

# 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

- 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12424 Société : RATT

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BENMOUSSA RKIA

Date de naissance :

22/08/1980

Adresse :

246 B<sup>o</sup> BNOU SINA

Tél. : 06.61.60.65.15

Total des frais engagés : 1365,02 Dhs

Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
41, Av. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock  
Tél. C. 0522 21 22 49 - D : 0522 36 68 50 - CASA

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

25/08/23

Nom et prénom du malade :

BENMOUSSA

RKIA

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

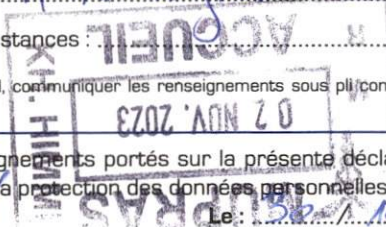
Nature de la maladie :

Asthma

Asthma

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 : 20/08/2023

Signature de l'adhérent(e) :

#### **RELEVE 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
25/08/2023	C	Opératoire	100000	Médecin Généraliste M. Ali Baghili - 06 42 21 91 99 Signature

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL YACOUT Ain Chock - Casablanca 961 3522 50 18	25/07/2023	89,70

#### **ANALYSES - RADIographies**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	26/08 2023	B.14.20+ PC 1190	1225,300,-

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

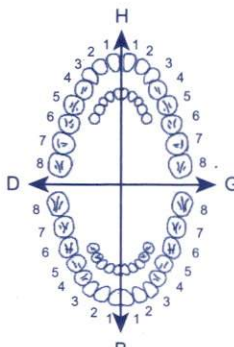
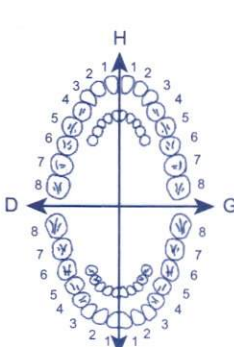
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

### **Important**

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

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															
	<table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td><td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>D</td><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>B</td><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>G</td><td>35533411</td><td>11433553</td></tr> </table>		H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	00000000	00000000	G	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
H	25533412	21433552														
D	00000000	00000000														
B	00000000	00000000														
G	35533411	11433553														
	<p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		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. LARAQUI BENMOUSSA Badia

Diplômée de la Faculté de  
Médecine de Paris

Médecine Générale  
& Maladies de l'Appareil Digestif

الدستورة العراقي بنموسى بدعة

خريجة كلية الطب بباريس

الطب العام

وأمراض الجهاز الهضمي

Bernoulli R.Kiz

Casablanca le : 25/08/23

دواء 3

Andal 500 mg

19

x



EB

1530

Vitacress 500 mg

1cp 4/1 2023

B10

200 x 2

Plastidum



mg mg

2T

144.10

Dolipron 500 mg

1-7/1



ل ٢٠٢٣

1T

T = 8970

LARAQUI BENMOUSSA Badia  
Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
Rue Bagdad 43 - Casablanca - Vieux quartier  
Tél.: 05.22.21.22.49 - D.: 05.22.36.68.50

# CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

## Composition :

Béclométhasone dipropionate .....	0,025 g
Excipients (dont propylèneglycol, Chlorocrésol) q.s.p.....	100 g

## Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

## Indications thérapeutiques :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : eczéma de contact, dermatite atopique, lichenification.
- Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

## Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

## Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre, la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

## Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né.

## Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en masque jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

## Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

## Liste I (Tableau A)

20,00

# Doliprane® 1000 mg

PARACETAMOL

Suppositoire  
ADULTE (à partir de 15 ans)

## COMPOSITION ET PRÉSENTATION

1g de paracétamol pour un suppositoire de 2,5 g soit 10 g de paracétamol par boîte.  
Boîte de 10 suppositoires.

## PROPRIÉTÉS

Ce médicament est un antalgique, il calme la douleur. Il est antipyrrétique, il fait baisser la température en cas de fièvre.

## INDICATIONS

Traitements de la douleur, notamment en cas de :

- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- douleurs dentaires et douleurs intercostales,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- maux de tête, migraines,
- règles douloureuses,

Traitements de la fièvre, notamment :

- états grippaux, grippe,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

## Quelques conseils pour mieux traiter la douleur

Le produit doit être pris toutes les 6 à 8 heures et de façon régulière, de manière à prévenir la réapparition de la douleur.  
Respecter les posologies préconisées par votre médecin.

## Quelques conseils pour mieux connaître Doliprane

Doliprane peut être associé aux médicaments suivants :

- anti-inflammatoires,
- cortisone ou ses dérivés,
- anticoagulants.

Doliprane peut être utilisé pendant l'allaitement.

Doliprane n'est pas agressif pour

Il peut être pris en cas d'ulcère ga-



# ANDOL® 500 mg, comprimé

Boîte de 20

(DCl : Paracetamol)

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 ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires :

## 1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Autres analgésiques et antipyrétiques-anti-inflammatoires - code ATC : N02BE01.

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrrétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol.

Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre par exemple en cas de maux de tête, d'état grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit à partir d'environ 8 ans). Lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ANDOL 500 mg, comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans, car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en

contiennent également du paracétamol. Ne prenez pas de médicaments contenant du paracétamol sans avis de votre médecin ou pharmacien. Les doses recommandées doivent être respectées. Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluocinolide (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol, tels que les médicaments anticonvulsifs (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate).

- De la rifampicine (un antibiotique),  
- En même temps de l'alcool.

## ANDOL 500 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

## Grossesse, allaitement et fertilité

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

## Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou fièvre ne diminue pas ou si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment au cours de votre grossesse.

## Fertilité

Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

## Sportifs

Sans objet.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

## Mentions relatives aux excipients à effet notable

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du « sulfite » et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

## 3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

### Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans).

### Chez l'enfant

La posologie du paracétamol dépend du poids de l'enfant; les âges sont mentionnés à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreux dosages, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée dépend du poids de l'enfant : elle est d'environ 60 mg/kg par jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

La posologie usuelle est de :

## Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne ; voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum. En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée.

- à 5 jours en cas de douleurs,
- à 3 jours en cas de fièvre

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez pris plus d'ANDOL 500 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un saignement gastro-intestinal, d'une maladie du cerveau (encéphalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les populations plus à risque telles que les jeunes enfants, les personnes âgées et dans certaines situations (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique). Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une hyperamylasémie (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aiguë), et un problème de sang dans lequel les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes sont tous réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffle court et une pâleur ;
- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;
- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez.

Si vous oubliez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Sans objet.

## 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ces derniers peuvent être très brefs ou très longs, mais peuvent également être graves.

### Rarement,

- boutons
- urticaire

- brusques qui

respirent (odé

- réaction bi

anaphylactiq

Si une aller

médicament

déclenche plus

• De très rare

LOT 224377

EXP : 10/2025

PPV : 10,00 DH

LOT N°

é à  
loc  
ce  
ne

# ANDOL® 500 mg, comprimé

Boîte de 20

[DCI : Paracetamol]

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 ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ANDOL 500 mg, comprimé ?

6. Informations supplémentaires :

1. Qu'est-ce que ANDOL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmaceutique : Autres analgésiques et antipyriétiques anti-inflammatoires - code ATC : N02BE01

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyriétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracetamol.

Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre par exemple en cas de maux de tête, défatigement, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit à partir d'environ 8 ans). Veuillez lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 27 kg, il existe d'autres présentations de paracetamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ANDOL 500 mg, comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au paracetamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.

- Si vous avez une maladie grave du foie.

- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans, car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

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

Ce médicament contient du paracetamol. D'autres médicaments en

contiennent également du paracetamol. Consultez votre pharmacien.

des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracetamol, un traitement par fluoxacine (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracetamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie,
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracetamol tels que les médicaments anticonvulsifs (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate),
- De la rifampicine (un antibiotique),
- En même temps de l'alcool.

ANDOL 500 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou fièvre ne diminue pas ou si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment au cours de votre grossesse.

Fertilité

Il est possible que le paracetamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient du « sulfite » et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

3. Comment prendre ANDOL 500 mg, comprimé ?

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (à partir d'environ 8 ans).

Chez l'enfant

La posologie du paracetamol dépend du poids de l'enfant; les âges sont mentionnés à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le paracetamol existe sous de nombreux dosages, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracetamol recommandée dépend du poids de l'enfant : elle est d'environ 60 mg/kg par jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

La posologie est à faire :  
Pour les enfants ayant un poids inférieur à

3 à 12 ans, la

## Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne ; voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,
- à 3 jours en cas de fièvre

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez pris plus d'ANDOL 500 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un saignement gastro-intestinal, d'une maladie du cerveau (encéphalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les populations plus à risques telles que les jeunes enfants, les personnes âgées et dans certaines situations (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique). Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une hyperamylasémie (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aiguë), et un problème de sang dans lequel les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes sont tous réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffle court et une pâleur ;
- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;
- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez.

Si vous oubliez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ANDOL 500 mg, comprimé :

Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables possibles ?

Comme tous les médicaments, ANDOL peut provoquer des effets indésirables, mais :

- Rarement, une ou plusieurs fois :

- boutons et/ou

- urticaïe,

- brusque gonflement

de la peau et/ou

respirer (œdème d

- malaise brutal

- anaphylactique).

Si une allergie sur

medicament et/ou

devrez plus jamais

prendre ce médicament.

- De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés.

Contrairement à ce qu'il semble, ce médicament n'est pas nécessaire de prendre la moitié de certaines doses si vous avez pris plus d'une dose.

LOT : 221376

EXP : 10/2025

PPV : 10,00 DH

LOT N° :

# Vita C 1000®

**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**

- 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® COMPRIMES EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMES EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?**

#### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIEE - 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMES EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMES 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 dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)
  - si vous présentez une insuffisance rénale sévère (fonctions du rein)
  - si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux
  - si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hypoxalurie)
  - si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimé 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (V précautions particulières d'emploi).

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avec comprimés effervescents ou VITA C 1000® effervescents.

- **VITA C 1000 comprimés eff**
  - \* Si votre fatigue s'accompagne d'ou de votre phar
  - \* En raison d'un manque la vitamine C en
  - \* Prendre en complément comme les médicaments (risque de surdosage)
  - \* La vitamine C (d'hémochromatose et de fer), adressez-vous à un professionnel l'objet de précaution
  - \* La vitamine C (dans le glucose-6-phosphate, car des enzymes favorisent le risque de maladie des globules rouges)
  - \* La vitamine C (notamment de la vitamine C) peut être prescrite par un médecin si des troubles de la coagulation sont détectés

• VITA C 1000°

- \* Ce médicament peut prendre en compte le sodium.
  - \* En raison de la malabsorption chez les patients atteints de malabsorption digestive (maladies héréditaires).
  - \* Ce médicament dont il faut tenir compte du sucre ou du diabète.
  - \* Ce médicament peut provoquer des effets secondaires.

VITA C 1000® S

- \* Ce médicament prend en compte le sodium.
  - \* Ce médicament contient l'aspartam et il n'est pas recommandé pour les personnes atteintes de diabète. Il est caractérisé par une saveur sucrée très forte et correctement dosée.
  - \* Ce médicament peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants « et ad  
Sans objet

- Prises d'autres  
informez votre  
pourriez prendre.  
Ce médicamen  
contiennent. Ne

#### - Aliments et bo

- Aliments et bo  
Prendre en com  
enrichis et des co

## Vita C1000

PPV 15DH30  
EXP 01/2026  
LOT 32046 1

DR. LARAQUI BENMOUSSA BADIA

Diplômée de la Faculté de  
Médecine de Paris

Médecine Générale  
& Maladies de l'Appareil Digestif

الدكتورة العراقي بنموسى بديعة

خريجة كلية الطب بباريس

طب العـام  
وأمراض الجهاز الهضمي

Casablanca le : 25/08/23 ..... الدار البيضاء في :

Benmousa RKia

- NFS-VS. gl une crachée DFG  
- chf ht drghy  
- Ferribine - fslus  
- Vihain Dr D3 - cefcaine  
- Hfet Amt - QGT



D. LARAQUI BENMOUSSA Badia  
Médecine Générale  
Maladies de l'Appareil Digestif  
41, Av. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock  
Tél. C: 05.22.21.22.49 - D: 05.22.36.68.50

Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
Édité le: 26-08-2023 à 11:13  
Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

Mme Rkia BENMOUSSA

Né (e) le : 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
Référence : 2308262002

## VITAMINOLOGIE

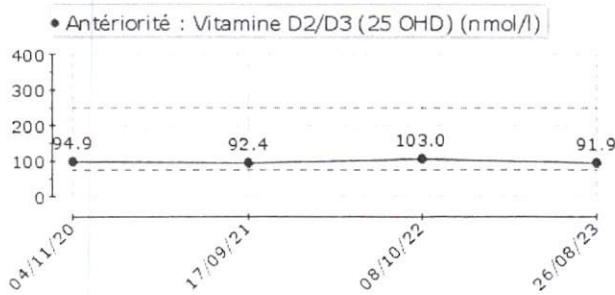
08-10-2022

Vitamine D2/D3 (25 OHD)  
(Chimiluminescence)

91.9 nmol/l  
36.8 ng/ml

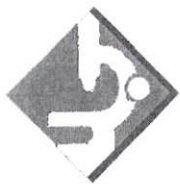
(75.0–250.0)  
(30.0–100.0)

103.0  
41.2



Valeurs souhaitables : 75–250 nmol/l  
Insuffisance : 25–75 nmol/l  
Carence : < 25 nmol/l  
Possibilité intoxication : > 375 nmol/l





S. MESTASSI  
Biogiste Diplomé de la faculté  
De Médecine et de Pharmacie  
de Clermont Ferrand

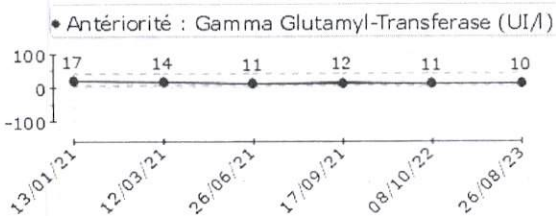


Né (e) le: 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
Edité le: 26-08-2023 à 11:13  
Prélèvement : au labo  
Le : 26-08-2023 à 08:37

### Mme Rkia BENMOUSSA

Référence : 2308262002

Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia



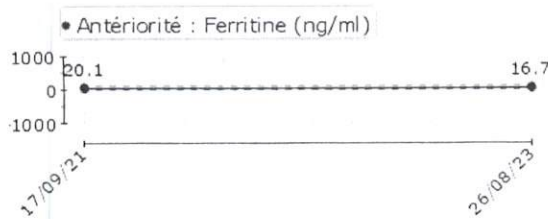
17-09-2021

Ferritine  
(Chimiluminescence)

16.7 ng/ml

(4.0-104.2)

20.1



## HORMONOLOGIE

### Exploration thyroidienne

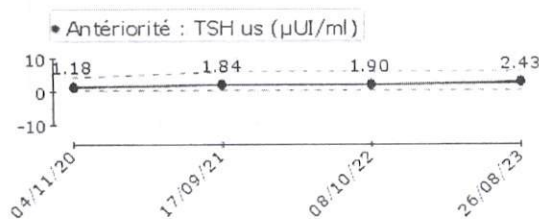
08-10-2022

TSH us  
(ECLIA/ Roche)

2.43  $\mu$ UI/ml

(0.30-5.90)

1.90



.Compte rendu imprimé en **recto verso** ; prière de tourner la page si nécessaire

Page 5 sur 6

Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
Edité le: 26-08-2023 à 11:13  
Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

## Mme Rkia BENMOUSSA

Né (e) le : 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
Référence : 2308262002

### Calcium ( Ca++ )

(Test colorimétrique Roche )

2.23 mmol/l (2.15–2.50)  
89 mg/l (86–100)

08-10-2022

### Cholestérol total

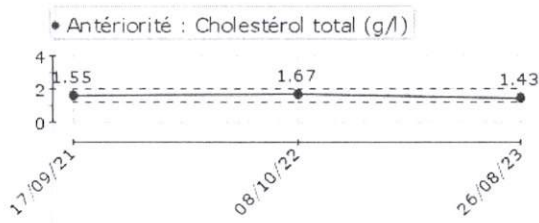
1.43 g/l (1.20–2.00)  
3.69 mmol/l (3.10–5.16)

1.67

4.31

Interprétation:

Recommandé : <2.00 g/L  
Limite supérieure : 2.00 – 2.39 g/L  
Élevé : >ou= 2.40 g/L



08-10-2022

### Triglycérides

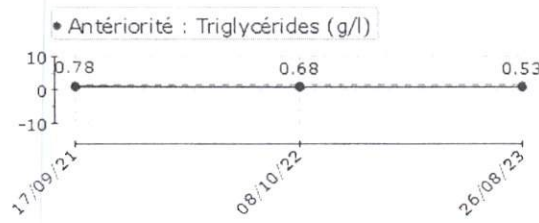
0.53 g/l (<1.50)  
0.60 mmol/l (<1.71)

0.68

0.78

Interprétation :

Normal : <1.50 g/L  
Limite supérieur : 1.50 – 1.99 g/L  
Elevé : 2.00 – 4.99 g/L  
Très élevé : >ou= 5.00 g/L



### Transaminase ASAT / SGOT

22 UI/l (<35)

### Transaminases ALAT / GPT

13 UI/l (<35)

### Rapport ASAT/ALAT

1.69

08-10-2022

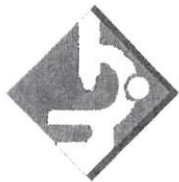
### Gamma Glutamyl-Transferase

(Test colorimétrique enzymatique Roche )

10 UI/l (6–42)

11

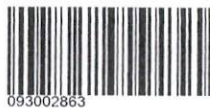




# مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGAGUI

S. MESTASSI  
 Biologiste Diplômé de la faculté  
 De Médecine et de Pharmacie  
 de Clermont Ferrand



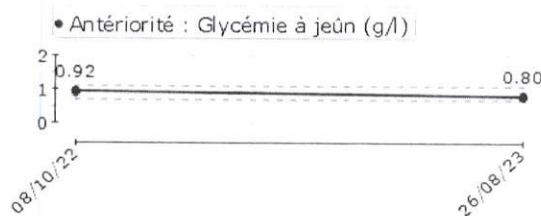
Né (e) le: 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
 Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
 Edité le: 26-08-2023 à 11:13  
 Prélèvement : au labo  
 Le : 26-08-2023 à 08:37

**Mme Rkia BENMOUSSA**  
 Référence : 2308262002  
 Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

### BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/AU 480)

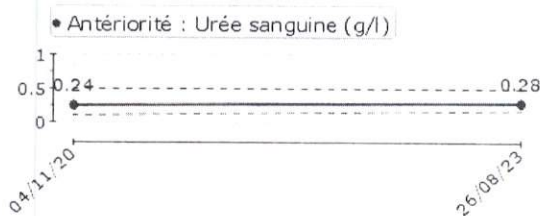
08-10-2022

Glycémie à jeûn                            0.80 g/l                            (0.70-1.10)                            0.92  
     4.4 mmol/l                                    (3.9-6.1)                                    5.1



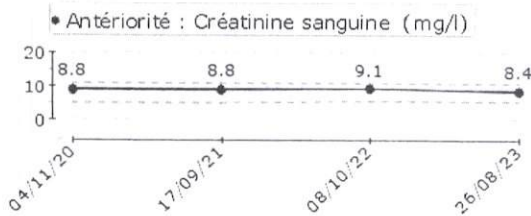
04-11-2020

Urée sanguine                            0.28 g/l                            (0.17-0.50)                            0.24  
     4.66 mmol/l                                    (2.83-8.33)                            4.00



08-10-2022

Créatinine sanguine                    8.4 mg/l                            (5.5-11.0)                            9.1  
 (Technique enzymatique)                    75 µmol/l                            (49-98)                                    81



DFG par CKD EPI                            85.1 ml/min                            (>60.0)                                    77.8

Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
Edité le: 26-08-2023 à 11:13  
Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

## Mme Rkia BENMOUSSA

Né (e) le : 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
Référence : 2308262002

### Vitesse de sédimentation

08-10-2022

VS 1ère heure	8 mm	(0-20)	6
VS 2ème heure	23 mm		17





S. MESTASSI  
Biologiste Diplomé de la faculté  
De Médecine et de Pharmacie  
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans  
Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16  
Edité le: 26-08-2023 à 11:13  
Prélèvement : au labo  
Le : 26-08-2023 à 08:37

**Mme Rkia BENMOUSSA**  
Référence : 2308262002  
Prescrit par : Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia

## HEMATOCYTOLOGIE

### Numération formule sanguine (Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

08-10-2022

Hématies	4.21	10 <sup>6</sup> /mm3	(3.80-5.80)	4.45
Hémoglobine	12.2	g/dl	(12.0-16.0)	13.1
Hématocrite	38.4	%	(37.0-47.0)	40.3
- VGM	91	fL	(80-98)	91
- TCMH	29	pg	(27-33)	29
- CCMH	32	g/dl	(32-36)	33
Leucocytes	5 800	/mm3	(4 000-10 000)	5 000
Polynucléaires Neutrophiles	53.6	%		51.9
Soit	3 109	mm3	(1 800-7 500)	2 595
Polynucléaires Eosinophiles	2.8	%		2.8
Soit	162	/mm3	(0-700)	140
Polynucléaires Basophiles	0.0	%		0.0
Soit	0	/mm3	(0-200)	0
Lymphocytes	36.9	%		37.7
Soit	2 140	/mm3	(1 000-4 000)	1 885
Monocytes	6.7	%		7.6
Soit	389	/mm3	(100-1 000)	380
Plaquettes	261	10 <sup>3</sup> /mm3	(150-500)	292
VPM	8.8	fl	(6.0-12.0)	8.0



T. 8w →



# مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI  
 Biogiste Diplomé de la faculté  
 De Médecine et de Pharmacie  
 de Clermont Ferrand

**FACTURE N° : 2308262002**

Casablanca le 26-08-2023

**Mme Rkia BENMOUSSA**

Date de l'examen : 26-08-2023

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



**Analyses :**

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0104	Calcium	B30	B	26.70 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0106	Cholestérol total	B30	B	26.70 MAD
0154	Ferritine	B250	B	222.50 MAD
0141	Gamma glutamyl transférase ( GGT)	B50	B	44.50 MAD
0118	Glycémie	B30	B	26.70 MAD
0216	Numération formule	B80	B	71.20 MAD
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B	44.50 MAD
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B	44.50 MAD
0134	Triglycérides	B60	B	53.40 MAD
0163	TSH	B250	B	222.50 MAD
0135	Urée	B30	B	26.70 MAD
0439	Vitamine D	B450	B	400.50 MAD
0223	VS	B30	B	26.70 MAD
Total				1275.30 MAD

**TOTAL B : 1420**

**TOTAL DOSSIER : 1275.3DH**

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille deux cent soixante-quinze dirhams trente centimes



# CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

## Composition :

Béclométhasone dipropionate .....	0,025 g
Excipients (dont propylèneglycol, Chlorocrésol) q.s.p.....	100 g

## Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

## Indications thérapeutiques :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : eczéma de contact, dermatite atopique, lichenification.
- Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

## Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

## Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre, la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

## Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né.

## Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en masque jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

## Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

## Liste I (Tableau A)

20,00

PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc