

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.



179005

Déclaration de Maladie : N° S19- 0009964

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10569 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : EL BAHLOUL MA Date de naissance : 18.11.1953
Adresse : Habituel
Tél. 087814631 Total des frais engagés : 388,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. EL BOURAQUI Fouad
MEDECINE GENERALE
Bd. Ennif Bloc 38 N°43 - Sidi Othman
Casablanca - Tél: 05 22 37 82 68

INPE:
091043885

Date de consultation : 13/10/2023
Nom et prénom du malade : ALI HAKKI EL KANCA Age: 68
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Bronchite
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) :

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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
13/10/2023		c	150DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien ou du Fourbisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE EL BOULOUQUI BOUAD 226, Boulevard Al Jouhar Salmia 2 - Casablanca Tél: 05 22 38 01 47 ICE: 002115854000092 I.N.P.E: 092004506	13/10/23	238,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

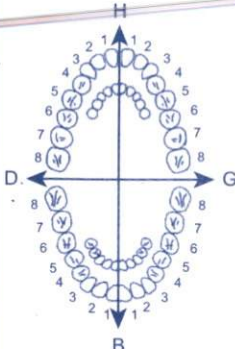
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

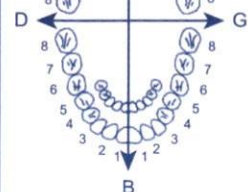
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



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

Dr. EL BOURAQUI Fouad

MEDECINE GENERALE

ECG - Echographie

Ancien médecin aux urgences de l'hôpital
Sidi Othmane

Certificat d'aptitude pour permis de conduire



د. البوراقي فؤاد

الطب العام

الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

طبيب سابق بمستعجلات مستشفى

سيدي عثمان

شواهد طبية لرخصة السياقة

ORDONNANCE

Casablanca le 31/10/2023

الدار البيضاء في

ALWALLI EL KAMLA

4's

168,20

1. Augment 1/2 kg

41,10

2. Broucho Adulte 15 jours

14,00

3. Dalipne 1CS à 3h

15,30

4. Vit C 1CS x 4

238,60

4's

4's

PHARMACIE EL ALI - CASABLANCA
Mme EL ALI GHOUDENOUN IBRAHIM
229, Boulevard M J Foch
Sala 2 - Casablanca
Tél : 05 22 38 01 47
Tél : 05 22 38 54 00
ICE : 0021138540000993ad
INPE : 06200459600
Dr. EL BOURAQUI Fouad
MEDECINE GENERALE
Bd Ennil Bloc 38 N°43 - Sidi Othman
Casablanca - Tél : 05 22 37 82 68

PPU: 168, 20 DH
LOT: 652423
PER: 05/25

buvable en sachet-josse

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, com
Amoxicilline/acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice au médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si la 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 AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris les pénicillines à large spectre, et d'acide clavulanique (bêta-lactamase inhibiteur).
- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de nombreuses infections. Il est composé de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Elles appartiennent à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ». Les pénicillines sont des antibiotiques qui agissent en empêchant les bactéries d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) agit en empêchant les bactéries d'être inactivées.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections des os et des articulations.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, ne prenez pas AUGMENTIN. Si vous prenez d'autres médicaments, informez votre médecin. Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement de la gorge, de la langue ou des lèvres.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une éruption cutanée lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage ou un autre médicament.

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets indésirables, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une intolérance au lactose. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains effets indésirables. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ».

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage de l'urée, le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, la réaction cutanée allergique est plus élevée.

الأثر الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

- الإسهال (عد الكبار).

الأثر الجانبية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السُّخَّار (عدوى ناتجة عن الفطريات التي تسمى المبيضات، وتظهر على شكل بقع بيضاء أو حمراء في الفم أو على جدران الحنك).
- الغثبان، لاسيما عند تناول جرعات مرتفعة.
- إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الآثار الجانبية، فواصل على أخذ الدواء.
- القيء.
- الإسهال (لدى الأطفال).

الأثر الجانبية قليلة الشيوع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:

- طفح جلدي، حكة.
- طفح جلدي، بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم.
- تورم.
- صداع الرأس.

الأثر الجانبية قليلة الشيوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

- ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

الأثر الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقطة سوداء موزة) وحولها حلقة داكنة، حملي عينية (الاشكال).

→ إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثر الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم:

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تئثر الدم (الصفيحات).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

أثر جانبي آخر:

يمكن أن تظهر آثار جانبية أخرى لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن ترددها على

- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).

- التهاب الأمعاء الغليظة (انظر أعلاه).

- التهاب الغشاء الحاملي الذي يحيط بالأمعاء (التهاب السحايا العميق).

- ردود الفعل الجلدية الحادة.

- طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتورف الجلد، لاسيما حول الفم والأف والمفاصل.

- ستهنفس جونسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة تسبب في انفصال جلدي حاد.

- الجلدي (متلازمة ليل).

- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على قيح (التهاب).

- طفح حشوي أحمر تصاحبه كآل تحت الجلد وتجمعات (بثر نعش).

- متلازمة الأعراس الشبيهة بالانقراض مع طفح جلدي وحصى وتضخم في الكبد.

- طفح (بما في ذلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط المحضات) وتزيمت الدم).

→ إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصص بطبيبك على الفور.

- التهاب الكبد.

- البوقان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيلروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد).

- البشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.

- التهاب الكلى.

- اضطلة مدة تئثر الدم.

- فرط النشاط.

- تشنجات (لدى الأشخاص الذين يتناولون جرعات مرتفعة من أوغمنتان أو دواء آخر).

- اللسان الأسود (تسارع اللسان).

- ثون الأسنان (لدى الأطفال)، ويقتضي عموما عند فرش الأسنان.

الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.

- انخفاض عدد كريات الحمراء (انظر الدم الاصفر).

- بولورات في البول.

التصريح بالأثر الجانبية

إن شعت بأي أثر غير مستحب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي، بطريق ذلك.

تذكر: بهذه الشرة: يمكنك إبنا الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ.

GlaxoSmithKline Maroc 42-44 تقاعف بوليفارد الرشيدى وشارع أبو

الدار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني: gilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أوغمنتان؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومستم.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام أوغمنتان

على العبوة.

شروط الحفظ

يحفظ بعيدا عن الرطوبة وفي

تعليمات خاصة

لا ينبغي رمي الأدوية في

المزاريق. استشر الصيدلي

N200884-01

Doliprane

PARACÉTAMOL

PPV: 14DH00
PER: 06/26
LOT: M2291



DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



bronchokod

carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS :

- **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
 { flacon de 300 ml

- **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
 { flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop adultes
Carbocistéine	5 g
	100 ml

benzoate de méthyle et Saccharose.

	Solut. Buv. Adultes
	5 g
	100 ml

PRLBRO02 V01

bronchokod
sans sucre
Adultes
LOT:1183
PER:01/25
PPV:41,10DH

oxybenzoate de méthyle.

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10
VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)
VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents : Boîte de 10

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice 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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non 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 VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIÉE - code ATC : A11GA01.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.
Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.
Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)
- si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein)
- si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux
- si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie)
- si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Si votre fatigue s'accompagne de manifestations inhabituelles ou de votre pharmacien.
- En raison d'un effet légèrement stimulant la vitamine C en fin de journée.
- Prendre en compte les apports en vitamines comme les médicaments, les aliments (risque de surdosage).
- La vitamine C augmente l'absorption d'hémochromatose (maladie héréditaire), adressez-vous à votre médecin et l'objet de précautions strictes.
- La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées en vitamine C (supérieure à 1 gramme par jour) favorisent le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction des globules rouges).
- La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques, notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus.

• VITA C 1000® comprimés effervescents

- Ce médicament contient 307 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

- Ce médicament contient 377,3 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants et adolescents

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de la vitamine C chez les nouveau-nés/nourrissons. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant l'allaitement.

Vita C 1000®

PPV 15D/130
EXP 04/2026
LOT 34037 12

Fertilité

Il n'existe pas de données relatives aux effets de la vitamine C, sur la fertilité humaine.

Capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Les comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents n'ont aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

- Excipients et effets notoire

VITA C 1000® comprimés effervescents

Sodium : 307 mg par comprimé effervescent.
Saccharose : 441,5 mg par comprimé effervescent.
Colorant azoïque jaune orangé S (E110)

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Sodium : 377,3 mg par comprimé effervescent.
Aspartame.
Colorant azoïque jaune orangé S (E110)

3 - COMMENT PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS OU VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 15 ANS

La dose recommandée est de 1 comprimé effervescent par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Le comprimé effervescent doit être dissous dans un verre d'eau.

Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 1 mois.

« La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé effervescent. »

- Si vous avez pris plus de VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)

Les symptômes généraux d'un surdosage en vitamine C peuvent inclure des troubles gastro-intestinaux tels que des diarrhées, des nausées et des vomissements.

La consommation chronique de doses élevées d'acide ascorbique (> 500 mg / jour) peut aggraver une surcharge en fer et peut mener à des lésions tissulaires chez les patients atteints d'hémochromatose.

À doses supérieures à 1 g/jour en vitamine C, peuvent survenir des troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhée) ; troubles rénaux et urinaires (calculs rénaux, insuffisance rénale, nécrose tubulaire aiguë) ; hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase (enzyme spécifique des globules rouges).

Si ces symptômes apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- Si vous oubliez de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé effervescent que vous avez oublié de prendre.

- Si vous arrêtez de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Risque de syndrome de sevrage)

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, ces médicaments peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Déclaration des effets secondaires

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 au Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0801000180 - Email : capm@cpm.ma) ou au laboratoire LAPROPHAN (E-mail : pharmacovigilance@laprophan.com). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5 - COMMENT CONSERVER VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

- Ne pas utiliser VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

- Durée de conservation (conditions de conservation)

VITA C 1000® comprimés effervescents

36 mois

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

36 mois

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

- Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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

- Que contient VITA C 1000® comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents ?

VITA C 1000® comprimés effervescents

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Acide ascorbique (Vitamine C) p. comp. eff. 1 g

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Cyclamate de sodium, Benzoate de sodium, Saccharose, Arôme orange polviformes n°3, Colorant jaune orangé S, Ethanol à 96 %, Eau purifiée.

VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Acide ascorbique (Vitamine C) p. comp. eff. 1 g

Composition qualitative en excipients

Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Aspartame, Cyclamate de sodium, Povidone, Benzoate de sodium, Colorant jaune orangé S, Arôme orange poudré, Ethanol à 96 %, Eau purifiée.

- Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.
21, Rue des Qudaya
CASABLANCA

- La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Octobre 2018

- Conditions de prescription et de délivrance

Pas de tableau

- Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet