

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° W21-814595

177422

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5934

Société : R A M

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : ASSAL MUSTAPHA

Date de naissance : 05/11/1963

Adresse : HAY EL HADA Rue N° 7 Villas N° 29.

Tél. : 06 04 68 56 33 Berrechid

Total des frais engagés : 1339,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin : Docteur Mustapha IOUHAM

Cachet du médecin :

Docteur Mustapha IOUHAM
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale
76, Bd Abdelmoumen - Casablanca
Tél. 02 98 82 02

Date de consultation : 16/08/2023

Nom et prénom du malade : ASSAL MUSTAPHA

Age : 21 ans

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Pharyngite obstructive avec

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, l'adhérent s'engage à ne pas divulguer ces renseignements 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.

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 16/08/23 | C | 3 | 2500DH | <p>INP : 0911368144</p> <p>Docteur Mustapha Tounsi</p> <p>ORL et Chirurgie cervico-faciale</p> <p>Chirurgie maxillo-faciale - Casablanca</p> <p>Tél: 022 92 92 02</p> |
| 16/08/23 | examen endonasal | | 1500DH | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
| Pharmacie Mohamed Riad | 16/08/23 | 899,60 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|----------|------------------------------|------------------------|
| | 20/09/23 | Scan blanda | 640,00 |

AUXILIAIRES MEDICAUX

| Cachet et signature du Particien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | INP : <input type="text"/> |
|---------------------------|--|------------------|-------------|--|
| | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> <p>D</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> <p>G</p> <p>B</p> </div> <div> <p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession</p> </div> </div> | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> |
| | | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mustapha TOUHAMI

Professeur titulaire

ORL et Chirurgie cervico-faciale

Chirurgie maxillo-faciale

Diplômé de la faculté de médecine de Bordeaux

Ancien Médecin Chef de l'hôpital d'enfants

Ex. Chef du service de chirurgie maxillo-faciale
au CHU de Casablanca

الدكتور مصطفى التهامي

أستاذ

أمراض وجراحة الأذن والأنف والحنجرة

وجراحة العنق والوجه

مخرج كلية الطب بوردو (فرنسا)

رئيس سابق لمستشفى الأطفال ورئيس قسم العجوة التشكيلية

للفك والوجه بالمركز الإستشفائي والعامي بالدار البيضاء

Casablanca le : 16/08/2023

MLLE ASSAL WIJDANE

Rhinite hypertrophique avec déviation septale

BLONDEAU TDM


RADIOLOGIE ANOUAL 111
Oncologie & Diagnostic du Maroc
ICE: 001614006000058
111, Bd Anoual
Tél: 05 22 85 09 99 - Gsm: 05 63 57 42 60

Docteur Mustapha TOUHAMI
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale
76, Bd Abdelmoumen - Casablanca
Tél: 0522 98 82 02

Résidence Koutoubia - 76, Bd. Abdelmoumen - 4ème Etage - Casablanca
إقامة الكتبية - 76 شارع عبد المومن - الطابق الرابع - الدار البيضاء
Tél.: 0522 98 82 02 / 0522 99 49 24 - E.mail : mo.touhami@gmail.com
Patente : 34775406 - Identifiant Fiscale : 42500044 - ICE : 001697905000026

Docteur Mustapha TOUHAMI

Professeur titulaire

ORL et Chirurgie cervico-faciale

Chirurgie maxillo-faciale

Diplômé de la faculté de médecine de Bordeaux

Ancien Médecin Chef de l'hôpital d'enfants

Ex. Chef du service de chirurgie maxillo-faciale
au CHU de Casablanca

الدكتور مصطفى التهامي

أستاذ

أمراض وجراحة الأذن والأنف والحنجرة

وجراحة العنق والوجه

غريغ كلية الطب ببيروت (فرنسا)

رئيس سابق لمستشفى الأطفال ورئيس قسم العيادة التشكيلية

للفك والوجه بالمركز الإستشفائي والجامعي بالدار البيضاء

Casablanca le : 16/08/2023

MLLE ASSAL WIJDANE

NOTE D'HONORAIRES

Facture de Mlle ASSAL WIJDANE pour examen endonasal avec
tympantométrie (K15) la somme de cent cinquante (150 dh)

Docteur Mustapha TOUHAMI
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale
76, Bd Abdelmoumen - Casablanca
Tél: 0522 98 82 02

Résidence Koutoubia - 76, Bd. Abdelmoumen - 4ème Etage - Casablanca

إقامة الكتبية - 76 شارع عبد المومن - الطابق الرابع - الدار البيضاء

Tél.: 0522 98 82 02 / 0522 99 49 24 - E.mail : mo.touhami@gmail.com

Patente : 34775406 - Identifiant Fiscale : 42500044 - ICE : 001697905000026

M U P R A S

DÉTAILS FACTURE PARTIE PATIENT

N° Admission : 23008250 N° Facture : 23008049 Date facturation : 30/09/2023

Nom et prénom du patient : Mme ASSAL WIJDANE

PRESTATIONS

SCAN BLONDEAU


| Nombre | Prix unitaire | Montant |
|--------|---------------|-----------|
| 1.00 | 640.00 | 640.00 |
| | Sous-Total | 640.00 DH |

arrêtée la présente facture à la somme de :
Six cent quarante dirhams

Total : 640.00 DH

Part patient : 640.00 DH

Adhérent :
Mie :
PC N° :


RADIOLOGIE ANOUAL 111
Oncologie & Diagnostic du Maroc
ICE: 001614 006 0000 58
111. 63 57 42 60
Tél: 05 22 86 09 99 - 05 22 86 09 99 - 05 22 86 09 99

Casablanca, le 30 Septembre 2023

DR TOUHAMI MUSTAPHA

MLLE. ASSAL WIJDANE

COMPTE RENDU

BLONDEAU SCANNER

Indication :

Patiente de 22 ans, rhinite hypertrophique avec déviation septale.

Technique :

- Acquisition hélicoïdale sans injection de contraste.
- Reconstruction axiale et coronale en coupes fines de 0,6 mm jointive couvrant les sinus et des fosses nasales.

Résultat :

- Transparence normale des sinus frontaux.
- Discret comblement des cellules ethmoïdales antérieures à droite.
- Formation polypoïde du sinus maxillaire droit.
- Transparence normale du sinus maxillaire gauche avec liberté de son ostia qui est fin.
- Bonne aération des cellules ethmoïdales postérieures.
- Sinus sphénoïdal libre.
- Hypertrophie muqueuse bilatérale des cornets inférieurs.
- Déviation de la cloison septale droite.
- Aspect normal du cavum.
- Pas d'anomalie notable des cavités orbitaires.

Au total :

- Polype du sinus maxillaire droit.
- Déviation de septum nasal vers la droite avec éperon osseux.
- Comblement partiel de cellule ethmoïdale antérieure droite.
- Pas de lésion lytique ou condensante osseuse suspecte.

DR A. BELHAJ SOULAMI

www.anoual.ma | E-mail : contact@anoual.ma

Docteur Mustapha TOUHAMI

Professeur titulaire
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale

Diplômé de la faculté de médecine de Bordeaux
Ancien Médecin Chef de l'hôpital d'enfants
Ex. Chef du service de chirurgie maxillo-faciale
au CHU de Casablanca

الدكتور مصطفى التهامي

أستاذ

أمراض و جراحة الأذن و الأنف و الخنجرة
و جراحة العنق و الوجه

خريج كلية الطب ببوردو (فرنسا)

رئيس سابق لمستشفى الأطفال و رئيس قسم الجراحة التشكيلية
للفك و الوجه بالمركز الإستشفائي و الجامعي بالدار البيضاء

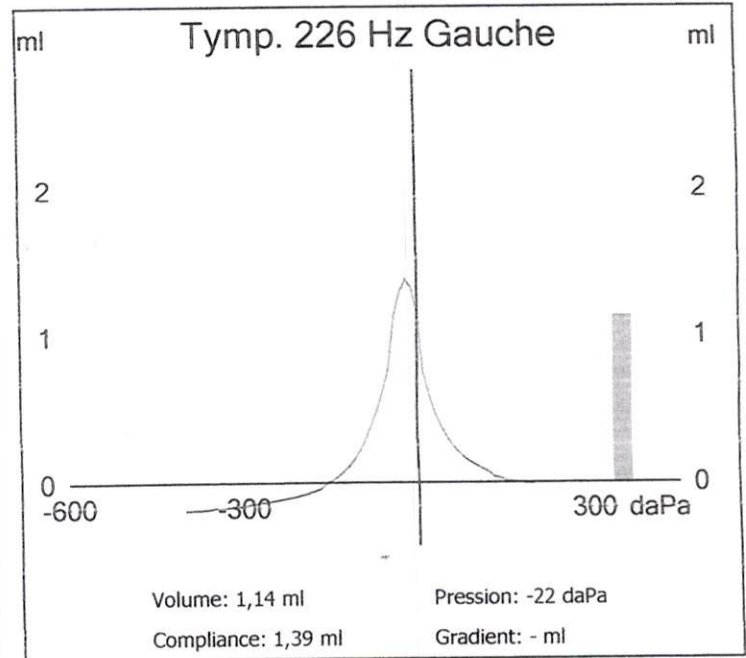
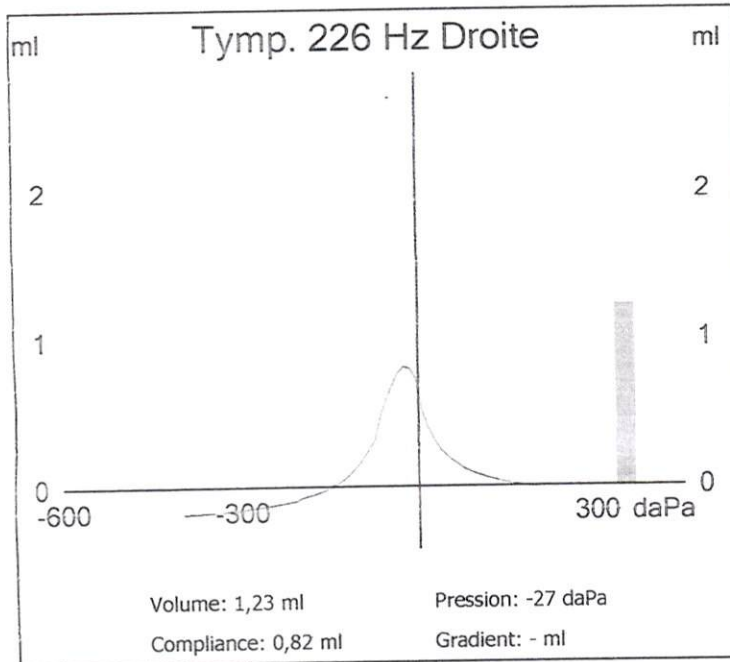
Prénom WJDANE

Nom ASSAL

Date de naissan... 19/11/2001

TYMPANOMETRIE

16/08/2023



Fluente hypertrophie avec
déviation septale
sans obstruction

Docteur Mustapha TOUHAMI
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale
76, Bd Abdelmoumen - Casablanca
Tél: 0522 98 82 02 / 0522 99 49 24

Résidence Koutoubia - 76, Bd. Abdelmoumen - 4ème Etage - Casablanca
إقامة الكتبية - 76 شارع عبد المومن - الطابق الرابع - الدار البيضاء

Tél : 0522 98 82 02 / 0522 99 49 24 - Email : mo.touhami@gmail.com

Patente N° : 34775406

Docteur Mustapha TOUHAMI

Professeur titulaire

ORL et Chirurgie cervico-faciale

Chirurgie maxillo-faciale

Diplômé de la faculté de médecine de Bordeaux

Ancien Médecin Chef de l'hôpital d'enfants

Ex. Chef du service de chirurgie maxillo-faciale
au CHU de Casablanca

الدكتور مصطفى التهامي

أستاذ

أمراض وجراحة الأذن والأنف والحنجرة

وجراحة العنق والوجه

غريغ كلية الطب ببيروت (فرنسا)

رئيس سابق لمستشفى الأطفال ورئيس قسم العيادة التشخيصية

للفك والوجه بالمركز الإستشفائي والجامعي بالدار البيضاء

Casablanca le : 16/08/2023

MLLE ASSAL WIJDANE

7470 • NAUREUS - comprimé

1 Comprimé, soir, avant de dormir, pendant 10 jours puis un
soir sur 2 puis à la demande

899 • RHINOLAYA PROTECT - pulverisation

2 pulvérisations, matin, midi, soir, pendant , 15 jours

135 • Rino clenil 100 µg - suspension pour pulvérisation nasale

1 pulvérisation matin et soir, pendant 3 mois

299,60

Docteur Mustapha TOUHAMI
ORL et Chirurgie cervico-faciale
Chirurgie maxillo-faciale
76, Bd Abdelmoumen - Casablanca
Tél: 0522 98 82 02

Résidence Koutoubia - 76, Bd. Abdelmoumen - 4ème Etage - Casablanca

إقامة الكتبية - 76 شارع عبد المومن - الطابق الرابع - الدار البيضاء

Tél.: 0522 98 82 02 / 0522 99 49 24 - E.mail : mo.touhami@gmail.com

Patente : 34775406 - Identifiant fiscale : 42500044 - ICE : 001697905000026

Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable
5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

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 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 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 NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
3. Comment prendre NAUREUS® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAUREUS® ?
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui dégage, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

NAUREUS® est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable.

Ne prenez jamais NAUREUS® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS® :

- Si vous présentez une maladie des reins.
- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

Enfants et adolescents

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

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

NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® peut être pris pendant ou en dehors des repas. La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par NAUREUS®.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

La prise de NAUREUS® n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Fertilité
Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable contient du sorbitol, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

3. COMMENT PRENDRE NAUREUS® ?

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.

Posologie :

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

- Enfants de 1 à 5 ans : prendre 2,5 ml de solution buvable une fois par jour.
- Enfants de 6 à 11 ans : prendre 5 ml de solution buvable une fois par jour.
- Adultes et adolescents de 12 ans et plus : la dose recommandée est de 10 ml de solution buvable une fois par jour.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

- Adultes et adolescents de 12 ans et plus : La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour avec de l'eau.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Avez la dose de solution buvable et suivez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Avez le comprimé en entier, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre NAUREUS®.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû

Prenez NAUREUS® uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NAUREUS®

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre NAUREUS®

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 ?

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

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo.

Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Adultes

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Fatigue
- Sécheresse de la bouche
- Maux de tête

Depuis la commercialisation de la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Traitements :

- Réactions allergiques
- Battements du cœur
- Vomissements
- Vertige
- Douleur musculaire
- Agitation avec mal
- Éruption cutanée
- Douleur d'estomac
- Pesanteur
- Somnolence
- Hallucinations
- Inflammation
- Battement
- Nausée
- Diarrhée
- Insomnie
- Convulsions
- Anoréxie

5 mg
Boîte de 30 comprimés
pelliculés



LOT : 4147
PER : 10-25
P.P.V. : 74.DH 90

comprimés pelliculés

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Faiblesse inhabituelle
- Augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium
- Modification du rythme des battements du cœur
- Coloration jaune de la peau et/ou des yeux
- Anomalie du comportement
- Aggressivité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Enfants

Fréquent (chez les enfants âgés de moins de 2 ans : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Diarrhée
- Fièvre
- Insomnie

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Rythme lent des battements du cœur
- Modification du rythme des battements du cœur
- Anomalie du comportement
- Aggressivité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Déclaration des effets indésirables :

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.

5. COMMENT CONSERVER NAUREUS® ?

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

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

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Pas de précautions particulières de conservation.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Ce que contient NAUREUS® :

Substance active : Desloratadine

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

Desloratadine 0,5 mg

Excipients q.s.p. 1 ml

Excipient à effet notoire : Sorbitol

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

Desloratadine 5 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé pelliculé

Qu'est-ce que NAUREUS® et contenu de l'emballage extérieur ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Flacon de 60 ml

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Boîte de 15 et boîte de 30

Conditions de délivrance : Liste II

Date de réalisation : Mars 2020



LABORATOIRES PHARMA 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

(F) RHINOLAY

Nez bouché ou nez qui coule, les allergies, se caractérisent par une irritation de la muqueuse nasale qui peut gêner les enfants et les adultes. Le spray nasal Rhinolaya Protect contient du sel de l'Himalaya, un sel d'origine marine qui est tiré des profondeurs de l'Himalaya où il est recueilli depuis des milliers d'années. Il est récolté, lavé et séché manuellement. Très sain grâce à sa teneur en de très nombreux minéraux et oligo-éléments, il permet de renforcer son effet bienfaisant. Il apaise et convient aux nez sensibles et irrités. Rhinolaya Protect contient également des extraits

Propriétés:

- Convient aux nez sensibles fragilisés par les agressions d'allergènes (pollen, poussière, ozone, poils d'animaux, etc.).
- Nettoie et apaise en douceur les fosses nasales (également chez le nourrisson).
- Dissout les mucosités nasales.

Conseils d'utilisation:

Pour protéger des allergies, pulvériser dans les narines selon les besoins de 2 à 4 fois par jour.

Rhinolaya Protect peut s'utiliser en programme de 15 jours.

A renouveler si nécessaire.



Pencher la tête vers l'avant. Introduire l'embout dans la narine (pas trop profondément) et appuyer brièvement sur l'embout pour délivrer une quantité suffisante de Rhinolaya Protect. L'embout peut s'utiliser dans toutes les positions. Se moucher en cas de besoin.

Il est conseillé de nettoyer l'embout avec une serviette après chaque pulvérisation. Pour des raisons d'hygiène, il est déconseillé à plusieurs personnes de partager le même flacon de Rhinolaya Protect.

Effets indésirables:

- À ce jour, aucun effet indésirable n'a été observé lors d'une utilisation appropriée.
- Rhinolaya ne doit pas être utilisé en cas d'hypersensibilité à l'un des composants.

Utilisation:

- Rhinolaya Protect convient à tous (y compris aux nourrissons).
- Rhinolaya Protect peut être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement.
- Rhinolaya Protect peut être utilisé sur une longue durée.
- Rhinolaya Protect peut être utilisé en même temps qu'un traitement spécifique.

La richesse naturelle de

50 ml e 89

ACL 196 767.7
CN 172329.1

CE
0459



LOT: 20155
PER: 01/2025
PPC: 89.90DH

LOT



Précautions:

- Conserv
- Récipient
- et res
- les rayo
- supérieu
- Ne pas o
- Ne pas p
- La prépar
- imprimée s
- Conserver à

Composition:

Eau purifiée, rendue isotonique par du sel de l'Himalaya, Allium cepa biologique, Sabadilla officinalis, gluconate de manganèse

Date de révision de la notice: Novembre 2019 - Année d'obtention du marquage CE: 2007

CE
0459

Fabricant
inebios
LABORATOIRES

29 Impasse de Castelvieu ZA du Pinet
31180 Rouffiac-Tolosan - FRANCE
contact@inebios.eu
www.inebios.eu

(E) RHINOLAYA Spray 50 ml

PROTECT

Nariz tapada o nariz que moquea, las alergias se caracterizan por una irritación de la mucosa nasal que puede molestar niños y adultos para respirar. El spray nasal Rhinolaya Protect contiene sal del Himalaya, una sal de origen marino que extraída del propio Himalaya, donde permanece alejada de toda contaminación desde hace millones de años. Se recolecta, se lava y posteriormente se seca manualmente. Es saludable gracias a su alto contenido en numerosos minerales y oligoelementos, es la forma más natural de las sales naturales. Para favorecer aún más su efecto benéfico, aliviante y conveniente a las narices sujetas a las alergias, Rhinolaya Protect contiene igualmente extractos de Allium cepa biológico y Sabadilla officinalis.

Propiedades:

- Conviene a las narices fragilizadas por las agresiones de los alérgenos (polen, polvo, ozono, pelo de animales, etc.).
- Limpia y alivia cuidadosamente las fosas nasales (incluso a los lactantes).
- Disuelve las mucosidades nasales.

Consejos de utilización:

Para proteger de las alergias, pulverizar en las narices según se necesite de 2 a 4 veces al día.

Puede utilizarse en programa de 15 días. Renovar si necesario.



Inclinan la cabeza hacia delante. Introducir el aplicador en la nariz (no en profundidad) y presionar brevemente sobre el aplicador para pulverizar la cantidad suficiente de Rhinolaya Protect. El aplicador se puede utilizar en cualquier posición. Sonarse la nariz si necesario. Se

aconseja limpiar el aplicador con una toallita después de cada pulverización.

Por razones de higiene, se desaconseja compartir el mismo spray de Rhinolaya Protect entre varias personas.

Efectos secundarios:

- Hasta ahora no se conoce efecto secundario alguno de este producto tras su adecuada utilización.
- Rhinolaya protect no debe utilizarse en caso de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

Uso:

- Rhinolaya Protect conviene a todos (incluso a los lactantes).
- Rhinolaya Protect puede utilizarse durante el embarazo o el periodo de lactancia.
- Rhinolaya Protect puede utilizarse durante un largo periodo de tiempo.
- Puede utilizarse al mismo tiempo que un tratamiento específico.

La riqueza natural en oligoelementos de la sal del Himalaya

Precauciones de uso:

- Conservar fuera del alcance de los niños.
- Recipiente bajo presión (nitrógeno atmosférico inofensivo y respetuoso con el medio ambiente). Proteger contra los rayos solares y no exponer a una temperatura superior a 50 °C.
- No abrir a la fuerza o tirar al fuego.
- No perforar o quemar incluso después del uso.
- El producto debe utilizarse únicamente hasta la fecha indicada con «» en el envase.
- Conservar a menos de 25 °C.

Composición:

Agua purificada e isotonicada con sal del Himalaya, Allium cepa biológico, Sabadilla officinalis, Gluconato de manganeso.

Fecha de la última revisión de las instrucciones de la utilización - Noviembre 2019

CE
0459

Fabricante
inebios
LABORATOIRES

29 Impasse de Castelvieu ZA du Pinet
31180 Rouffiac-Tolosan - FRANCE
contact@inebios.eu
www.inebios.eu

NOTICE

Rinoclenil 100 microgrammes

suspension pour pulvérisation nasale

dipropionate de bécloémétasone

Rinoclenil 100µg
Suspension pour pulvérisation nasale
Distribué par **PROMOPHARM S.A.**
Z.I. du Sahel - Héd Soualem
P.P.V. 135DH00

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

Rinoclenil® 100 microgrammes, suspension pour pulvérisation nasale
Dipropionate de bécloémétasone

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui nuire.
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.

Rinoclenil® 100 µg
Bécloémétasone dipropionate
Flacon de 200 doses



6 118001 260300

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

100 ml de suspension contiennent :

Dipropionate de bécloémétasone (DCI)77,00 mg

Excipients : Polysorbate 20, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodique, chlorure de benzalkonium, alcool phényléthylique, dextrose (glucose) monohydraté, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire

chlorure de benzalkonium

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

Glucocorticoïde à activité décongestionnante nasale, usage topique.

4. INDICATIONS

Prophylaxie et traitement des rhinites allergiques saisonnières et perannuelles, et des rhinites vasomotrices.

5. POSOLOGIE :

RINOCLENIL doit être administré exclusivement par voie nasale.

Adultes et enfants de plus de 6 ans :

Deux pulvérisations dans chaque narine une fois par jour.

Chez les enfants, il est possible d'administrer le médicament à doses réfractées, en effectuant une seule pulvérisation dans chaque narine deux fois par jour.

L'effet n'apparaît pas immédiatement et pour un bénéfice thérapeutique complet il est conseillé d'utiliser le produit régulièrement pendant plusieurs jours.

Enfants de moins de 6 ans :

Le produit ne doit pas être administré aux enfants de moins de 6 ans.

Mode d'administration

Secouer le flacon énergiquement avant application. Avant de commencer le traitement, enlever le capuchon protecteur (2), la bague de protection (3) et actionner plusieurs fois la pompe doseuse (4) pour activer le mécanisme de pulvérisation.

Procéder à la pulvérisation de la façon suivante :

- 1) Nettoyer le nez soigneusement.
 - 2) Enlever le capuchon protecteur.
 - 3) Enlever latéralement la bague de protection qui bloque la pompe.
 - 4) Prendre le flacon comme illustré en figure. Pour activer le mécanisme de pulvérisation, actionner plusieurs fois la pompe doseuse jusqu'à l'obtention d'un fin nuage.
 - 5) Introduire l'embout nasal dans une narine et fermer l'autre narine avec un doigt. Inspirer tout en appuyant sur la base de l'embout nasal comme illustré en figure. Une dose précise du principe actif est ainsi délivrée. Procéder de la même manière dans l'autre narine.
- Après l'usage, remettre en place le capuchon protecteur et la bague de protection.
Après l'usage, le flacon doit être lavé soigneusement avec de l'eau tiède, sans intervenir sur les points pointus.

