

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 canalaires, 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 canalaires.

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

- Reclamation : 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 332 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : OUAKARA M. MAlik

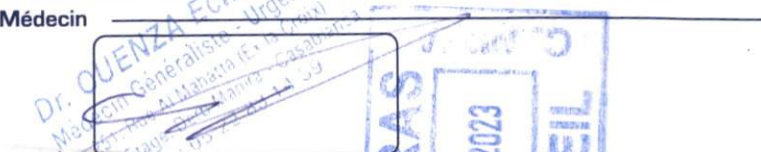
Date de naissance :

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 : M. OUAKARA M. MAlik, Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Céloque 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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
DU CARREFOUR MARCHÉ SEKKAK Casablanca, 0522.01 14/09/23	14/09/23	1.994 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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'ODP.

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 mohammedi Casablanca
Médecin généraliste D.U urgentologie
Echographie - Diabète - Suivi de grossesse

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

Consultation sur RDV

Dr. OUENZA ECHAYMAE
Médecin Généraliste - Urgentiste

الفحص بالموعد

ORDONNANCE

Casablanca Le : 14/09/2023

Mme/Mr/Enf : Yahiaoui ou Karim

1988/4
① Uvedase



150 mg x 4

② 5830
Megaph 160 mg
1 cp x 31 mm



③ 9910
E. x. f. m
1 gel ce 8 mg

PHARMACIE DU CORREFOUR
Dr S. Benmali et al Tachfine
271, rue Almanzour Tachfine
Casablanca - Tel: 0522.61.83.65

④ 7480 x 2
Megaph 80 mg
1 cp x 21 mm 100 mg



⑤ 3902
Cedexal
1 cp x 31 mm



Signature et cachet



SA

Dr. BUENZA Echaymae
Médecin Généraliste - Urgentiste
251, Rue Al Matraha (ex la Croix)
Zone Fringe Dano-Maur - Casablanca
Tél: 05 22 65 14 55

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr. S. BENAISSI SEKKAT
271, Bd du Mouvement
Tél: 0522.61.88.65

01/09/94

PHARMACIE DU CARREFOUR
Dr. S. BENAISSI SEKKAT
271, Bd du Mouvement
Tél: 0522.61.88.65

02/10/2002

MEGAFLUX®

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 :

• Soulever cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si médicamenteusement vous a été prescritement prescrit. Ne le donner pas à d'autres personnes. Il pourra 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.

Quo contient cette notice :

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

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

Classé pharmacovigilance : 10 (P) : activité : Pharmacog - code ATC : J01(M02).

MEGAFLUX® contient une substance active, le 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 spécificités de bactéries.

Indications thérapeutiques :

Quel l'adulte

MEGAFLUX® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections parodontales ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominées.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du choléra.

MEGAFLUX® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un trouble aux globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie est en le 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

Cher Parent et l'adolescent

MEGAFLUX® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes sévères.

Il est préférable d'éviter d'utiliser MEGAFLUX® pendant la grossesse. Ne prenez pas de MEGAFLUX® pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel. Diminuez conséquemment la dose ou la dose pharmacien avant de prendre tout médicament.

Signes

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

MEGAFLUX® peut déclencher votre réaction de violence. Des effets indésirables neurologiques peuvent également survenir lorsque vous conduisez un véhicule ou utilisez des machines. En cas de douleur, prenez un analgésique.

Mentions relatives aux exceptions à effet secondaire

Sur object

3- COMMENT PRENDRE MEGAFLUX® ?

Instruction pour un bon usage

Utilisez toujours le médicament au salut exactement les indications de votre médecin. Vous ne devez pas prendre de MEGAFLUX® sans être prescrit par votre médecin.

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

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection avec une maladie ou une infection qui a été traitée avec des antibiotiques.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes hépatiques car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dosage de médicament à prendre sera diminué de 50% à 75%.

• Prenez

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MEGAFLUX® que vous n'en aviez dû :

Conduire à tenir en cas d'émission d'une ou plusieurs doses :

Si vous avez oublié de prendre MEGAFLUX® :

Prenez la dose oubliée le plus tôt possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, s'il s'agit de l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas des doses supplémentaires.

Compensez la dose que vous avez oublié de prendre. Utilisez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

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

Si vous avez oublié de prendre MEGAFLUX® :

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

éprouver des difficultés à l'absorption de l'antibiotique.

Si vous avez d'autre 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 ?

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets indésirables suivants :

10000 ou indéterminé (le fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

• réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction phlogistique (œdème aigu), rapide

la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut entraîner des difficultés à respirer (œdème de Quincke),

• inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peut être la fistule dans de très rares cas) ;

• réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

rendre ce médicament car elle contient des informations importantes

gardez cette notice. Vous pourrez la lire ou 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 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'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 vitamine D chez l'enfant :

Prévention

Si mise en **Maphar**
et les jeu **El Alkemia N° 6, QI,**
raison de : **Sidi Bernoussi, Casablanca**

UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

- l'exposi

SOL BUV

- la faible

P.P.V : 19,50 DH

Une ampo
dose peut
si sa peau

5 113001 185030

ée. Cette
soleil ou
par an).

urrissons
de vie en



rendre ce médicament car elle contient des informations importantes

lisez cette 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 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'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 **Maphar**
Sa Bd Alkrimia N° 6, QI.
et le Sidi Bernoussi, Casablanca
rais UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
• l' SOL BUV



les nourrissons
jelles de vie en

- la **P.P.V : 19,50 DH**
- la

Une : 
dose 5 118001 185030

ie année. Cette

dose 5 118001 185030 exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

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



Megasfon®

Phénoglucinol / Triméthylphloroglucinol

Veuillez 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. Renouvez 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. Renouvez en cas de spasmes importants, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise et sans dépasser 2 comprimés orodispersibles par jour.

MEGASEON® 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, comprimé orodispersible :

A conserver à une température inférieure à l'abri de l'humidité.

MEGASEON® 160 mg, comprimé orodispersible : Pas de précautions particulières.

A conserver à une température inférieure à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament dans les ordures ménagères.

Les médicaments contribuent à la pollution de l'environnement.

LOT : 3186

PER : 03 - 25

P.P.V : 58 DH 30

Ce que contient MEGASEON®.

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



Une gélule
3 700221 339503

CODAMOL PLUS®

Paracétamol, Codéine, Caféine
• Comprimés effervescents

Veuillez 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CODAMOL PLUS® ?
3. COMMENT PRENDRE CODAMOL PLUS® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CODAMOL PLUS® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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, antipyrrétique;
- 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 THERAPEUTIQUES :

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 A CONNAITRE 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 dépresseur 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 phosphotungstique et le dosage de la glycémie dans la glycémie.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objets.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie : Sans objets.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement : Sans objets.

L'utilisation occasionnelle du médicament peut être en effet nécessaire, quelque soit le terme, mais son utilisation chez une femme enceinte ou qui va donner naissance doit être administrée en fin de grossesse, tenir compte des propriétés de dépression respiratoire chez le nouveau-né après de l'allaitement. Le paracétamol et la codéine sont excrétés dans le lait humain. Quelques cas d'hypotension et de pauses respiratoires ont été observés chez les nouveau-nés après ingestion de codéine par les mères.

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

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

L'attention des utilisateurs des machines et des conducteurs de véhicules devra être exercée en raison des risques de somnolence liés à l'emploi de ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CODAMOL PLUS® ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

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

Posologie :

Réservez 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 :

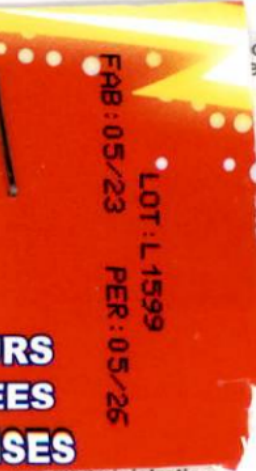
Si vous arrêtez de prendre CODAMOL PLUS® : Sans objet.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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.



ode à
3-oxy-
se, si
'il est
rique
ment,
sse).
sons
une

Profenid® 100 mg

Kétoprofène

Suppositoire

SANOFI

Veuillez 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, ANTIARTHROSIAUX, NON STÉROIDIENS. - 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 de 15 ans.

Ce médicament est utilisé pour soulager les symptômes :

- En traitement long :
 - Dans les rhumatismes inflammatoires chroniques (inflammations des articulations),
 - Dans certaines arthroses douloureuses et invalidantes (usure du cartilage entraînant des douleurs dans les articulations et les 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 sciatique),
 - Dans certains cas, après un traumatisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 l'estomac ou de l'intestin.

• Vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou de l'intestin.