

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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-795699

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7482 Société : EX RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KASSED KHALID
 Date de naissance : 14-08-1966
 Adresse : N° 25 LOT 5 HADJ FATEH OULF CASA
 Tél : 0663 0688 26 Total des frais engagés : 525,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. JABRANE Abdelaziz
Spécialiste en
Néphrologie - Dialyse
16-18, Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

Date de consultation : 14/11/2023
 Nom et prénom du malade : KASSED KHALID Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : 22.20.23
 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 : 23/11/2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16-11-2023	C		Dr. JABRANE	INPE: 091079459
			16-11-2023	

16-M-223 C

Dr. JABRANE
Nephrologist
16-18

DNP
INPE: 091079459

ORDONNANCE

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
16/11/23	525,40	

16/11/23

525, 405

[illegible]Montant
des Honoraires[illegible]Montant détaillé
des Honoraires

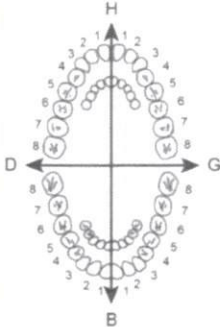
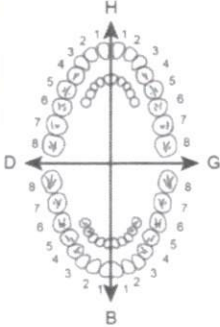
IV

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	INP : <input type="text"/>												
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>												
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>												
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	(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

Important :

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

INP:

--	--	--	--	--	--	--	--

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des Soins

Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412

00000000

2 | 21433552

00000000

□

00000000

0000000000

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CENTRE D'HÉMODIALYSE YACOUB EL MANSOUR

16 18 BD Yacoub El Mansour Maarif Extension RDC Casablanca

Docteur JABRANE ABDELAZIZ

Spécialiste en Néphrologie - Dialyse

Tél : 05.22.98.49.55

Fax : 05.22.98.88.05



الذكتور جبران عبد العزيز
إختصاصي في أمراض الكلي

الهاتف : 05.22.98.49.55

الفاكس : 05.22.98.88.05

Casablanca Le : 16-11-2013

ORDONNANCE

KA SSED Khalid

2130 - Algik
1st x 3/j

6160 x 3 - Calcidia
1st x 3/j

5710 - Borex
1st/j

24400 - Feromax
1 Amp / semaine

1770 - Eudril
525401 cas x 3/j

x 03 Boites
STE PHARMACIE HANZA
CASABLANCA
Lotte: Maj Jazak Rya 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

Dr. JABRANE Abdelaziz
Néphrologie - Dialyse
16-18. Bd Yacoub El Mansour
Casablanca - Tél: 05 22 98 49 55

INPE : 091079459 - INPEts : 090001355 - Patente : 35804252 - CNSS : 6009345 - IF 50255360

RC : 505177 - ICE : 002798903000088 E-mail: jabraneaziz@menara.ma

FEROMAX®

Complexe d'hydroxyde ferrique-saccharose
20 mg de Fer (III) par ml

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous chez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Il pourrait leur être utile.

AMM No: 187/19 DMP/21/NNP
PPV: 244,00 DH

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que FEROMAX et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir FEROMAX
3. Comment FEROMAX est-il administré
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FEROMAX
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FEROMAX et dans quel cas est-il utilisé ?

FEROMAX est un médicament contenant du fer.
Les médicaments à base de fer sont utilisés lorsque votre corps ne possède pas suffisamment de fer. On parle alors de « carence martiale ».

FEROMAX est prescrit lorsque :

- vous ne pouvez pas ingérer de fer – par exemple, lorsque les comprimés de fer vous donnent des nausées.
- vous avez pris du fer par voie orale et il n'a pas été efficace

2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir FEROMAX ?

Ne recevez jamais FEROMAX :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au produit ou à l'un de ses excipients (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez des antécédents d'allergie grave (hypersensibilité) à d'autres fers injectables.
- si votre anémie n'est pas due à une carence en fer.
- si vous avez trop de fer dans le corps ou si vous avez un problème d'utilisation du fer.

Vous ne devez pas recevoir FEROMAX si vous êtes dans l'une de ces situations. En cas de doute, parlez-en à votre médecin avant de recevoir FEROMAX.

Faites attention avec FEROMAX

Avant toute administration de FEROMAX :

- si vous avez des antécédents d'allergie médicamenteuse.
- si vous avez un lupus érythémateux systémique.
- si vous avez une polyarthrite rhumatoïde.
- si vous avez un asthme, un eczéma ou toute autre allergie sévère
- si vous avez une infection.
- si vous avez une maladie du foie.

Si vous n'êtes pas sûr(e) d'être dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de recevoir FEROMAX.

Autres médicaments et FEROMAX

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, dont les médicaments à base de plantes.

En effet, FEROMAX peut modifier l'effet d'autres médicaments. De même, certains autres médicaments peuvent modifier le comportement de FEROMAX.

En particulier, indiquez à votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

- des médicaments à avaler qui contiennent du fer. Ils peuvent ne pas être efficaces s'ils sont pris en même temps que FEROMAX.

Grossesse et allaitement

Rare (peut concerner jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- évanouissement,
- envie de dormir ou endormissement,
- cœur qui cogne (palpitations),
- coloration des urines,
- douleur dans la poitrine,
- transpiration excessive,
- fièvre,
- augmentation de la lactodéshydrogénase dans le sang.

Les autres effets indésirables de fréquence indéterminée incluent : diminution de la vigilance, sensation de confusion, perte de connaissance, anxiété, tremblement, gonflement du visage, de la bouche, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à respirer, diminution du pouls, pouls accéléré, collapsus circulatoire, inflammation d'une veine entraînant la formation d'un caillot de sang, rétrécissement

de la circulation sanguine, toux, démangeaisons, urticaire, éruption ou rougeur de la peau, sensation de froid, sentiment général d'être souffrant, peau pâle, réactions allergiques, brisque engageant le pronostic vital.

En cas d'effets indésirables

signalez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice.

Comment conserver FEROMAX

Conservez FEROMAX à l'abri de la vue et de la portée des enfants.
Ne jetez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette.

Conservez à une température inférieure à 30°C. Ne pas congeler... Conservez les ampoules et les flacons dans l'emballage extérieur.

- Après ouverture, les ampoules de FEROMAX ou flacons de FEROMAX doivent être utilisés immédiatement. Après dilution dans une solution de chlorure de sodium, la solution diluée doit être utilisée immédiatement.
- FEROMAX sera normalement conservé pour vous par votre médecin ou l'hôpital.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient FEROMAX

La substance active est le fer (sous forme de complexe de fer et de saccharose).

Chaque ampoule (5ml) de FEROMAX® contient :

Principe actif : 100 mg fer élément (Fe⁺⁺⁺) sous forme de complexe hydroxyde ferrique-saccharose.

Excipients : Hydroxyde de sodium et eau pour injection.

Excipient à effet notoire : Sodium

Quels sont les packs disponibles de FEROMAX

FEROMAX ampoule de 5 ml. Boîte de 5 ampoules

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé :

Administration

Surveillez attentivement les patients pour détecter les signes et symptômes de réactions d'hypersensibilité pendant et après chaque administration de FEROMAX. FEROMAX ne doit être administré que lorsque du personnel formé à l'évaluation et à la gestion des réactions anaphylactiques est immédiatement disponible, dans un environnement propice à la mise en place d'installations de réanimation complètes. Les effets indésirables observés chez le patient doivent être surveillés pendant au moins 30 minutes après chaque injection de FEROMAX.

Mode d'administration :

FEROMAX ne doit être administré que par voie intraveineuse. Cela peut être par perfusion goutte à goutte, injection lente ou directement dans la ligne veineuse de l'appareil de dialyse.

Les fuites parvenues doivent être évitées car les fuites de FEROMAX au site d'injection peuvent provoquer des douleurs, une inflammation et une décoloration brune de la peau.

Avant d'administrer la première dose à un nouveau patient, il convient de lui administrer une dose test de FEROMAX.

FEROMAX ne doit pas être utilisé pour une injection intramusculaire.

Perfusion intraveineuse : FEROMAX doit être dilué uniquement dans une solution stérile de chlorure de sodium à 0.9% m / V :

- 5 ml de FEROMAX (100 mg de fer) : maximum 100 ml d'une solution de chlorure de sodium stérile à 0.9% m / V
- 10 ml de FEROMAX (200 mg de fer) : dans 200 ml de solution stérile de chlorure de sodium à 0.9% m / V

Pour des raisons de stabilité, les dilutions visant à réduire les concentrations de FEROMAX ne sont pas admissibles.

La dilution doit avoir lieu immédiatement avant la perfusion et la solution doit être administrée au patient.

ALGIK

Paracétamol + caféine

FORME ET PRESENTATION

Poudre orale : étui de 20 sachets.

COMPOSITION

Paracétamol (DCI)	500 mg
Caféine anhydre	50 mg
Excipients q.s.	

par sachet

par étui

10 g
1 g

LOT:231240
EXP:04/25
PPV:21DH80

INDICATIONS

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, douleurs musculaires, douleurs dentaires, névralgies, états fébriles (en cas de grippe).

POSOLOGIES ET MODES D'ADMINISTRATION

Posologie :

Adulte et enfant à partir de 12 ans: 1 sachet toutes les 6 à 8 heures, selon les besoins.

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures et ne peuvent dépasser 2 sachets en une fois et 6 sachets par 24 heures.

La durée du traitement sera aussi brève que possible (maximum 10 jours) et n'excédera pas la période symptomatique.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml / min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

Mode d'administration :

Verser le contenu du sachet dans un demi - verre d'eau , mélanger et boire immédiatement.

CONTRE - INDICATIONS

- Hypersensibilité au paracétamol ou à la caféine.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension
buvable en sachet-dose, Boîte de 20 sachets.**
Carbonate de calcium

Veuillez 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 autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été donné
jamais à quelqu'un d'identiques, cela pourrait lui faire
Si l'un des effets indésirables
remarquez un effet indésirable
parlez-en à votre médecin

LOT 23005
PER JUN 27
PPV 61DH60

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Carbonate de calcium (DCI) 3,85 g

Quantité correspondant à calcium (Ca⁺⁺).....1,54 g

Pour un sachet-dose de 5 g.

Excipients : Saccharose, éthylvanilline.

Liste des excipients à effet notoire : saccharose.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

SUPPLEMENTS MINERAUX

4. INDICATIONS

Ce médicament apporte du calcium.

Ce médicament est préconisé dans les déficits en calcium chez les insuffisants rénaux chroniques.

5. POSOLOGIE :

Posologie

La posologie usuelle est de 2 à 3 sachets par jour à dissoudre dans un verre d'eau en agitant.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Le traitement s'administre habituellement en 2 prises par jour, selon la prescription de votre médecin.

En cas de dialyse, une adaptation posologique éventuelle est peut être nécessaire (demandez conseil à votre médecin).

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose dans les cas suivants :

· Hypercalcémie (taux anormal de calcium dans le sang);

· Hypercalciurie (élimination excessive de calcium dans les urines);

· Lithiase calcique (calculs de calcium dans les reins);

· Immobilisation prolongée et/ou d'hypercalcémie.

Le traitement calcique ne doit être poursuivi qu'après la mobilisation.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICADONNÉ DE CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose peut provoquer des effets indésirables, bien que tous ne sont pas connus.

Des signes cliniques à type de fatigue, nausées et vomissements peuvent apparaître en cas d'hypercalcémie, augmentation du calcium dans le sang ou les urines.

Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin, cette notice, ou si certains effets indésirables sont graves, veuillez en informer votre médecin.

8. MISES EN GARDE SPECIALLY PARTICULIERES D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

Tenir compte de la présence de fructose, de syndrome de malabsorption du galactose ou de déficit en enzymes métaboliques rares).

Précautions particulières d'emploi :

En cas de traitement prolongé : il est recommandé de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

En cas d'association avec la digitaline, il est recommandé d'interrompre le traitement en fonction des examens de sang et d'urines.

En cas d'association avec la digitaline, il est recommandé d'interrompre le traitement en fonction des examens de sang et d'urines.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS PRENDRE CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTÉE DES ENFANTS.

9. INTERACTIONS :

Interactions avec d'autres médicaments :

En particulier, si vous prenez des médicaments...

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension
buvable en sachet-dose, Boîte de 20 sachets.**
Carbonate de calcium

Veuillez 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 autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été donné
donnez jamais à quelqu'un
identiques, cela pourrait lui
Si l'un des effets indésirables
remarquez un effet indésirable
remarquez un effet indésirable
parlez-en à votre médecin

LOT 23005
PER JUN 27
PPV 61DH60

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Carbonate de calcium (DCI) 3,85 g

Quantité correspondant à calcium (Ca⁺⁺).....1,54 g

Pour un sachet-dose de 5 g.

Excipients : Saccharose, éthylvanilline.

Liste des excipients à effet notoire : saccharose.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

SUPPLEMENTS MINERAUX

4. INDICATIONS

Ce médicament apporte du calcium.

Ce médicament est préconisé dans les déficits en calcium chez les insuffisants rénaux chroniques.

5. POSOLOGIE :

Posologie

La posologie usuelle est de 2 à 3 sachets par jour à dissoudre dans un verre d'eau en agitant.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Le traitement s'administre habituellement en 2 prises par jour, selon la prescription de votre médecin.

En cas de dialyse, une adaptation posologique éventuelle est peut être nécessaire (demandez conseil à votre médecin).

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose dans les cas suivants :

- Hypercalcémie (taux anormal de calcium dans le sang);

- Hypercalciurie (élimination excessive de calcium dans les urines);

- Lithiase calcique (calculs de calcium dans les reins);

- Immobilisation prolongée et/ou d'hypercalcémie.

Le traitement calcique ne doit être poursuivi qu'après la mobilisation.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose peut provoquer des effets indésirables, bien que tous ne sont pas connus.

Des signes cliniques à type de fatigue, nausées et vomissements peuvent apparaître.

d'hypercalcémie, augmentation du calcium dans le sang ou les urines.

Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin.

cette notice, ou si certains effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin.

8. MISES EN GARDE SPECIALLY PARTICULIERES D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

Tenir compte de la présence de fructose, de syndrome de malabsorption du galactose ou de déficit en enzymes métaboliques rares).

Précautions particulières d'emploi

En cas de traitement prolongé : il est recommandé de surveiller le taux de calcium dans le sang.

interrompre le traitement en fonction de la surveillance.

En cas d'association avec la prise de médicaments, consultez votre médecin.

examens de sang et d'urines doivent être effectués.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS PRENDRE CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTÉE DES ENFANTS.

9. INTERACTIONS :

Interactions avec d'autres médicaments

En particulier, si vous prenez des médicaments...

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension
buvable en sachet-dose, Boîte de 20 sachets.**
Carbonate de calcium

Veuillez 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 autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été donné
donnez jamais à quelqu'un
identiques, cela pourrait lui
Si l'un des effets indésirables
remarquez un effet indésirable
remarquez un effet indésirable
parlez-en à votre médecin

LOT 23005
PER JUN 27
PPV 61DH60

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Carbonate de calcium (DCI) 3,85 g

Quantité correspondant à calcium (Ca⁺⁺).....1,54 g

Pour un sachet-dose de 5 g.

Excipients : Saccharose, éthylvanilline.

Liste des excipients à effet notoire : saccharose.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

SUPPLEMENTS MINERAUX

4. INDICATIONS

Ce médicament apporte du calcium.

Ce médicament est préconisé dans les déficits en calcium chez les insuffisants rénaux chroniques.

5. POSOLOGIE :

Posologie

La posologie usuelle est de 2 à 3 sachets par jour à dissoudre dans un verre d'eau en agitant.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Le traitement s'administre habituellement en 2 prises par jour, selon la prescription de votre médecin.

En cas de dialyse, une adaptation posologique éventuelle est peut être nécessaire (demandez conseil à votre médecin).

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose dans les cas suivants :

- Hypercalcémie (taux anormal de calcium dans le sang);
- Hypercalciurie (élimination excessive de calcium dans les urines);
- Lithiase calcique (calculs ou calcifications tissulaires (en particulier dans les reins));
- Immobilisation prolongée et/ou d'hypercalcémie.

Le traitement calcique ne doit être poursuivi qu'après la mobilisation.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose peut provoquer des effets indésirables, bien que tous ne surviennent pas chez tous les patients. Des signes cliniques à type de fatigue, nausées et vomissements, peuvent apparaître en cas d'hypercalcémie, augmentation du calcium dans le sang ou les urines. Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin. Cette notice, ou si certains effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin.

8. MISES EN GARDE SPECIALLY PARTICULIERES D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

Tenir compte de la présence de fructose, de syndrome de malabsorption du galactose ou de déficit en enzymes métaboliques rares).

Précautions particulières d'emploi

En cas de traitement prolongé : il est recommandé de surveiller le taux de calcium dans le sang. En cas d'association avec la prise de médicaments, des examens de sang et d'urines doivent être effectués régulièrement.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS PRENDRE CALCIDIA 1,54 g, granulé pour suspension buvable en sachet-dose sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien. NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A L'ACCESSIBILITE DES ENFANTS.

9. INTERACTIONS :

Interactions avec d'autres médicaments :
En particulier, si vous prenez des médicaments...

BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

Composition :

	Comprimés sécables	Suppositoires	Sachets
Piroxicam (équivalent à 191,20 mg de piroxicam β-cyclodextrine) Excipients q.s.p. Excipients à effet notoire	20 mg 1 comprimé Lactose	20 mg 1 suppositoire	20 mg 1 sachet Aspartam et S

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes aigus et chroniques.

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie telles que autres AINS
 - Hypersensibilité à l'un
 - Ulcère gastroduodénal
 - Enfants de moins de 1
 - Phénylcétonurie du foie
 - Association avec les a
 - En cas de grossesse et d'allaitement.
- am, de substances d'activité
re ou insuffisance rénale se
um, méthotrexate et ticlopid

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges ou de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

ELUDRIL® 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml

Chlorhexidine-Chlorobutanol
solution pour bain de bouche

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

• Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez besoin de plus d'informations, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

3. COMMENT UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Il est préconisé comme traitement local d'appoint des affections de la cavité buccale et lors de soins post-opératoires en odonto-stomatologie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?

N'utilisez jamais ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche

L'utilisation de ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche est contre-indiquée en cas d'hypersensibilité (*allergie*) à la chlorhexidine, au chlorobutanol ou aux autres constituants de la solution.

Faites attention avec ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche

au contact des yeux et du produit dans le conduit

symptômes au-delà de 5 jours, la conduite à tenir doit

être précisée. L'utilisation de ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche peut exposer à une coloration des dents, obstructions et prothèses.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E124) et peut provoquer des réactions allergiques.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

L'utilisation simultanée ou successive d'autres antiseptiques est à éviter compte tenu des interférences possibles (antagonisme, inactivation....).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse ou l'allaitement, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Liste des excipients à effet notoire :

Rouge cochenille A (E124), alcool.

3. COMMENT UTILISER ELUDRIL 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche ?
RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS

Mode d'administration

Utilisation locale en bain de bouche.

La solution doit être diluée avant utilisation.

