

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 canaux, 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 canaux.

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° W21-777267

18531

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

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
23/11/03		2	250,-	INP: [] [] [] [] [] Dr. AIZOUB KHALIL [Signature]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PH. AL KOUR Dr. KOUNBOUR Andalous - Angle Rue Moulay et Carbone - CASABLANCA Tél. 022.83.59.50</p>	23/11/23	199,50

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

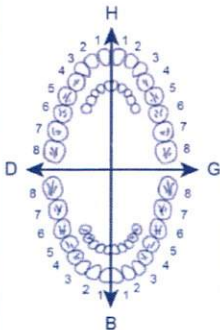
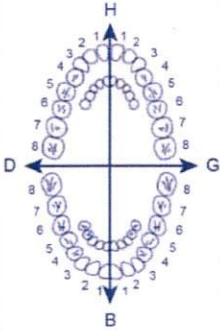
[illegible]

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>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Azzedine Khalil

PEDIATRE

Allergologue Homeopathe

Spécialiste des maladies des enfants
nourrissons & nouveau-nés

Diplômé de la faculté de médecine
de Lille (FRANCE)

Ancien Médecin des Hôpitaux de Lille



الدكتور عز الدين خليل

إختصاصي في

أمراض الأطفال والرضع

أمراض الحساسية والضيقة

الطب المثلي

خريج كلية الطب بليل (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات ليل

Casablanca le : 23/11/23

EL BTAOUNI Ahmed Kamel

24.50

Nausel

32.90

25 + 7

40.00

80 + 7

89.80

AB Digel

12.30

1 cm 1 ou 2

199.50

174، إقامة رزق - زنقة الزهور، كراج علال - الهاتف : 05 22 83 62 59 - الدار البيضاء

174, Résidence RIZK - Rue Azzouhour Garage Allal - Tél/Fax : 05 22 83 62 59 - Casablanca

المستعجلات : 0661 31 56 06 / GSM / URGENCES

Lot N° :

KC015

Date d'expiration :

04/2025

Autorisation Ministerielle N°:
20221707035/MA v3/CA/DPS/DMP/18
PPC · 89.80 DH

Fabriqué par : ERBOZET S.p.A.
Strada delle Seriole, 41/43
47894 Chiesanuova
République de saint-Marin

Sous licence de : AB-BIOTICS S.A.
Esade Creapolis, Avinguda de la Torre Blanca, 57,
08172 Sant Cugat del vallès, Barcelone, Espagne.



AB-BIOTICS

- Chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée ou sévère
- En cas d'affections qui allongent ou qui pourraient affecter la conduction cardiaque
- En cas d'affections cardiaques sous-jacentes telles qu'une insuffisance cardiaque congestive
- En cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs puissants du cytochrome P450 3A4.

Ne prenez jamais NAUSELIUM si :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants de NAUSELIUM
- Vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes
- Vous avez les intestins obstrués ou perforés
- Vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome)
- Vous prenez certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans l'organisme qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque tels que le kétoconazole, le fluconazole ou le voriconazole, qui sont utilisés pour traiter des infections fongiques ; les antibiotiques tels que l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline ; ou l'amiodarone, (un médicament pour le cœur)
- Vous avez ou avez eu une maladie du foie.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NAUSELIUM :

Si vous avez des problèmes de foie ou de rein, suivez attentivement les instructions de votre médecin.

Si vous prenez également d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

La dompéridone peut être associée à une augmentation du risque de troubles du rythme cardiaque et d'arrêt cardiaque. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30 mg par jour, ou en cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs du cytochrome P450 3A4.

La dompéridone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez les adultes et les enfants.

La durée maximale du traitement ne doit généralement pas dépasser une semaine

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable contient :

- Du sorbitol (E 420), qui peut avoir un léger effet laxatif. Aussi, si vous

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable contient :

- Du sorbitol (E 420).
 - Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218)
 - Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).
- NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :
- Du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT NAUSELIUM 10mg Comprimé :

Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

1 comprimé jusqu'à trois fois par jour, la dose quotidienne maximale étant de 30mg.

Prenez le comprimé avec de l'eau ou un autre liquide. Ne mâchez pas les comprimés.

Pour les enfants moins de 35 kg, ce médicament n'est pas approprié.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable :

Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

La dose usuelle est de 10 ml jusqu'à trois fois par jour, sans dépasser la dose maximale de 30ml par jour

La forme comprimé est la plus adaptée pour l'adulte.

Enfants et nourrissons :

- Votre médecin vous expliquera précisément quelle dose de ce médicament donner à votre enfant et à quelle fréquence.
- La dose dépend du poids corporel. La dose usuelle est de 0,25 mg/kg jusqu'à trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 0,75mg/kg.

Ce médicament s'administre au moyen de la seringue fournie pour administration orale qui permet de mesurer la quantité de suspension pour une prise. Chaque graduation de la seringue correspond à la dose à administrer pour 1 kg et par prise, par exemple la graduation 5 correspond à la dose à administrer par prise à un enfant de 5kg.

mg par jour. La dompéridone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez les adultes et les enfants

- Bouche sèche
 - Anxiété
 - Nervosité
 - Perte ou diminution de l'intérêt pour le sexe
 - Maux de tête
 - Somnolence
 - Diarrhée
 - Seins gonflés, douloureux ou sensibles
 - Développement anormal des seins chez l'homme
 - Ecoulement de lait par le mamelon
 - Sensation générale de faiblesse.
 - Incapacité d'uriner
 - Règles irrégulières chez la femme
 - Changements de certains résultats d'analyses de laboratoire.
- Si vous présentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION

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

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable ne doit pas être utilisé plus de 3 mois après la première ouverture du flacon.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser NAUSELIUM après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Nauselium®

Domperidone

NAUSELIUM 10mg, comprimé pelliculé NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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.

PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

COMPOSITION

Substance active : domperidone.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de domperidone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable contient 100 mg de domperidone par 100 ml de suspension buvable.

Excipients:

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué :

présentez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), et exceptionnellement, des bronchospasmes.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

- Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole oral ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes de SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitant médicament utilisé pour réduire les nausées associées à la chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSELIUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSELIUM.

Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Agiter la suspension avant de prendre les repas. S'il est pris retardé.

SURDOSAGE

En cas de surdosage, consultez votre médecin ou votre pharmacien en cas de conscience ou de somnolence, de vomissements ou de saignements irréguliers des

Nauselium 1mg/ml Flacon de 200 ml



TEL : 07 - 25
P.P.V : 24 DH 50

Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

Yasmine LA-HOU FILALI - Pharmacien Responsable
21, Rue des Asphodèles, Maarit, Casablanca - Maroc

NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires
- Réaction pouvant survenir rapidement après l'administration et se traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement, et/ou un gonflement du visage
- Réaction d'hypersensibilité sévère pouvant survenir rapidement après l'administration, caractérisée par de l'urticaire, des démangeaisons, des rougeurs, un évanouissement et des difficultés respiratoires
- Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30



DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE
DE VOTRE MÉDECIN.

b) Mode et voie d'administration :

Voie orale.

c) Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré :

2 à 3 fois par jour, selon les indications.

d) Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particuliers : la durée de traitement de l'amibiase (infection due à un parasite) est de 5 jours ; la durée de traitement de l'amibiase (infection due à un parasite) et de certaines vaginites (infection du vagin) est de 7 jours ; celle de la trichomonase (infection due à un parasite) est de 10 jours.

e) Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de vomissements, difficulté à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin. Il peut être amené à vous prescrire un traitement.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Manifestations digestives :
 - nausées, vomissements, crampes au niveau de l'estomac, diarrhée ;
 - inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, inflammation de la bouche, goût métallique dans la bouche, perte d'appétit ;
 - exceptionnellement, cas de pancréatite



(inflammation du pancréas) ré
traitement.

- Manifestations au niveau de
muqueuses :

- bouffées de chaleur avec rougeurs, démangeaisons, éruption sur
accompagnée de fièvre ;
- urticaire (éruption cutanée qui
provoque la piquûre d'ortie), br
visage et du cou d'origine alle
Quincke), exceptionnellement
allergique.

- Manifestations nerveuses :

- maux de tête ;
- atteinte des nerfs des memb
- convulsions, vertiges, mauva
mouvements volontaires.

- Troubles psychiques :

- confusion, hallucinations.

- Troubles sanguins :

- très rares cas de taux anorm
globules blancs ou de plaquet
• Manifestations au niveau du
- très rares cas d'anomalies ré
hépatique et d'hépatite due à
biliaires.

- Autres :

- coloration brun-rougeâtre de
médicament.

**SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN O
PHARMACIEN TOUT EFFET NO
QUI NE SERAIT PAS MENTIONN**

6. CONSERVATION

Ne pas dépasser la date lim
figurant sur le conditionner

7. DATE DE REVISION DE LA

Juillet 2009

8. CONSEILS D'ÉDUCATION S

Que savoir sur les antibioti

Les antibiotiques sont efficace

versible à l'arrêt du

la peau et des

geur du visage,
la peau parfois

analogue à celle que
usque gonflement du
rgique (œdème de
choc d'origine

res ;
se coordination des

alement bas de
tes dans le sang.
foie :
versibles du bilan
l'obstruction des voies

es urines due au

OU À VOTRE
N SOUHAITÉ ET GÉNANT
É DANS CETTE NOTICE.

te d'utilisation
ment extérieur.
NOTICE

ANITAIRE

ues ?

s pour combattre les

infections dues aux
contre les infections
Aussi, votre médecin
antibiotique parce
cas et à votre mala
Les bactéries ont la
reproduire malgré l
phénomène est app
traitements antibio
La résistance s'accro
inapproprié des ant
Vous risquez de fav
résistantes et donc
même de rendre inactif ce médicament, si vous ne
respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

- 1) N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2) Respectez strictement votre ordonnance.
- 3) Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- 4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- 5) Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.



P.P.V. : 2DH90

SUSP BU V FL 120 ML

FLAGYL 4%

LOT : 23E012
PER.: 02 2025

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

M0001252-01

- Voie et mode d'administration

Voie orale

Les comprimés doivent être dissous dans un demi-verre d'eau.

Durée du traitement

NEOFORTAN® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Allergie cutanée : quelques très rares cas d'éruptions cutanées bénignes ont été décrits.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

En cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium : NEOFORTAN® 40 mg : environ 77 mg de sodium par comprimé.

CONSERVATION

- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

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

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

180106F56460P230910

NEOFORTAN® 40

Comprimés effervescents pédiatriques
(Phloroglucinol dihydraté)

NEOFORTAN® 40

PPU 40DH00
EXP 04/2026
LOT 31017

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

- Comprimés effervescents dosés à 40 mg : Boîte

COMPOSITION QUALITATIVE

Principe actif :

Phloroglucinol dihydraté

Excipients

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Le phloroglucinol est préconisé dans le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques et douloureuses du tube digestif, des voies biliaires et des voies urinaires de l'enfant, et des coliques du nourrisson.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au Phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association du Phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Enfant et nourrisson :

- Avant 6 ans : 6 mg/kg/j.

- A partir de 6 ans :

NEOFORTAN® 40 mg : 1 comprimé effervescent 3 à 4 fois/jour.



دياريت

أملاح لمعالجة الجفاف الناجم عن الإسهال و للوقاية منه

1. متى يجب إعادة التعمية عن طريق الفم
يجب إعطاء محلول الأملاح دياريت بمجرد ظهور حالة إسهال حاد لتعويض الماء والأملاح المفقودة من جراء الإسهال، لاجتناب حالة الاجتفاف مع مراعاة تناوله طيلة مدة الإسهال، ويجب على كل أم أن تستمر في إرضاع وتغذية طفلها تغذية طبيعية إن أملاح إعادة التعمية تعتبر أنجع وسيلة وهذه حقيقة تركز على أسس علمية متينة مصادق عليها من طرف المنظمة العالمية للصحة.

2. متى يجب استشارة الطبيب
لوقاية ومعالجة الاجتفاف يجب استشارة الطبيب فوراً عند ظهور إحدى العلامات الآتية

—براز مائي يتكرر أكثر من 6 مرات في اليوم؛
—حالة قيء متكررة؛

—عطش شديد؛

—بول قليل وذو لون داكن؛

—حرارة مرتفعة؛

—حدوث حالة إغماء عند الطفل؛

—ظهور دم في البراز؛

—عيون غائرة وجافة؛

—فقدان في الوزن والشهية؛

—عدم تحسن حالة الطفل بعد مضي 3 أيام من علاجه بالمحلول.

3- التركيب (كيس من 20,5 غ)

كلورور الصوديوم 2,6 غ

السترات الثلاثي الصوديوم المزدوج التعمية 2,9 غ

كلورور البوتاسيوم 1,5 غ

كلوكوز لامائي 13,5 غ

أيفوزيل 0,00404 غ

4- طريقة الاستعمال :

ذوب محتوى الكيس في لتر من الماء الصالح للشرب

المحلول يجب أن يعطى للشرب في مدة 24 ساعة وعند الحاجة

المقادير:

الرضيع الذي يقل عمره عن 6 أشهر 1/4 إلى 1/2 لتر في اليوم بواسطة ملعقة أو قطارة

الرضيع الذي يتراوح عمره بين 6 أشهر وستين : 1/2 لتر إلى لتر واحد في اليوم بواسطة ملعقة أو كأس،

الطفل الذي يتراوح عمره بين (2) سنتين و 5 سنوات : 3/4 إلى 1,5 لتر يوميا بواسطة كأس،

الطفل الذي يفوق عمره 5 سنوات : أكثر من 1,5 لتر يوميا بواسطة كأس وعند الحاجة،

البالغون : يجب تناول المحلول كل 5 إلى 10 دقائق وعند الحاجة،

5- التوصيات

يجب التخلص من بقايا محلول الأملاح بعد 24 ساعة من تحضيره.

يجب استمرار إرضاع الطفل بالثدي عدة مرات في اليوم.

يجب متابعة تغذية متوازنة ومتنوعة

يجب تطهير الماء قبل تحضير المحلول

لا يجب غلي المحلول

دياريت يعتبر العلاج الأولي لحالات الإسهال

COOPER
PHARMA

صنع من طرف كوبر فارما

Diarit®

Sels pour le traitement et la prévention
d'hydratation associé à la diarrit



Boîte de 3 sachets

Diarit®

1- QUAND FAUT-IL REHYDRATER PAR SRO (SELS DE REHYDRATATION)

Dès l'apparition de la diarrhée, il faut commencer à donner la solution pour prévenir l'apparition de la déshydratation secondaire à la diarrhée et les sels minéraux perdus par la diarrhée et doivent être administrés. L'allaitement maternel et l'alimentation de l'enfant doivent être maintenus. La réhydratation par voie orale est basée sur des données scientifiques de l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS).

2- QUAND CONSULTER UN MEDECIN ?

Dès l'apparition de l'un de ces signes :

- Selles liquidiennes dont la fréquence dépasse 6 selles par jour;
- Vomissement répétés (supérieur à 4/heure);
- Soif intense;
- Urines rares et foncées;
- Fièvre élevée;
- Perte de connaissance;
- Présence de sang dans les selles;
- Yeux enfoncés et secs;
- Perte de poids et d'appétit;
- Absence d'amélioration de l'état de l'enfant après 3 jours de réhydratation par voie orale.

3- FORMULE (pour un sachet de 20,5 g)

- Chlorure de sodium	2,6 g
- Citrate trisodique dihydraté	2,9 g
- Chlorure de potassium	1,5 g
- Glucose anhydre	13,5 g
- Aerosil	0,00404 g

4- MODE D'UTILISATION

Utiliser 1 litre d'eau propre (de préférence bouillie et refroidie) et y dissoudre le contenu d'un sachet de DIARIT. Quantité de solution de DIARIT à faire boire :

- Bébé âgés de moins de 6 mois : 1/4 à 1/2 l/j à l'aide d'une cuillère ou d'un compte gouttes;
- Nourrissons de 6 mois à 2 ans : 1/2 l à 1 l/j à l'aide d'une cuillère ou un verre;
- Enfants de 2 à 5 ans : 3/4 l à 1,5 l/j à l'aide d'un verre;
- Enfants âgés de plus de 5 ans : plus de 1,5 l/j et à volonté;
- Adultes : boire à volonté selon les besoins et cela toutes les 5 à 10 minutes;

5- RECOMMANDATIONS

- 24 heures après sa préparation, le reste de la solution doit être jeté et une nouvelle solution doit être préparée.
- L'allaitement maternel doit être maintenu et donné plus fréquemment pendant la diarrhée.
- Poursuivre une alimentation équilibrée et enrichie.
- Utiliser une eau potable pour préparer la solution.
- Ne jamais chauffer la solution.
- DIARIT est le traitement de 1ère intention en cas de diarrhée (prévention et correction de la déshydratation).



COOPER
PHARMA

Fabriqué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed DIOURI - 20110 Casablanca.

Voie

LOT: 230435
PER: 05-2025
PPA: 12,30DH