- MEGAFLOX® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :
- Infections des voies respiratoires.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections hétéro-dommées.
- Infections 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 morsure de charbon.

MEGAFLOX® 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 en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de MEGAFLOX®.

Chez l'enfant et l'adolescent

MEGAFLOX® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

Il est préférable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.

Ne prenez pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel.

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

MEGAFLOX® peut causer votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques pour MEGAFLOX® sont de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. En cas de doute, parlez-en à votre médecin.

Précautions relatives aux excipients à effet notoire

Sans objet.

3- COMMENT PRENDRE MEGAFLOX® ?

Instruction pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de MEGAFLOX® vous devez prendre d'infection et de sa sévérité.

Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dose de médicament à la fois administrée de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'insuffisance rénale.

a. Analysez les comprimés avec une grande quantité de liquide. Ne croquez pas les comprimés.

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 peut gêner l'absorption de MEGAFLOX® avec des produits laitiers de type fromage.

Prenez le bien absorbé pendant le traitement par ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLOX® que vous n'avez dû :

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, apportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Si vous oubliez la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose supplémentaire la dose que vous avez oubliée de prendre. Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre MEGAFLOX® :

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre trop tôt, votre infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez avoir une résistance bactérienne à cet antibiotique.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Ces effets peuvent être graves et nécessitent un traitement immédiat. Si vous présentez un des effets suivants, arrêtez immédiatement votre médicament et contactez votre médecin ou votre pharmacien :

- Infection d'origine (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :
- Infection d'origine, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique (œdème allergique), rapide et grave.
- Infection de la bouche ou de la gorge, qui peut entrainer des difficultés à avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;
- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) ;
- Infections allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

00 000 U.I.

Cholécalfcérol



Prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

lisez cette notice. Vous pourrez la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant -

Préventif

Sa mise en œuvre :
Bd Alkima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV

• la faible P.P.V. : 19,50 DH

Une ampoule
dose peut
si sa peau



Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).



urissons
de vie en



ée. Cette
soleil ou

Cholécalciférol

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

... la notice. Vous pourriez la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Car

Pré
Sa
et le
soin

Maphar
Bd Alkhlma N° 6, Ql,
Sidi Bernoussi, Casablanca
LIVEDOSE 100 000 UI/2 ml

les nourrissons
elles de vie en

SOL BUY
P.P.V: 19,50 DH

Une dose de 5 **118001 185030** le année. Cette si sa peau est très pigmentée. Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

000 000 000

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ne 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium.

Précautions particulières d'emploi

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

Grossesse et allaitement

ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule?

118001 " 185030" Carence vitaminique c'

P.P.V : 19,50 DH

Bd Alklima N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 000 000

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules).

Que contient cette notice ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

3. comment prendre OVEDOSE 100.000 UI, solution buvable en ampoule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

• si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, médicamenteux, mentionnés dans la rubrique 'g'.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde

deja cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

Maphar
Bd Alkilmia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V : 19.50 DH



Psychologie

buvable en ampoule ?

des machines n'ont pas

Conduite de véhicules

Demandez conseil à vos

grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Informez votre médecin

Autres médicaments

En cas de doute, ne p

dans le sang et les urines

En cas d'administratio

ne dans cette notice. Voir

which has a 0.0005 probability

e pharmacien ou votre in

medicament car elle con-

0 000

Cholecalciferol

00 000 U.I.

Cholestérol

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05

Vitamine D

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en Vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;

• si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence v

Préventio

Sa mise en

et les jeun

raison de :

• l'expositi

• la faible :
Une ampou



P.P.V. : 19,50 DH

SOL BUV

UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

Sidi Bernoussi, Casablanca

Bd Alkimia N° 6, QI,

Maphar

he. Cette

ou

au

soit 4 à 6 ampoules

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an

(par an).

si sa peau est très pigmentée.

Un ampou

de

la

la

Megasfon®

Phénylglucinol / Triméthylphloroglucinol

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : **ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE.**

MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible contient :

De l'aspartam qui contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétonurie ne pouvant être éliminée correctement.

Du lactose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible contient :

De l'aspartam qui contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylcétonurie ne pouvant être éliminée correctement.

MEGASFON® 150 mg/150 mg, suppositoire contient :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER MEGASFON® ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

MEGASFON® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie

MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible :

Chez l'adulte

2 comprimés orodispersibles au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés orodispersibles par jour.

Chez l'enfant (plus de 2 ans)

1 comprimé orodispersible au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise et sans dépasser 2 comprimés orodispersibles par jour.

MEGASFON® 160 mg, comprimé orodispersible :

Chez l'adulte

sous la peau et des cloques accompagnée de fièvre à l'instauration du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser ce médicament et contactez votre généraliste ou consultez immédiatement un médecin.

Dans certains cas, une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- Par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, démangeaisons
- Par un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke)
- Ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez 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.

5. COMMENT CONSERVER MEGASFON® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

MEGASFON® 80 mg, comprimé orodispersible : Pas de

précautions particulières.

MEGASFON® 160 mg

A conserver à une température

à l'abri de l'humidité

MEGASFON® 150 mg

à une température

Ne jetez aucun médicament

ordures ménagères

les médicaments

contribueront à p

6. CONTENU DE

Ce qui contient MEGASFON® :

LOT : 3186
PER : 03 - 25
P.P.V : 58 DH 30

LIXIFOR

COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale

PRESENTATION

Boîte de 15

Lot de X1027 1226
LOT PER
Prix 99.00

REF



3 700221 339503

CODAMOL PLUS®

Paracétamol, Codéine, Caféine
Comprimés effervescents

Veillez lire attentivement 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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 CODAMOL PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CODAMOL PLUS® ?
3. COMMENT PRENDRE CODAMOL PLUS® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CODAMOL PLUS® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE CODAMOL PLUS®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES :

CODAMOL PLUS® est un analgésique central et périphérique.

Ce médicament est une combinaison de trois principes actifs :

- Le paracétamol : analgésique périphérique, antipyrétique;
- La codéine : analgésique central;
- La caféine : stimulant central.

Le paracétamol et la codéine sont des analgésiques, leurs effets se combinent pour soulager la douleur. La caféine potentialise l'efficacité du paracétamol.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

CODAMOL PLUS® peut être utilisé dans le traitement symptomatique de la douleur modérée à intense (en cas de migraine, maux de tête, les douleurs dentaires, les douleurs menstruelles, les entorses, les maux de dos, les douleurs rhumatismales et la sciatique) qui ne sont pas soulagées par l'utilisation d'analgésiques périphériques seuls (paracétamol, l'ibuprofène ou l'aspirine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CODAMOL PLUS® :

Ne prenez jamais CODAMOL PLUS® dans les cas suivants :

Contre-indications absolues :

- Hypersensibilité à l'un des composants.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance respiratoire quelle que soit son degré, en raison de l'effet déprimeur de la codéine sur les centres respiratoires.
- Enfant de moins de 12 ans.
- Allaitement.
- En association avec des opioïdes agonistes-antagonistes (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine).

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique et le dosage de la glycémie.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

L'utilisation occasionnelle du médicament peut être nécessaire, quelque soit le terme, mais son utilisation chronique pendant la grossesse, en particulier à la fin de la grossesse, peut entraîner des complications respiratoires chez le nouveau-né après de l'administration et le risque de syndrome de sevrage lié à l'administration. Le paracétamol et la codéine sont excrétés dans le lait maternel. Quelques cas d'hypotonie et de pauses respiratoires ont été observés après ingestion de codéine par les mères.

Par conséquent, ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

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

L'attention des utilisateurs des machines et des conducteurs doit être attirée sur les risques de somnolence liés à l'emploi de ce médicament.

Excipient à effet notoire : sodium, sorbitol.

3. COMMENT PRENDRE CODAMOL PLUS® ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration :

Posologie :

Réserve aux adultes et enfants de plus de 12 ans :

1 comprimé, à renouveler si nécessaire après 4 heures, ou éventuellement 2 comprimés par dose pour une douleur sévère, ne pas dépasser 8 comprimés par jour.

La dose journalière maximale est de 4 g de paracétamol et de 120 mg de codéine.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau, boire immédiatement après.

Fréquence d'administration :

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au moins.

Chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml / min), l'intervalle sera au moins de 8 heures.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CODAMOL PLUS® que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage accidentel, arrêtez le traitement et consultez rapidement votre médecin ou le centre hospitalier le plus proche.

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

Si vous oubliez de prendre CODAMOL PLUS® : Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CODAMOL PLUS® : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables :

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

**URS
EES
ISES**

FAB:05/23 LOT: L1599 PER:05/26

ode à
3-OXY-

se, si
il est
rique
ment,
sse).

sons
une

ir les

Profenid® 100 mg

Kétoprofène

Suppositoire

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

1. QU'EST-CE QUE PROFENID 100 MG, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS. - Code ATC : M01AE03. (M : Muscle et Squelette).

PROFENID 100 mg, suppositoire contient du kétoprofène.

Ce médicament appartient à une famille appelée les anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Ces médicaments sont utilisés notamment pour diminuer l'inflammation et calmer la douleur.

Indications thérapeutiques

PROFENID 100 mg, suppositoire est destiné à l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament est utilisé pour soulager les symptômes :

- En traitement long :
 - Dans les rhumatismes inflammatoires chroniques (inflammations de longue durée).
 - Dans certaines arthroses douloureuses et invalidantes (usage du cartilage entraînant des douleurs dans les articulations et gêne des mouvements) ;
 - En traitement court dans les crises douloureuses qui touchent :
 - Les structures du pourtour des articulations (tendinite, bursite, périarthrite),
 - Les articulations (en cas d'arthrites microcristallines ou d'arthrose),
 - Le bas du dos (lombalgies),
 - En cas d'inflammation d'un nerf (par exemple en cas de sciatalgie),
 - Dans certains cas, après un traumatisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER PROFENID 100 MG, suppositoire ?

N'utilisez jamais PROFENID 100 mg, suppositoire :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - Si vous avez déjà eu des bronchospasmes, une crise d'asthme, une rhinite, de l'urticaire ou d'autres réactions allergiques déclenchées par la prise de kétoprofène ou par d'autres médicaments de la même famille que PROFENID 100 mg, suppositoire (l'aspirine, les anti-inflammatoires non stéroïdiens). Des réactions allergiques graves, rarement fatales ont été rapportées chez des patients ayant de tels antécédents.
 - Si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
 - Si vous avez déjà eu des saignements de l'estomac ou de l'intestin, une ulcération ou une perforation du tube digestif.
 - Si vous souffrez d'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin ou si vous en avez déjà eu précédemment.
 - Si vous avez des saignements au niveau de l'estomac, de l'intestin, du cerveau ou d'un autre organe.
 - Si vous souffrez d'une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si vous avez eu des inflammations ou des saignements récents au niveau du rectum (par exemple du sang dans les selles).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec PROFENID 100 mg, suppositoire n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe «Autres médicaments et PROFENID 100 mg, suppositoire»).

- Vous avez déjà eu des problèmes de saignement ou un ulcère de