

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0053945

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12426 Société : RAT
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BENMOUSSA RKIA
 Date de naissance : 22/08/1980
 Adresse : 246 B° Bnou SINA CASA
 Tél. : 06 61 60 65 15 Total des frais engagés : 1365,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr LARAQI BENMOUSSA Radia
 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
 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 : Affection - Abdominale
 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 : CASA Le : 22/08/23
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 25/08/23 | C | gratuit | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|------------|-----------------------|
| PHARMACIE ELYACOUT Avenue Bagdad N°43 Quartier Yacout - Ain Chock - Casablanca Tél: 522 50 75 - 522 50 39 | 26/08/2023 | 89,70 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|--|------------|------------------------------|------------------------|
| LABORATOIRE REGAGUI Casablanca Tél: 05 22 90 09 87 - Fax: 05 22 34 09 87 | 26/08/2023 | B 14.20+ PC 11.90 | 1275,30dh |

AUXILIAIRES MEDICAUX

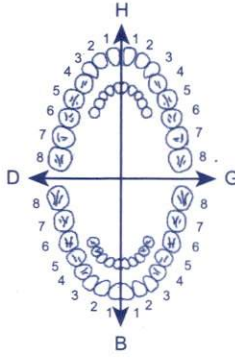
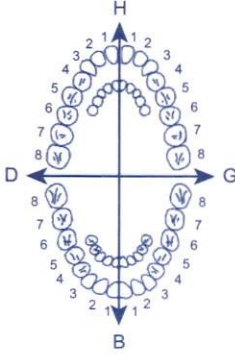
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> | | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| H | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| D | G | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| B | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | 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

الدكتورة العراقي بنموسى بديعة

خريجة كلية الطب بباريس

الطب العام

وأعراض الجهاز الهضمي



Bermoussa RKia

Casablanca le :

25/08/23

الدار البيضاء في :

1000x2

Arbol 500 mg

S.V

19

x

S.V

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 05.22.21.22.49

1530

Vitacruva sans sucre

19

mg

2B

30

2000x2

Chendium

S.V

19

mg

2T

1440

Doliprane mg

S.V

19

mg

1T

T= 8970

DR. LARAQUI BENMOUSSA BADIA
Médecine Générale
Maladies de l'Appareil Digestif
41, Bd. Baghdad - Quartier El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 05.22.21.22.49

CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

Composition :

Béclométhasone dipropionate.....0,025 g
Excipients (dont propylène glycol, 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, lichénification.
- 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.

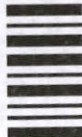
Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en masse jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

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



20,000



Doliprane® 1 000 mg

PARACETAMOL

Suppositoire

ADULTE (à partir de 15 ans)

COMPOSITION ET PRESENTATION

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

Boîte de 10 suppositoires.

PROPRIETES

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

INDICATIONS

Traitement 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,

Traitement 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

PPV 14DH40
PER 04825
LOT M1230

ANDOL® 500 mg, comprimé

Boîte de 20
(DCI : Paracétamol)

Veillez 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 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 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-analgesiques - code ATC : N02BA01.

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (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 avoir de graves effets secondaires. Utilisez une autre forme.

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en

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 paracétamol un traitement par fluoxaciline (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 qu'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 notoire :

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 nombreuses doses, 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 injections 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 oubliée 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, n

• Rarement,

- boutons

- urticaire

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

- bruxisme

LOT : 224377
EXP : 10/2025
PPV : 10,00DH

• N LOT

ANDOL® 500 mg, comprimé

Boîte de 20

(DCI : Paracétamol)

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 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 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-analgesiques - code ATC : N02BA01.

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (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, consultez-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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en

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 paracétamol, un traitement par flucoxaciline (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 notoire :

Ce médicament contient du sodium. À 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, selon le poids de

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.

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 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 6 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 hypernatrémie (augmentation du taux d'amylose 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

Comme tous les

indésirables, mais

• Rarement, une

• boutons et/ou

• urticaire,

• brusque gonflement

respiratoire (œdème de

• malaise brutal

anaphylactique).

Si une allergie

médicament et

devez plus jamais

• De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés. En cas de réaction allergique, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

LOT : 221376
EXP : 10/2025
PPV : 10,00DH

0 N 107

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 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* 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 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 (altération des fonctions du rein)

• si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux

• si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalémie)

• si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000* comprimés effervescents ou VITA C 1000* SANS SUCRE comprimés effervescents (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* comprimés effervescents

* Si votre fatigue s'accompagne de maux de tête ou de votre pharmacien

* En raison d'un traitement à la vitamine C en

* Prendre en complément comme les médicaments (risque de surdosage)

* La vitamine C (d'acide ascorbique), adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien

* La vitamine C (glucose-6-phosphate), car des déficiences favorisent le risque de globules rouges

* La vitamine C (notamment de votre médecin si des

• VITA C 1000* SANS SUCRE

* Ce médicament ne contient pas de sodium.

* En raison de la présence d'aspartam chez les patients atteints de malabsorption de (maladies héréditaires)

* Ce médicament ne doit pas être utilisé si vous ne pouvez pas tenir compte du sucre ou de la diète

* Ce médicament peut provoquer

• VITA C 1000* SANS SUCRE

* Ce médicament ne contient pas de sodium.

* Ce médicament ne contient pas d'aspartam. Les personnes atteintes de diabète doivent être traitées correctement.

* Ce médicament peut provoquer

- Enfants et adultes : Sans objet.

- Prises d'autres médicaments : Informez votre médecin si vous pourriez prendre ce médicament. Ce médicament ne contient pas de sodium. Ne prenez pas de médicaments sans avis de votre médecin.

- Aliments et boissons : Prendre en complément des aliments enrichis et des boissons.

Vita C 1000®

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

الطب العام
& أمراض الجهاز الهضمي



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

Benmoussa RKine

- NFS. vs. gg une infection DFG
- cholest h/t digly
- Ferritine - ASATus
- Vite D2 D3 - Cefcaurie
- HbA1c - GGT



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

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

VITAMINOLOGIE

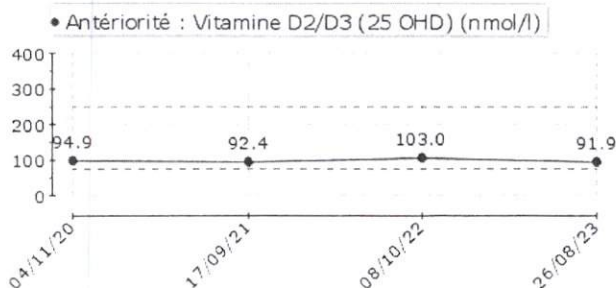
Vitamine D2/D3 (25 OHD)
(Chimiluminescence)

91.9 nmol/l
36.8 ng/ml

(75.0-250.0)
(30.0-100.0)

08-10-2022

103.0
41.2



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





مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

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



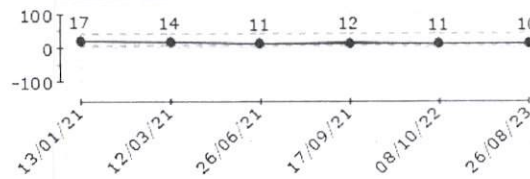
Né (e) le: 22-08-1980, âgé (e) de : 43 ans
Enregistré le: 26-08-2023 à 08:16
Edité le: 26-08-2023 à 11:13
Prélèvement : au labo
Le : 26-08-2023 à 08:37

Mme Rkia BENMOUSSA

Référence : **2308262002**

Prescrit par : **Dr LARAQUI BENMOUSSA Badia**

• Antériorité : Gamma Glutamyl-Transferase (UI/l)



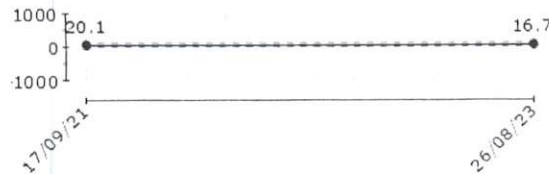
Ferritine
(Chimiluminescence)

16.7 ng/ml (4.0-104.2)

17-09-2021

20.1

• Antériorité : Ferritine (ng/ml)



HORMONOLOGIE

Exploration thyroïdienne

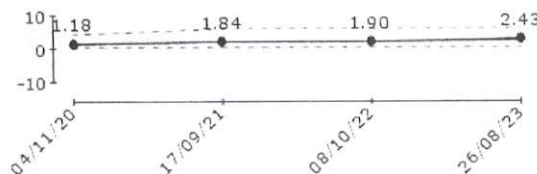
TSH us
(ECLIA/ Roche)

2.43 µUI/ml (0.30-5.90)

08-10-2022

1.90

• Antériorité : TSH us (µUI/ml)



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)

Cholestérol total

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

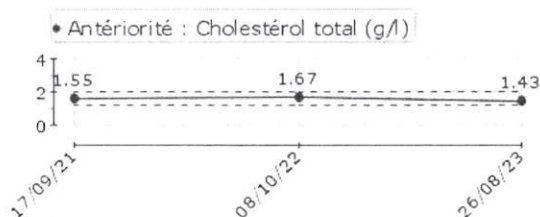
08-10-2022

1.67

4.31

Interprétation:

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



Triglycérides

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

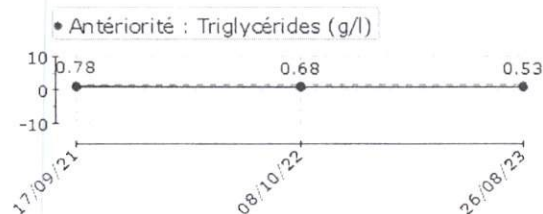
08-10-2022

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

Gamma Glutamyl-Transfèrase
(Test colorimétrique enzymatique Roche)

10 UI/l (6-42)

08-10-2022

11





مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

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)

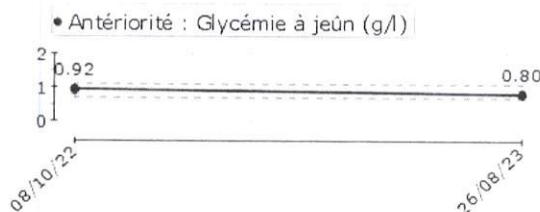
Glycémie à jeûn

0.80 g/l (0.70-1.10)
4.4 mmol/l (3.9-6.1)

08-10-2022

0.92

5.1



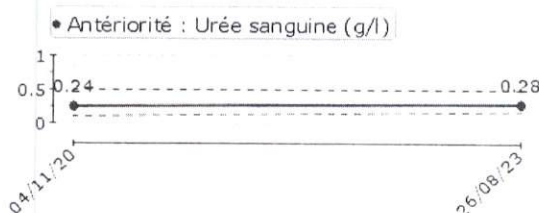
Urée sanguine

0.28 g/l (0.17-0.50)
4.66 mmol/l (2.83-8.33)

04-11-2020

0.24

4.00



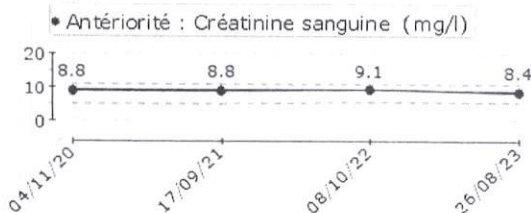
Créatinine sanguine
(Technique enzymatique)

8.4 mg/l (5.5-11.0)
75 µmol/l (49-98)

08-10-2022

9.1

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

VS 1ère heure
VS 2ème heure

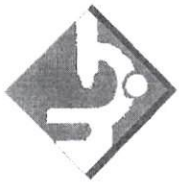
8 mm (0-20)
23 mm

08-10-2022

6

17





مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

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

HEMATOCYTOLOGIE

Numération formule sanguine

(Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

08-10-2022

| | | | | |
|-----------------------------|-------|----------------------------------|----------------|-------|
| Hématies | 4.21 | 10 ⁶ /mm ³ | (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 | /mm ³ | (4 000-10 000) | 5 000 |
| Polynucléaires Neutrophiles | 53.6 | % | | 51.9 |
| Soit | 3 109 | mm ³ | (1 800-7 500) | 2 595 |
| Polynucléaires Eosinophiles | 2.8 | % | | 2.8 |
| Soit | 162 | /mm ³ | (0-700) | 140 |
| Polynucléaires Basophiles | 0.0 | % | | 0.0 |
| Soit | 0 | /mm ³ | (0-200) | 0 |
| Lymphocytes | 36.9 | % | | 37.7 |
| Soit | 2 140 | /mm ³ | (1 000-4 000) | 1 885 |
| Monocytes | 6.7 | % | | 7.6 |
| Soit | 389 | /mm ³ | (100-1 000) | 380 |
| Plaquettes | 261 | 10 ³ /mm ³ | (150-500) | 292 |
| VPM | 8.8 | fl | (6.0-12.0) | 8.0 |



T. sup



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé 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 propylène glycol, 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, lichénification.
- 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.

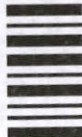
Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en masse jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

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



20,000