

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.

MUPRAS :Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Déclaration de Maladie

N° W21-791241



Maladie

Dentaire
Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13426

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Bennouid Abdellah

Date de naissance : 31/01/1991

Adresse : Place Ben Abdellah - B11 Rue d'app 21 - Denssal

Tél. : 06 64 30 857

Total des frais engagés :

1062,70

Dhs

Dr. Faissal MAGHFOUR

Spécialité en Traumato Orthopédie

Hay Tarik, Rue 40 N° 5 Bernoussi

Casablanca - Tél. : 05 22 76 74 61

Consultation : 23/01/2024

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 23/01/2024

Authorisation CNDP N° : A-A-215/2019

CONFIRMÉ

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
23/01/2014	Ca	7	300,00	Dr. Faissal MAGHFOUR Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie Casablanca - Tel. : 05 22 76 74 61

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. Faissal MAGHFOUR Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie Casablanca - Tel. : 05 22 76 74 61	23/01/2014	562,70

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Faissal MAGHFOUR Spécialiste en Traumatologie et Orthopédie Casablanca - Tel. : 05 22 76 74 61	23/01/2014	200	200,00

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 :
				INP : <input type="text"/>
				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
				Date du devis <input type="text"/>
				Date de l'exécution <input type="text"/>

D.O.F
PROTHESSES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
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

Dr. MAGHFOUR FAISSAL

Spécialiste en Traumato-orthopédie

Diplôme de la Faculté de Médecine
de Casablanca et de Montpellier

Ancien chirurgien des Hôpitaux de France
Ancien chirurgien des Hôpitaux Militaires du Maroc



الدكتور مغفور فیصل

إختصاصي في جراحة العظام والمفاصل

خريج كلية الطب بالدار البيضاء وموبولي بفرنسا

جراح سابق بمستشفيات فرنسا والقوات المسلحة الملكية

Casablanca, le

23/01/2024

BEN H MID Abdellah

Compte rendu du 2^e

Radiographie du genou droit
face et profil n^o montre pas
de lésion osseuse.

Dr. Faissal MAGHFOUR
Spécialité en Traumato-orthopédie
Hay Tarek, Rue 40 N° 55
Casablanca - Tél. : 05 22 76 74 61

Dr. MAGHFOUR FAISSAL

Spécialiste en Traumato-orthopédie



الدكتور مغفور فیصل

اختصاصي في جراحة العظام والمفاصل

خريج كلية الطب بالدار البيضاء وموبولي بفرنسا

جراح سابقا بمستشفيات فرنسا والقوات المسلحة الملكية

Diplôme de la Faculté de Médecine
de Casablanca et de Montpellier

Ancien chirurgien des Hôpitaux de France

Ancien chirurgien des Hôpitaux Militaires du Maroc

Casablanca, le 23/07/2024

BBNHMID ABdelah

Reçu à date

Ca = Consultation = 300,00 DH
200 = Radiographie = 20,00 DH
Total = 320,00 DH

Total

cinq cent dinars

Dr. Faissal MAGHFOUR
Spécialisé en Traumato Orthopédie
Hay Tarek, Rue 40 N° 5 Bernoussi
Casablanca - Tél. : 05 22 76 74 61

Dr. MAGHFOUR FAISSAL

Spécialiste en Traumato-orthopédie

• Diplôme de la Faculté de Médecine de Casablanca et de Montpellier

Ancien chirurgien des Hôpitaux de France

Ancien chirurgien des Hôpitaux Militaires du Maroc



الدكتور مغفور فيصل

اختصاصي في جراحة العظام والمفاصل

خريج كلية الطب بالدار البيضاء ومونبولي بفرنسا

جراح سابق بمستشفيات فرنسا والقوات المسلحة الملكية

Casablanca, le 23/01/2024

53,10x2 BENHMID Abdellah

RELAXOL

2 CP X 2 / J N : 2

ESTIMAG

1 CP / J

94,00 MYDOFLEI X 150

1CP X 3 / J

122,80 RACIPER 40

1 GEL / J

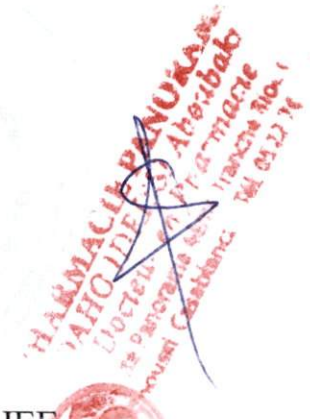
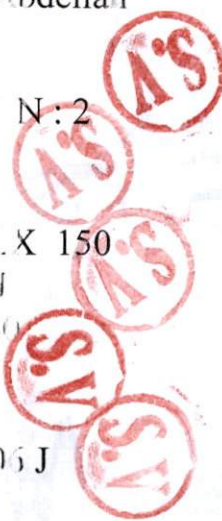
45,90 ISONE 20

3 CP / J X 0,5 J

50,90 ACUPAN

1 INJ IM / LENTE ET COUCHEE

562,70



Dr. Faissal MAGHFOUR
Spécialité en Traumato Orthopédie
Hay Tarek, Rue 40 N° 5 Bernoussi
Casablanca - Tél. : 05 22 76 74 61

1 / BIOCODEX MAROC
FO443
05/2026
PPV: 50,90DHS

ACUPAN

Néfopam

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.





ESTIMAG

LOT : 0001
PER : 11-25
PPC : 143.00DH



COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ESTIMAG

Oxyde de magnésium	300mg
Vitamine B2	1,4 mg
Vitamine B6	1,4 mg
Talc	QSP

PROPRIÉTÉS

ESTIMAG

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

Les vitamines B2-B6 servent à compléter l'activité relaxante et équilibrante du magnésium et à la production énergétique. Elles jouent un rôle important dans l'oxydation du sucre ce qui entraîne une libération d'énergie dans l'organisme. Elles participent aussi au maintien d'une peau normale et des globules rouges du fer et possèdent un pouvoir antioxydant.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie Orale

ESTIMAG

Prendre 1 gélule par jour (le soir) à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

ESTIMAG

Estimag est indiqué durant la grossesse et l'allaitement en raison d'une gélule par jour (le soir).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

ESTIMAG

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

- Ne pas dépasser la dose recommandée.
- Garder hors de portée des enfants.
- À conserver dans un endroit sec et frais.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit de : PHYTO PHARMA

Fabriqué par : LES LABORATOIRES PMP BIOPHARMED

Agrement ONSSA : CAPV.58.66.22

Autorisation ONSSA n° : ES.5.381.17

N° du Certificat d'enregistrement au Ministère de Santé

N° 20222206310/V1/CA/DPS/DMP/18



LOT 232295 1

EXP 07 2028

**ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boîte
ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boîte
Prednisone**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. Si l'un des deux devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ISONE ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ISONE ?
3. Comment prendre ISONE ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles ?
5. Comment conserver ISONE ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ISONE, comprimé sécable ET DANS QUOI EST-IL UTILISÉ ?

ISONE est un comprimé sécable et dans quels cas il est utilisé.

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H37AB07
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE (H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé antiglucocorticoïde stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques. A fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires, donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE POUR PRENDRE ISONE, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à ce médicament, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ISONE, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres médicaments contenus dans ISONE, comprimé sécable, mentionnés à la rubrique "Ingrédients".
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (herpès, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas en état de prendre ce médicament.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple, la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

Avertissements et précautions:

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale. Avant le traitement, prévenez votre médecin.

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle

• Gardez cette notice, vo d'autres questions, inter médicament vous a été à personnes. Il pourra leu identiques aux vôtres. • S remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

RELAXOL 500mg/2mg

CP B20



P.P.V : 53DH10



6 118000 060833

PER: 104/01/2026
01/10/2010

1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aigues liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie. • Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque). • Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir « Posologie » et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en à votre médecin si vous avez plus de questions. Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg. • Si vous avez une maladie du foie ou maladie gravis des reins. • Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment. • Si vous souffrez de déshydratation. • Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang). • Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens. • La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée. • En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré. • En cas d'hépatite virale aigüe, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang : Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

« Ne prenez pas d'autre médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage ».

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracetamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxacilline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie. • Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiépileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate). • Si de la rifampicine (un antibiotique). • En même temps de l'alcool.

RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool : La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ce médicament :

- si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatiques (nombre anormal de chromosomes) ; ceci a

ng). Dans certains cas le médecin peut prescrire une dose plus importante (quatre fois un comprimé pelliculé à 150 mg par jour). Chez les personnes âgées, ou en cas de certaines maladies associées (insuffisance hépatique ou rénale), la dose prescrite est souvent plus faible. La dose journalière est maintenue jusqu'à l'obtention du résultat thérapeutique. La prescription médicale peut prévoir pour la suite un intervalle plus long entre les prises. En cas de simple retard d'une prise prenez la dose prévue. En cas d'oubli complet d'une prise ne pas doubler la dose suivante.

6. Contre-indications

N'utilisez jamais MYDOFLEX 150 mg comprimés pelliculés dans les cas suivants :

Myasthénie grave (maladie rare entraînant une faiblesse musculaire).

Allergie antérieure au MYDOFLEX

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

7. Effets indésirables

Les récentes études cliniques ont montré que moins de 5% des patients traités avaient annoncé des effets indésirables. Les effets indésirables rapportés sont les suivants:

Système nerveux central:

Occasionnel: vertige, tremblement, paraesthesia

Peu fréquent: mal de tête

Système cardiovasculaire:

Occasionnel: palpitations, hypotension

Étendue gastro-intestinale:

Occasionnel: bouche sèche, dyspepsie, nausée, vomissements, diarrhée, douleur abdominale, flatulence

Peu fréquent: constipation, brûlures d'estomac

Peau:

Occasionnel: transpiration, urticaire, éruption

Troubles généraux:

Peu fréquent: asthenie, somnolence, douleur

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Faites attention avec MYDOFLEX 150 mg :

En prescrivant MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des risques d'allergies liés à ce produit (voir Effets indésirables). Si après la prise du médicament, vous ressentez des manifestations anormales (fourmillements dans les mains, les pieds, apparition de plaques ouges, enflure de la face ou des muqueuses, gêne respiratoire, malaise, signes pouvant faire penser à une allergie médicamenteuse),

il faut arrêter le traitement et avertir immédiatement le médecin.

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

GTIN: 06118001260850

LOT: 4146

MFG: 03 2023

EXP.: 03 2026

PPV: 94Dhs00



MYDOFLEX 150mg

Comprimés pelliculés

Tolpérison HCl

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 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.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

MYDOFLEX 150mg, boîte de 30 comprimés pelliculés

2. Composition du médicament :

Composition :

TOPLERISONE (DCI)..... 150mg

Excipients : Acide citrique anhydre, povidone, cellulose microcristalline PH102, eau purifiée, cellulose microcristalline PH112, dioxyde de silicium colloïdale, Crospovidone, stéarate de magnésium, alcool polyvinyle partiellement hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène de glycol, Ta...

3. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

MYDOFLEX est un myorelaxant

4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif chlorhydrate de tolpérison qui est un décontracturant musculaire. Il est utilisé, sur prescription médicale, dans le traitement de spasmes musculaires, lors d'affections douloureuse d'origine musculo-squelettique, notamment de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertonie de la musculature squelettique associée à une affection neurologique.

5. Posologie et mode d'administration :

Chez l'adulte la dose initiale est en général d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX (soit une dose de 150 mg) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450

ppv 122.80 ged



20mg et 40mg

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

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 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active Esméprazole (sous forme d'Esméprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Crospovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K-30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phtalate (HP-55S), Hypromellose phtalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Crospovidone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryl, Opadry 03B86651 marron, Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthylène, Eau purifiée.

Liste des excipients à effet notable : saccharose (sphères de sucre).

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER® contient une substance active appelée ésméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

· Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

· L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,

4 3 2 - 7 6 5 4 3 2 1

0 9 8 7 6 5 4 3 2 1

راسبيبر®

إزومبرازول المغذزيوم

20 ملغ و 40 ملغ

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

المرجو قراءة كامل هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء.
حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها من جديد في وقت لاحق.
من كان لديك أي استفسار أو انتببك أي شك، المرجو استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول على المزيد من المعلومات.
تم وصف هذا الدواء لك شخصياً، لذا لا تعطيه لأي شخص آخر حتى في حال تطابق الأعراض لأنّه قد يضر به.
في حال ازدادت شدة التأثيرات غير المرغوب فيها أو لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها تذكر في هذه النشرة، الرجاء إبلاغ طبيبك أو الصيدلي.

1. تركيبة الدواء

يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ أو 40 ملغ من المادة الفعالة إزومبرازول (على شكل إزومبرازول المغذزيوم).

المكونات الأخرى : الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل-الستيلوز (HPC-L)، كروسيوفيتون (PPXL-10)، بوفيدون (30-K)، ماكروگول 400، تالك منقى، هيروميلوز فتالات (HP-55S)، هيروميلوز فتالات (HP-50)، ثالثي اتيل فتالات، ماكروگول 6000، سيلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسيوفيتون (PPXL)، فومارات ستيريل الصوديوم، أوبادي بني 03B86651، ماكروگول 4000، كحول أيزوبروبيليك، الأسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى.

قائمة المواجهات ذات تأثيرات معروفة : السكاروز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية العلاجية

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

3. الإرشادات العلاجية

يستعمل راسبيبر® 20 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية :
البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكثر

· الارتجاع المعددي المرئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسبيه في الألم والالتهاب والقرحة،

· قرحة المعدة أو الإثنى عشر في حال الإصابة بـ *بكتيريا* *هيليكوباكتر بيلوري*. إذا