

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

N° W21-777267

18531

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule :	11406	Société :	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionnel	<input type="checkbox"/> Autre:	Rachid
Nom & Prénom : EL BJAOUNI Rachid			
Date de naissance :	16-04-1976	à Casablanca	
Adresse : Des Andalousse 3. Etg 3 App 40			
Tél. :	06.96.54.45.96	Total des frais engagés : Dhs	

CNDP N° AAA-215/2013	Cadre réservé au Médecin
Cachet du médecin :	
Date de consultation : 23/11/12	
Nom et prénom du malade : EL BJAOUNI Rachid Age: 36	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : Affect d'git 820.330.90	
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.	

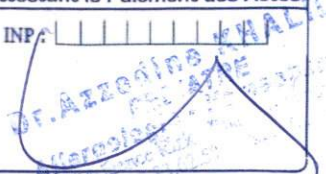
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes.
23/11/23	C2	25,-		INP : 

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 DR. KOUNKOURA Andalousie - Rue Al-Salwa et Carbone - CASABLANCA Tél. 022 83 59 50	23/11/23	199,50

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

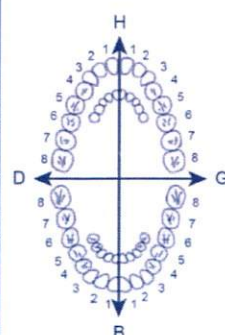
RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

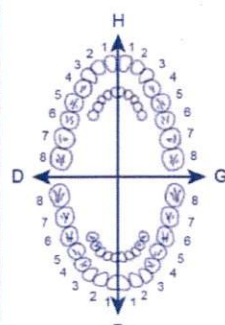
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : 



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553



[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX 

MONTANTS DES SOINS 

DEBUT D'EXECUTION 

FIN D'EXECUTION 

COEFFICIENT DES TRAVAUX 

MONTANTS DES SOINS 

DATE DU DEVIS 

DATE DE 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

ختصاري في

أمراض الأطفال والرضع

أمراض الحساسية والضيق

الطب المثلي

خريج كلية الطب بليل (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات ليل

Casablanca le : 23/11/12

EL BJAOUNI Nadia kamil

26,50

- Nasel



(25) + 7,-

32,90

KORANNA
Dr. KOUANI Nadia
Andalous IV Avenue
et Carbonne - CASABLANCA
Tél. 022-83-59-50



+ 8,-

40,00

AS Digest



12,30

1 flacon ou diamit
- VNEUILYTE Edel Rocca der



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

199,50

Lot N° :

KC015

Date d'expiration :

04/2025

Autorisation Ministérielle 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.



- 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 ketoconazole, 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 abnormal des seins chez l'homme

- Écoulement 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®

Dompéridone

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.

PRESÉNTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

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

COMPOSITION

Substance active : dompéridone.

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

NAUSELIUM 1mg / ml suspension buvable contient 100 mg de dompéridone 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

ANTIEMIETIQUE.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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 sures, 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 sures, 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 le kétocoïde orale 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 le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitacétal 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 des 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. Il est recommandé de prendre ce médicament au moins 1 heure avant les repas. S'il est pris avec les repas, son absorption est quelque peu retardée.

SURDOSAGE

En cas de surdose, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous présentez une somnolence ou une insomnie, ou si vous avez des réactions allergiques (éventuellement retardées), contactez votre médecin.

ناشر الدواء في متجر الأطاف

Naftotolis Pharmaceutiques Pharma 5

Yasmine LAALI FIL ALI - Pharmacien Responsable
21, Rue des Asphodèles, M'diq, Casablanca - Maroc



T.E.M : 07 - 25
P.P.V : 24 DH 50

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, raidissement musculaire excessif 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) requiring treatment.

• Manifestations au niveau des muqueuses :

- bouffées de chaleur avec rougeurs, démangeaisons, éruption accompagnée de fièvre ;
- urticaire (éruption cutanée qui provoque la piqûre d'ortie), bénigne et de courte durée (Quincke), exceptionnellement allergique.

• Manifestations nerveuses :

- maux de tête ;
- atteinte des nerfs des membres, convulsions, vertiges, mauvais mouvements volontaires.

• Troubles psychiques :

- confusion, hallucinations.

• Troubles sanguins :

- très rares cas de taux anormaux de globules blancs ou de plaquettes.
- Manifestations au niveau du foie
- très rares cas d'anomalies rénales et d'hépatite due à la bille.

• Autres :

- coloration brun-rougeâtre du médicament.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ

6. CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite figurant sur le conditionnement.

7. DATE DE REVISION DE LA

Juillet 2009

8. CONSEILS D'ÉDUCATION

Que savoir sur les antibiotiques

Les antibiotiques sont efficaces

infections dues aux contre les infections. Aussi, votre médecin antibiotique parce que dans certains cas et à votre maladie. Les bactéries ont la capacité de se reproduire malgré l'antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance. Les traitements antibiotiques doivent être utilisés avec précaution. La résistance s'accroît lorsque l'antibiotique est utilisé de manière inappropriée des antibiotiques. Vous risquez de favoriser la croissance de bactéries résistantes et donc de devenir résistant à l'antibiotique. C'est pourquoi il est important de respecter les instructions suivantes :

- 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.U : 2D990
SUSP BUU FL 120 ML
FLAGYL 4%
O 00000 0600390
P.E.T : 23E012
PER.: 02 2025

M0001252-01

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

- 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 ENTRAINER 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

NEOFORTAN® 40

Comprimés effervescents pédiatriques
(Phloroglucinol dihydraté)

PPU 40DHO0
EXP 04/2026
LOT 37017

Produit du Groupe - ZI de la Des Dunes - CASABLANCA - MAROC

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

- Comprimés effervescents dosés à 40 mg : Boîte

COMPOSITION QUALITATIVE

Principe actif :

Phloroglucinol dihydraté

Excipients



100 comprimés effervescents



NEOFORTAN® 40 mg

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Le phloroglucinol est préconisé dans le traitement symptomatique des manifestations spastiques 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 MÉDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au Phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

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 MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, 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 MÉDICAMENT ?

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.

دپاریت

أصلح لمعالجة الجفاف الناجم عن الإسهال وللوقاية منه

1. متى يجب إعادة التمييزة عن طريق الفم
يجب إعطاء محلول الأملاح دياريت بمجرد ظهور حالة إسهال حاد لتعويض الماء والأملاح المفقودة من جراء الإسهال، لاجتناب حالة الاجتلاف مع مراعاة تناوله طيلة مدة الإسهال، ويجب على كل من أن تستمر في إرضاع وتغذية طفلها تغذية طبيعية إن أملأ [إعادة التمييزة تعتبر أفعى وسيلة وهذه حقيقة ترتكز على أساس علمية متينة صادق عليها من طرف المنظمة العالمية للصحة.
 2. متى يجب استشارة الطبيب
لوقاية ومعالجة الاجتلاف يجب استشارة الطبيب فوراً عند ظهور إحدى العلامات الآتية:-
-براز مائي ينكر أكثر من 6 مرات في اليوم:
 - حالة قيء متكررة؛
 - عطش شديد؛
 - بول قليل وذلون داكن؛
 - حرارة مرتفعة؛
 - حدوث حالة إفراط عند الحطاط؛
 - ظهور دم في البراز؛
 - عيون غائرة وجافة؛
 - فقدان في الوزن والشهيق؛
 - عدم تحسن حالة الطفل بعد مضي 3 أيام من علاجه بال محلول.
 - 3- التركيب (كيس من 20.5 غ)

٤- 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 $\frac{1}{4}$ لتر في اليوم بواسطة ملعقة أو قطارة
الرضيع الذي يتراوح عمره بين 6 أشهر وستة شهور $\frac{1}{2}$ لتر إلى لتر واحد في اليوم بواسطة ملعقة أو كاس،
الطفل الذي يتراوح عمره بين (2) ستين و 5 سنوات $\frac{4}{3}$ لتر يومياً بواسطة كاس،
الطفل الذي يفوق عمره 5 سنوات : أكثر من $\frac{1.5}{1}$ لتر يومياً بواسطة كاس 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 ومتعددة.
- يجب تطهير الماء قبل تحضير محلول.
- لا يجب على محلول
- دلائل بعثرة العلاج الأولى لحالات الاصفهان

Diarit®

Sels pour le traitement et la prévention de la déshydratation associé à la diarrhée



Boîte de 3 sachets

Diarit®

P.P.A : 12,30 DH
P.E.R : 05-2025
LOT : 230435

voie

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 :

- Bébés 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 1^{re} intention en cas de diarrhée (prévention et correction de la déshydratation).



COOPER
PHARMA

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

774.088.10.16