

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.



Déclaration de Maladie

M22- 0058781

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1784 Société : R.A.M.
 Actif Pensionné(e) Autre
 Nom & Prénom : MAJIB S. Ad.
 Date de naissance : 20-02-1961
 Adresse :
 Tél. : 06 21 31 71 52 Total des frais engagés : 82817 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Docteur Samira ZIDAN**
 Médecine Générale
 Hay Sakani Bloc G Imm. 9 N° 5
 Sidi Bernoussi Casablanca
 Tél : 05 22 73 10 26
 Date de consultation : 26/09/23
 Nom et prénom du malade : ASSERBAR Fatma Age:
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie :
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 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 : CASABLANCA Le : 25/10/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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
26/09/23				
05/10/23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/10/23	275,20
	05/10/23	234,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

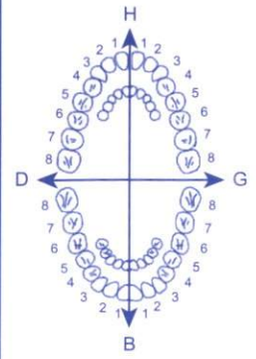
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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"/>

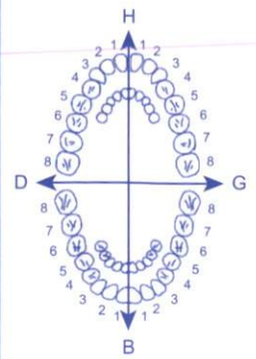


O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
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

Docteur Samira ZIDANI

Diplômée de la Faculté de médecine et de Pharmacie de Casablanca

Ex-médecin de l'Hôpital Mansour à Sidi Bernoussi

Ex-médecin Interne au CHU Ibn Rochd

Membre de l'Association Marocaine des Médecins Echographiste

Médecine Générale

Echographie

Gynécologie Médicale

Pose de Stérilet

ECG



الدكتورة سميرة الزيداني

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة سابقا بمستشفى المنصور سيدي البرنوصي

طبيبة داخلية سابقا بالمركز الإستشفائي ابن رشد

عضو الجمعية المغربية لأطباء الفاحصين بالصدى

الطب العام

الفحص بالصدى

أمراض النساء

وضع اللولب

تخطيط القلب

Casablanca, le 26/09/20... في الدار البيضاء.

Que ASS EBBAR Fatna

87.00 + 11 Bioranic 500 cp

1 cp 1g pdt 7g

60.00 21 Ocrapred 20 cp eff

3 cp 1g pdt 5g



45.00 5000 Nirog

1 cp a 20g

30.50 41 Atcim Fort

1 - 0 - 1

10.70 51 Apyzide

2 - 0 - 2

Docteur Samira ZIDANI
Médecine Générale
BLOC G-Imm. 905
RDC - Résidence Sakani - Casablanca
Tél: 05 22 73 10 26

29.02 61 Alora 9/6



10p / 10/10/10

Docteur Samira ZIDANI
Medecine Générale
Hay Sakani-Bloc G Imm. 9 N° 5
Sidi Bernoussi Casablanca
Tél : 05 22 73 10 26

P: 275, 2

CD 105



Docteur Samira ZIDANI

Diplômée de l'Université de médecine et de Pharmacie de Casablanca
Ex-Médecin à l'Hôpital Mansour à Sidi Bernoussi
Ex-Médecin Interne au CHU Ibn Rochd
Membre de l'Association Marocaine des Médecins Echographiste
Médecine Générale
Echographie

Gynécologie Médicale
Pose de Stérilet
ECG



الدكتورة سميرة الزيداني

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة سابقاً بمستشفى المنصور سيدي البرنوصي
طبيبة داخلية سابقاً بالمركز الإستشفائي ابن رشد
عضو الجمعية المغربية للأطباء الفاحصين بالصدى
الطب العام
الفحص بالصدى
أمراض النساء
وضع اللولب
تخطيط القلب

Casablanca, le 15/10/28 في الدار البيضاء،

A Shebsar Fatra

144.50
21

Raciper 20 b28

1 gélule le matin

89.60
21

Neobitine sup avant

buv

1 sup 1 g le matin

P: 234.00



Docteur Samira ZIDANI
Médecine Générale
Hay Sakani Bloc G Imm. 9 N° 5
Sidi Bernoussi Casablanca
Tél : 05 22 73 10 26

Neobiline®
Ampoules buvables

Lot :
À consommer de
préférence avant le :
PPC : 89,50 DH

7/AF002B
1/2026

Alimée de la
-més

راسبيير®

إزوميرازول المغزويوم
20 ملغ و 40 ملغ

أقراص مقاومة لحموضة المعدة في علب من فئة 7، 14 و 28

- اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى اللون الداكن والورن.
- تساقط الشعر (المصلع).
- طفح جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
- الآلام المفاصل أو العضلات.
- الشعور بالوهن ونقص الطاقة.
- التعرق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000 شخص)
- تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة المحببات (نقص في عدد الكريات البيضاء).
- عدوانية.

- هلاسة بصرية، أو حسية أو سمعية.
- اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي والتهاب في الدماغ.
- ظهور مفاجئ لطفح جلدي شديد، وبنز أو تضيق كتيف الجلد (ردود فعل على شكل قفاعات) يصاحبه حمى وآلام في المفاصل (حماسي متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال البشرة السمي).
- ضعف العضلات.
- مشاكل حادة في الكلى.
- ارتفاع الكبتين لدى الرجال.

تأثيرات غير مرغوب فيها ذات تردد غير معروف (لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات المتاحة).

- إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من ثلاث أشهر، يمكن أن تنخفض مستويات المغزويوم في الدم. يمكن لانخفاض مستويات المغزويوم أن تؤدي إلى تعب، ارتعاش العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، تسارع ضربات القلب. إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. يمكن لانخفاض مستويات المغزويوم أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم. قد يقرر طبيبك إجراء اختبارات الدم بانتظام لمراقبة مستويات المغزويوم لديك.
- التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال)

يمكن لراسبيير® في حالات نادرة جداً أن يؤثر على خلايا الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص المناعة. يجب عليك استشارة طبيبك في أقرب وقت ممكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض مثل الحمى المصحوبة بالتعب الشديد، أو الحمى المصحوبة بأعراض العدوى الموضعية مثل آلام في الرقبة والحلق، واللقح، أو صعوبة في التنوّل. إذا برزت لديك هذه الأعراض، يمكن استبعاد الإصابة بنقص في خلايا الدم البيضاء (ندرة المحببات) بواسطة فحص الدم. من المهم أن توفر المعلومات حول الأدوية التي تتناولها في هذه الحالة. لا يجب القلق حيال هذه القائمة التي تضم التأثيرات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنه قد لا يظهر لديك أي تأثير منها.

في حال لاحظت بروز تأثيرات غير مرغوب فيها لم يتم الإشارة إليها بهذه النشرة، أو ازدادت شدة بعض التأثيرات الغير مرغوب فيها، المرجو إشعار طبيبك أو الصيدلي بذلك.

7. تحذيرات خاصة ونواهي الاستعمال

- المرجو الانتباه عند تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة: إذا كنت تعاني من اضطراب حادة على مستوى الكبد.
- إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكلى.
- أخير طبيبك أو الصيدلي قبل تناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة.
- يمكن لراسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، أن يخفي أعراض أمراض أخرى. إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، يجب إجراء طبيبك فوراً في حالة

هذا الدواء
يد في وقت لاحق.
استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول
على نسخة من النشرة
التي تخص هذا الدواء
في حالة تطابق الأعراض
فيها أو لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيه لم
يذكرها في النشرة
الصيدلية.

LIMITED
Trade
PPV.144 DH 50
LLC
MCA
CODE No.: HP/DRUGS/MNB/95/2

1. ترفييه بعبوة
يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ و 40 ملغ من المادة الفعالة: إزوميرازول (على شكل إزوميرازول المغزويوم).
المكونات الأخرى: الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل-سيلولوز (HPC-L)، كروسوبونيدون (PPXL-10)، بوفيون (PVP K-30)، ماركوجول 400، تلك منفي، هيدروميلوز فالات (HP-55S)، هيدروميلوز فالات (HP-50)، ثنائي تيل فالات، ماركوجول 6000، سيلولوز ميكروكريمتالين PH112، الكروسوبونيدون (PPXL)، فورمات ستيريل الصوديوم، أولادي بني 03B86651، ماركوجول 4000، كحول أيزوبروبيليك، الأسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى.
قائمة السواغات ذات تأثيرات معروفة: السكروز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية العلاجية

يحتوي راسبيير® على مادة فعالة تسمى إزوميرازول. ينتمي هذا الدواء إلى فئة مثبطات مضخة البروتون. فهو يقلل من إفراز الحمض في المعدة.

3. الإرشادات العلاجية

يستعمل راسبيير® 20 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:
البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكثر
- الارتجاع المعدي المريئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الآلم والالتهاب والقرحة،
- قرحة المعدة أو الاثني عشر في حال الإصابة بجرثومة تدعى هيليكوباكتر بيلوري. إذا تطبق عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضاً بعض المضادات الحيوية لعلاج هذا المرض والتعافي من القرحة.

البالغين

- العلاج الوقائية من القرحة المرتبطة بتناول مضادات الالتهاب الستيرويدية،
- إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إليسون.
- علاج التهاب المريء الناتكي بالارتجاع عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الآلم والالتهاب والقرحة.
- علاء التهاب المريء بسبب متلازمة زولينجر إليسون.
- استمرار العلاج بعد الوقاية بتناول إزوميرازول عبر الوريد لدى عودة التذيق الناتج عن

التهاب المعدة



comprimé pelliculé
voie orale

BioVanic® 500 mg

Lévofloxacine



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif.
- si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que BIOVANIC 500 MG et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12.

Le nom de votre médicament est BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable contient une substance active appelée la lévofloxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofloxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser BIOVANIC 500 MG ?

Consultez votre médecin si vous n'êtes pas certain de faire partie des groupes de patients décrits ci-dessous.

Ne prenez jamais BIOVANIC 500 MG :

- Vous êtes allergique à la lévofloxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.
- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.
- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Avertissements et précautions :

Avant de prendre ce médicament

Vous ne devez pas prendre d'antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant la lévofloxacine, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin au plus vite.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable si :

- Vous avez 60 ans ou plus,
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable »),
- Vous avez subi une transplantation.

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (épilepsie).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'une lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « cœur fragile ».
- Vous êtes plus susceptible de présenter des effets indésirables graves si vous prenez ce médicament.
- Vous avez ou avez déjà eu des problèmes cardiaques.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques si vous êtes né avec un ou plusieurs antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT.

LOT: M0977
PER: 02/2025
PPV: 87/00 DH

un déséquilibre de magnésium (hypomagnésémie) ou d'hypercalcémie (taux élevés de calcium dans le sang) (voir rubrique 4.4) ;
maladies de la peau (y compris des infections fongiques) ;
maladies hépatiques (y compris l'hépatite chronique).

- Vous avez reçu un diagnostic d'hypertension artérielle (hypertension) ou d'anévrisme aortique ou d'anévrisme artériel.
- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de fibrillation auriculaire (trouble du rythme cardiaque).
- Vous avez reçu un diagnostic de fuite de liquide dans le cœur (insuffisance cardiaque).
- Vous avez des antécédents familiaux d'athérosclérose (maladie des artères) ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou d'autres affections prédisposantes (par exemple le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos) ; une maladie auto-immune telle que l'arthrite de Takayasu, l'arthrite à cellules géantes, l'hypertension artérielle ou le rhumatisme (une maladie des articulations).
- Vous avez déjà développé une éruption cutanée grave (y compris une éruption cutanée sévère, des cloques et/ou des lésions buccales).

Réactions cutanées graves

Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome de Lyell (syndrome épidermique toxique (NET) et la réaction érythémateuse multiforme (DRESS), ont été rapportées.

- Le SSJ et le NET peuvent apparaître initialement sous forme de cibles ou de plaques rouges au centre. Des ulcérations de la bouche, de la gorge, des yeux (yeux rouges et gonflés) peuvent également survenir.
- Le syndrome DRESS se présente généralement sous la forme d'une éruption survenant accompagnée d'une température du corps élevée et d'enzymes hépatiques observées dans le sang.

Si vous développez une éruption grave ou si vous avez des symptômes de NET ou de DRESS, arrêtez de prendre la lévofloxacine et contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, interrogez votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Pendant la prise de ce médicament

- Si vous ressentez une douleur soudaine et sévère dans le dos, ou au niveau de la nuque, ou si vous remarquez une augmentation de la douleur au service de votre dos, arrêtez de prendre le médicament et contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.
- Si vous ressentez soudainement une douleur dans votre lit, ou si vous remarquez une douleur dans votre abdomen, ou l'apparition de palpitations (cœur rapides ou irréguliers), contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.
- Une douleur et un gonflement au niveau de votre tendon peuvent survenir si vous êtes âgé(e) (plus de 60 ans), si vous avez des problèmes rénaux ou si vous prenez un traitement par corticostéroïdes. Les ruptures de tendons peuvent survenir jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Les signes de douleur ou d'inflammation d'un tendon sont une douleur, un gonflement, une douleur à la palpation, une douleur à la flexion ou à l'extension du poignet, du coude, de l'épaule ou du genou. Si vous remarquez ces symptômes, contactez votre médecin et mettez le membre affecté au repos. L'arrêt du traitement pourrait augmenter le risque de rupture du tendon.
- Dans de rares cas, des symptômes d'atteinte des yeux (y compris une sensation de brûlure, des picotements, des larmes, une douleur, une vision floue) ou des symptômes musculaires peuvent survenir, en particulier dans le cou, le dos, le bras et les bras. Dans ce cas, arrêtez de prendre le médicament et contactez votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :
Boîte de 30 comprimés effervescents.
Boîte de 30 comprimés effervescents.
prédnisolone

Veillez à lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre votre médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :
prédnisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de métsulfobenzozate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.
Liste des excipients à effet notoire :
Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.
Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre rigoureusement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

6. CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais ORAPRED®, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (herpès, varicelle, zona),
- certains troubles métaboliques,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à l'un des composants.

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce comprimé effervescent est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde ne les présente pas. Ce médicament, indistinctement, peut provoquer des effets indésirables lorsque l'on suit les recommandations (voir rubrique « Faites attention »).

Il peut néanmoins provoquer, lors d'un traitement, des effets indésirables. Les plus fréquemment observés sont :

- Modification de certains électrolytes (potassium) pouvant nécessiter un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu.
- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur : excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).



الشكل والتقديم :

دوسيفوكس محلول للشراب - قارورة تحتوي على 200 مل - قارورة تحتوي على 125 مل

الخصائص :

يحتوي دوسيفوكس على مكونات طبيعية فعالة مستخلصة من صمغ النحل والزعتر والأرز الأوربي والحبابة البرية. تساعده على إخراج البلغم المتراكم في المجاري الهوائية وتهدئتها في حالة إصابتها بالالتهاب كما تعمل على تقوية جهاز المناعة مما يحمي إرتباطا شاملا على الجهاز التنفسي

دواعي الإستعمال :

- تراكم البلغم في المجاري التنفسية.
- التهاب الحنجرة
- السعال
- الحكة

نصائح الإستعمال :

الكبار : ملعقة كبيرة 3 إلى 4 مرات في اليوم.
الصغار : ملعقة صغيرة 2 إلى 4 مرات في اليوم.
في جميع الحالات يجب إحترام وصفة الطبيب ونصائح الصيدلي

إحتياطات الإستعمال :

لا ينصح باستعماله عند الأشخاص ذوي الحساسية لمستخلصات خلية النحل
لا ينصح باستعماله عند الحامل والمرضة و الطفل الصغير
قد يحتوي الحلول على رواسب ناتجة عن طبيعته مكوناته دون المس بجهته أو فعاليتها
يجب إحترام الكمية الموصى بها
يحرك جيدا قبل الإستعمال
يحفظ في مكان بعيد عن الحرارة ويستهلك في مدة لا تتجاوز شهر بعد فتحه
يوضع بعيدا عن متناول الأطفال

التركيبة :

مستخلص من صمغ النحل و الأعشاب (الزعتر و الأرز الأوربي و الحبابة البرية).

دوسيفوكس بخاخ للحلق

**الخصائص :**

يوفر دوسيفوكس بخاخ للحلق مبرة التطبيق المستهدف للغاية بغضلي الغشاء المخاطي للفم والبلعوم مباشرة للحصول على تأثير فوري

تم تجهيز دوسيفوكس بخاخ للحلق بقهوة رش إلهامية تسهل التطبيق الموضعي وبشكل خاص على أجزاء البلعوم التي يصعب الوصول إليها

يحتوي دوسيفوكس بخاخ للحلق على مكونات طبيعية فعالة نهدي و ترطب و تطهر الحلق

يساعد دوسيفوكس بخاخ للحلق بفضل خصائصه الدقيقة على علاج الحالات الالتهابية في النطاق القموي البلعومي الناتج عن البرد أو مسيبات الحساسية أو الدخان أو التلوث أو الغبار أو العوامل الخارجية الأخرى

يمنح دوسيفوكس بخاخ للحلق الراحة للحلق التهيح بتخفيفه للأعراض المصاحبة مثل جفاف الحلق أو الوخز أو صعوبة البلع

يفضل تركيبته الخالية من الكحول والمواد الحافظة دوسيفوكس بخاخ للحلق مناسب للكبار كما للأطفال

Sirop naturel sans conservateur

FORMES ET PRESENTATIONS

Docivox sirop - Flacon 200 ml - Flacon 125 ml

PROPRIETES :

Docivox sirop naturel est à base d'extraits de plantes (le Thym d'eucalyptus, du miel et de la propolis).

Docivox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la gorge naturelles de l'organisme.

Docivox sirop naturel ne contient pas de conservateur.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées - Gorge irritée - Toux - Enrouement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : une cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Enfant : une cuillère à café 2 à 4 fois par jour.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription de votre médecin ou pharmacien.

Docivox sirop naturel est administré par voie orale.

Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants

- Déconseillé chez la femme enceinte, allaitante et nourrisson.

- Le produit peut présenter un léger dépôt, des changements de couleur ou de goût qui sont attribuables aux caractères naturels des plantes; toutefois la qualité et l'efficacité du produit ne sont pas altérées.

- Après ouverture, à conserver au frais et à consommer dans un délai de 4 semaines.

- Tenir hors de la portée des enfants.

COMPOSITION :

Sirop de fructose; Arôme naturel de miel; Maltodextrine; Eau purifiée; Extrait de Propolis; Extrait aqueux de plantes obtenu à partir de feuille de Thym (*Thymus vulgaris*); Feuille de Mauve (*Malva sylvestris*); Extrait de Méléze; Huile essentielle d'eucalyptus; Extrait de rocou; Caramel; Menthol; Acide citrique.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation du Ministère de la Santé n° : DA 20171612029DMP/20UCAv1



Spray
Voie orale

Docivox[®] Spray gorge

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Deva
NATUREL

PROPRIETES :

Docivox Spray gorge offre l'avantage d'une application très ciblée. Il permet de tapisser directement la muqueuse oro-pharyngée pour un effet immédiat.

Docivox Spray gorge est doté d'un embout pulvérisateur directionnel qui facilite l'application du produit notamment sur les parties de l'oropharynx difficiles d'accès.

Docivox Spray gorge est à base d'actifs naturels ayant des actions antiseptiques, adoucissantes et calmantes.

Grâce à ses propriétés, Docivox Spray gorge est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la sphère oropharyngée provoqués par le froid, les allergènes, la fumée, la pollution, la poussière et autres agents externes.

Docivox Spray gorge permet un confort de la gorge irritée par soulagement des symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements ou une difficulté à déglutir.

Docivox Spray gorge, grâce à sa formulation sans alcool ni conservateurs est adapté aussi bien à l'adulte qu'à

CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole - Triméthoprime

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

CO-TRIM® : boîte de 20 comprimés
CO-TRIM® Fort : boîte de 20 comprimés
Suspension buvable (nourrison et enfant) : flacon de 100 ml correspondant à 20 cuillères mesure de 5 ml.

COMPOSITION :

Comprimés :

CO-TRIM®	400 mg
Sulfaméthoxazole	80 mg
Triméthoprime	80 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé
CO-TRIM® Fort	800 mg
Sulfaméthoxazole	800 mg
Triméthoprime	800 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé

CO-TRIM® FORT

20 comprimés

PPU 30DH50

EXP 02/2027
LOT 20076 3

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Association de Sulfamide et Triméthoprime

DANS QUELS CAS UTILISER

Traitement curatif :

- des infections à Pneumococcus

- des infections urogénitales

Prévention des infections à P.

- chez les patients infectés p.

diminuée au cours d'études m.

périodes ;

en cas de greffe de moelle os.

D'autre part, en tenant compte

observés dans ces pathologies :

Traitement :

- des infections urinaires de l'enfant

- des infections urinaires hautes et basses

- moins de 65 ans (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort) ;

- des otites et sinusites, mais uniquement après documentation bactériologique ;

- de certaines infections bronchopulmonaires ;

- des infections digestives, et de la fièvre typhoïde.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CO-TRIM® dans les cas suivants :

- chez les prématurés et les nouveau-nés.

- pendant l'allaitement si le nouveau-né a moins d'un mois.

- en cas d'allergie à l'un des composants de ce médicament (en particulier allergie aux sulfamides) et aux parabens (Suspension buvable).

- en cas de déficit en G6PD (glucose 6 phosphate déshydrogénase), y compris lorsque ce déficit concerne l'enfant allaité (présence du médicament dans le lait maternel) : risque de déclencher une destruction des globules rouges.

- en cas d'association avec un traitement par le méthotrexate.

- en cas de maladie du foie.

Le médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE :

- en période d'allaitement.

- en association avec la phénytoïne, les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

Les manifestations cutanées ou les modifications du bilan sanguin imposent l'arrêt immédiat du traitement.

Les modifications du bilan sanguin surviennent plus fréquemment chez les personnes carencées en folates.

Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire :

- En cas de traitement de longue durée ou répétitif,

- Chez les personnes âgées de plus de 65 ans.

- Chez les personnes carencées en folates.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas d'insuffisance rénale, d'antécédents d'allergie à ce médicament ou aux antibiotiques, de maladie du foie, de maladie sanguine.

Un bilan sanguin doit être effectué en cas d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale et de problèmes sanguins antérieurement connus.

Une surveillance biologique (dosage du potassium dans le sang) est nécessaire chez certains patients (insuffisants rénaux, patients infectés par le VIH, patients recevant de fortes doses de ce médicament, sujets âgés).

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte d'un apport de 1,3 g de sucre par cuillère-mesure de suspension buvable (5 ml).

La suspension buvable contient 6,611 mg/5ml de sodium par cuillère-mesure :

A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Il est conseillé de boire beaucoup d'eau (au moins 2 litres par jour) pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en cas de traitement par le méthotrexate

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec la phénytoïne (médicament anti-convulsivant),

les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

APAZIDE®

Nifuroxazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous n'avez pas été informé de son utilisation, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne sentez pas mieux, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Gélules à 200 mg (jaune) : Boîte de 16 gélules.

COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI)	p. gélule 200 mg	p. boîte 3.2 g
--------------------	---------------------	-------------------

Excipient à effet notoire : Saccharose

INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne en l'absence de suspicion de dysenterie et de l'état général, fièvre, signes toxi-infectieux...

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

L'importance de la réhydratation par soluté de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées,...)

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale. Avalez les gélules à l'aide d'un verre d'eau.

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Adultes : 4 gélules (800mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 10 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

CONTRE-INDICATIONS :

• Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Chez l'enfant de moins de 10 ans.

MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement, en cas d'apparition de fièvre, de vomissement.
- En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.
- En cas soif intense, de sensation de langue sèche.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.
- S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés, en privilégiant les viandes grillées, le riz.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin :

Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique.

Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

101004
Imp.-Ajdil 12/21



comprimé
pelliculé
voie orale

ALORA[®] 5mg

Desloratadine

Deva
Pharmaceutique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il s'agit de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: M1008
PER: 03/2025
PPU: 29,00DH

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

Indications thérapeutiques

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

Alora est aussi utilisée pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

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

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

• Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines : A la dose recommandée, ALORA ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Instructions pour un bon usage

Sans