

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 canalaire, 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 canalaire.

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0029730

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8088 Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAHIAOUI JAMILA

Date de naissance :

Adresse : DEROUA

Tél. 0619341808 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUBOUHIA Siham
Médecin Généraliste
Dermatologue
RDC Quartier Layali-Berrachid
Tél: 05 22 03 07 77

Date de consultation : 06 Janv 2024

Nom et prénom du malade : SAHIAOUI Jamila

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : DEROUA

Le : 14/02/2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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



DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
GYNECOLOGIE, SUIVI DE GROSSESSE
ECHOGRAPHIE
ELECTROCARDIOGRAMME

دبلوم جامعي في مرض السكري، كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
أخصائية التغذية
أمراض النساء و تتبع الحمل
الفحص بالصدى
التخطيط الكهربائي للقلب

Ordonnance

Berrechid, le 09 Janv 2024

Nom.prénom: S. H. A. J. J. J.

95.40-

1. D. H. A. J. J.

56.30x2 2gel x 3/5

2. D. H. A. J. J.

2 prise / 25 j (x 2 fois)

1 prise deux 2 fois

208.00

OUBOUHIA Siham
Généraliste

RDC - Berrechid -
Tél: 05 22 33 64 01

Pharmacie ALAFAC
125 Rue Ilija Abou Mad.
BERRECHID
Tél: 05 22 33 64 01

RDV:

58 ، الطابق السفلي ، حي ليالي 2 (قرب مدرسة المذاهب) - برشيد

N°58-Rez de chaussée quartier Layali2 - Berrechid

FIXE | 05.22.03.07.72

E-mail | sihamoubouhia@gmail.com



DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
GYNECOLOGIE, SUIVI DE GROSSESSE
ECHOGRAPHIE
ELECTROCARDIOGRAMME

دبلوم جامعي في مرض السكري، كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
أخصائية التغذية
أمراض النساء و تتبع الحمل
الفحص بالصدى
التخطيط الكهربائي للقلب

Ordonnance

06 Janv 2024

Berrechid, le.....

Nom.prénom: SAHHAoui Jomila

40.40

1. Metformin

137,00 x 2



1x2/8

2. Insuline fort



314.40

1gel x 2/8 (14j)

1gel / 8 (x14j)

(x2boites).



Dr. OUBOUHIA Siham
Médecin Généraliste
Diabétologue
RDC Quartier Layali-Berrechid
Tél: 05 22 03 07 72

RDV:

58 ، الطابق السفلي ، حي ليالي 2 (قرب مدرسة المذاهب) - برشيد

N°58-Rez de chaussée quartier Layali2 - Berrechid

FIXE | 05.22.03.07.72

E-mail | sihamoubouhia@gmail.com

Grossesse et allaitement

Grossesse

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme enceinte ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

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

Allaitement

L'effet de ce médicament n'étant pas étudié chez la femme allaitante ou chez l'animal, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

Veillez demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a pas d'influence sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable contient du lactose

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

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 471,90 mg de fructose par sachet de poudre pour suspension buvable

En cas d'usage fréquent ou prolongé (à partir de 2 semaines), le fructose peut abîmer les dents.

Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

ULTRA-LEVURE 250 mg poudre pour suspension buvable contient 0,10 mg de sorbitol par sachet de poudre pour suspension buvable

A. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît après 2 jours, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Adulte : 2-4 gélules ou 2-4 sachets-doses par jour, en 2 prises.

Enfant : 2 gélules ou 2 sachets-doses par jour, en 2 prises

Gélules : avaler les gélules avec un peu d'eau.

Sachets-doses : diluer la poudre dans un verre d'eau

Durée de traitement

Adulte : prévention des récurrences ou rechute de diarrhée à *Clostridium difficile* : 4 semaines

Enfant : Traitement de la diarrhée en complément à la réhydratation orale : 1 semaine

N'arrêtez pas prématurément votre traitement car votre diarrhée pourrait revenir.

Si vous avez pris plus d'ULTRA-LEVURE gélules ou poudre pour suspension buvable et que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable, prenez contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison et de pharmacovigilance du Maroc.

Pendant ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable n'a jamais entraîné de surdosage.

Si vous oubliez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

Dans ce cas, vous pouvez prendre la dose oubliée à la prise suivante et continuer le traitement comme votre médecin vous l'a prescrit ou comme indiqué ci-dessus.

Néanmoins, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable

N'arrêtez d'un traitement par ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ne provoque pas d'effets indésirables.

B. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Infections et infestations (maladies induites par un parasite)

Très rares (< 1/10.000) : pénétration de levure dans le sang (fongémie) à *Saccharomyces boulardii*, mycose (maladie provoquée par un champignon) à *Saccharomyces boulardii*.

Fréquence indéterminée : Infection grave du sang (sepsis).

Effets du système immunitaire

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique (réaction allergique systémique sévère dans laquelle les vaisseaux se dilatent tellement que la tension artérielle devient trop faible et qu'il se produit un déficit du volume de sang circulant).

Effets vasculaires

Très rares (< 1/10.000) : choc anaphylactique.

Effets respiratoires, thoraciques et médiastinaux

Très rares (< 1/10.000) : dyspnée (respiration difficile).

Effets de la peau et du tissu sous-cutané

Très rares (< 1/10.000) : prurit (démangeaisons), exanthème (éruption cutanée), (Edème de Quincke (gonflement au niveau du larynx avec difficultés importantes à respirer). Dans ce cas appelez immédiatement un médecin.

Effets gastro-intestinaux

Très rares (< 1/10.000) : constipation, épigastralgies (douleurs de l'estomac), météorisme abdominal (épigastralgies et météorisme abdominal ont été observés lors d'études cliniques). Ces effets ne nécessitent pas l'arrêt du traitement.

Trou

Très

Si vo

effet

5. Co

Tenir

Poud

Gélul

Date

ment

6. In

Que

ULTR

La su

cellul

Les a

ULTR

• La

cel

• Les

son

Qu'e

ULTR

Flacc

Plaqu

Toute

ULTR

Boîte

Nom

BIOC

1 Av

6000

Frank

Nom

BIOC

Tech

CASA

Maro

Previ

Stabi

Déliv

Phar

La de

L'inf

En ra

des p

admi

De tr

chez

tradu

Dans

traite

Cepe

Com

mani

porté

porté



ULTRA-LEVURE® 250mg

Saccharomyces boulardii CNCM I-745

Gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre 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 qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

• ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué chez les personnes prédisposées à développer une infection d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une infection due à *Clostridium difficile*.

• ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation.

En cas de doute demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable si :

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des excipients mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéfectifs ou hospitalisés (en raison d'une infection).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250mg gélules ou poudre pour suspension buvable :

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'électrolytes.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide susceptible d'être porté à une température de plus de 38°C.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire attentivement la notice de ces médicaments.
- En cas de :

- Température supérieure à 38°C,
- Douleurs fortes au niveau du ventre,
- Présence de sang dans les selles,
- Vomissements associés à la diarrhée,
- Persistance de la diarrhée au-delà de trois jours.

• *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 pourrait donner des résultats.

• ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est contre-indiqué en cas de déficience immunitaire (par ex. infections par le VIH, transplantations, chimiothérapie, traitement de longue durée).

• Si vous êtes traité par radiothérapie, chimiothérapie, traitement de longue durée, veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus s'applique.

Utilisation d'autres médicaments

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.

La prise de médicaments contre les infections dues à des champignons annule l'effet d'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable.

utilisé ?
lyophilisé

Saccharomyces boulardii

la prise
diarrhée

chez les

sion

ment,

1308

BIOCDEX

MAROC

PPV 95,40 DH

04 2023

04 2026

ULTRA-LEVURE 250 mg,
30 gélules



6 118001 310166

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalférol (Vitamine D 3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez (un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveau nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (aléites ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsivants ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

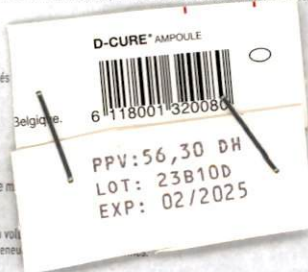
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du poids.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (somnifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du calcifédiol (la forme majeure circulante de la vitamine D).



Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalférol (Vitamine D 3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez (un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveau nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (aléites ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsivants ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

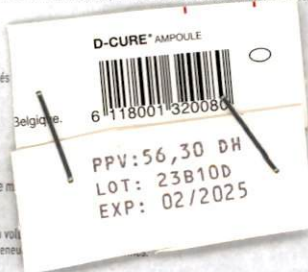
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du poids.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (somnifère), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du calcitriol (la forme majeure circulante de la vitamine D).



Bacilac

L. rhamnosus GG - Bb lactis

forte

Intelicaps®

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Qu'est ce que BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est un complément alimentaire qui contient deux types de bactéries, des Lactobacilles et des Bifidobactéries.
- Chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** contient 1 milliard de *Lactobacillus rhamnosus* GG et de *Bifidobacterium lactis* lyophilisées.
- Au sein de chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** les Lactobacilles et les Bifidobactéries sont protégés par une nouvelle technologie de microencapsulation qui leur garantit une meilleure survie. Ce nouveau procédé breveté améliore la qualité du produit.

Quelles sont les propriétés nutritionnelles de BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est utilisé dans le cas où la flore intestinale a besoin d'aide : ballonnements, flatulence, selles molles, etc.
- **Bacilac forte Intelicaps®** favorise une bonne digestion et stimule notre flore intestinale après une thérapie prolongée d'antibiotiques.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est sûr et aucun effet secondaire n'est connu à ce jour.
- Il n'existe pas de contre-indication à **Bacilac forte Intelicaps®**. Cependant les personnes souffrant d'une immunité doivent être suivies par leur médecin.
- Ne pas utiliser **Bacilac forte Intelicaps®** en cas d'hypersensibilité à un ou plusieurs de ses composants.

Comment prendre BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** peut être pris à partir de l'âge de 6 ans et les adultes.
- La dose recommandée est de 1 à 2 gélules par jour.
- Ne se substitue pas à une alimentation variée et équilibrée et à un mode de vie sain.

Comment conserver BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** peut être conservé à température ambiante, dans un endroit sec.
- La date d'expiration est mentionnée sur la face externe de l'emballage et fait référence au produit non ouvert et correctement conservé.

Quelle est la composition de BACILAC forte Intelicaps®?

- Les gélules de **Bacilac forte Intelicaps®** sont d'origine 100% végétale.
- Composants actifs : au moins 1 milliard de bactéries lyophilisées
 - *Lactobacillus rhamnosus* GG
 - *Bifidobacterium lactis*
- Excipients : Maltodextrine, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de magnésium, Dioxyde de silicium, Dioxyde de titane (E171).

Comment se procurer BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est disponible en pharmacie.
- N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Distribué par :

b

bottu, r.a.

32, Allée des Casuarinas - Ah Sebila - Casablanca

CERTIFICAT N° DA20181805430DMP/20UCA/...

A consommer de préférence avant :

Lot :

0 5 2 0 2 5
S G 2 3 0 0 3



5420044312627

PPC : 137 DH-00

Bacilac

L. rhamnosus GG - Bb lactis

forte

Intelicaps®

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Qu'est ce que BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est un complément alimentaire qui contient deux types de bactéries, des Lactobacilles et des Bifidobactéries.
- Chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** contient 1 milliard de *Lactobacillus rhamnosus* GG et de *Bifidobacterium lactis* lyophilisées.
- Au sein de chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** les Lactobacilles et les Bifidobactéries sont protégés par une nouvelle technologie de microencapsulation qui leur garantit une meilleure survie. Ce nouveau procédé breveté améliore la qualité du produit.

Quelles sont les propriétés nutritionnelles de BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est utilisé dans le cas où la flore intestinale a besoin d'aide : ballonnements, flatulence, selles molles, etc.
- **Bacilac forte Intelicaps®** favorise une bonne digestion et stimule notre flore intestinale après une thérapie prolongée d'antibiotiques.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est sûr et aucun effet secondaire n'est connu à ce jour.
- Il n'existe pas de contre-indication à **Bacilac forte Intelicaps®**. Cependant les personnes souffrant d'une immunité doivent être suivies par leur médecin.
- Ne pas utiliser **Bacilac forte Intelicaps®** en cas d'hypersensibilité à un ou plusieurs de ses composants.

Comment prendre BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** peut être pris à partir de l'âge de 6 ans et les adultes.
- La dose recommandée est de 1 à 2 gélules par jour.
- Ne se substitue pas à une alimentation variée et équilibrée et à un mode de vie sain.

Comment conserver BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** peut être conservé à température ambiante, dans un endroit sec.
- La date d'expiration est mentionnée sur la face externe de l'emballage et fait référence au produit non ouvert et correctement conservé.

Quelle est la composition de BACILAC forte Intelicaps®?

- Les gélules de **Bacilac forte Intelicaps®** sont d'origine 100% végétale.
- Composants actifs : au moins 1 milliard de bactéries lyophilisées
 - *Lactobacillus rhamnosus* GG
 - *Bifidobacterium lactis*
- Excipients : Maltodextrine, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de magnésium, Dioxyde de silicium, Dioxyde de titane (E171).

Comment se procurer BACILAC forte Intelicaps®?

- **Bacilac forte Intelicaps®** est disponible en pharmacie.
- N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Distribué par :

b

bottu, r.a.

32, Allée des Casuarinas - Ah Sebila - Casablanca

CERTIFICAT N° DA20181805430DMP/20UCA/...

A consommer de préférence avant :

Lot :

0 5 2 0 2 5
S G 2 3 0 0 3



5420044312627

PPC : 137 DH-00

- Signes évoquant un dysfonctionnement du foie. Les symptômes peuvent inclure un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, une coloration foncée des urines, une perte d'appétit, des nausées ou des vomissements (atteinte du foie considérée comme très rare c'est-à-dire pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000).

autres effets indésirables suivants ont été constatés avec une fréquence indéterminée (informations disponibles ne permettent pas d'évaluer la fréquence) :

• Réaction cutanée ;
• Éruption ;
• Angioedème ;
• Étourdissements ;
• Douleur de tête ;

• Augmentation des taux sanguins d'enzymes du foie (phosphatases alcalines) et de l'urée.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER

METEOSPASYL, capsule molle ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Forme pharmaceutique et contenu

Ce médicament se présente sous forme de capsule molle, oblongue, de couleur blanc opaque brillant, renfermant une suspension blanchâtre épaisse.

Boîte de 20 capsules.

- **Conditions de prescription et de délivrance**
Médicament non soumis à prescription médicale.
- **Tenir hors de la portée des enfants**
- **La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : Mars 2017.**

Distribué par :



41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca

Sous Licence



LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER

6, AVENUE DE L'EUROPE
BP 51 - 78401 CHATOU - CEDEX France

Autres

Conseils d'éducation sanitaire :

Ce médicament est destiné à traiter les symptômes des douleurs digestives avec ballonnements, ces troubles peuvent être dues à des modifications de l'alimentation ou à la prise de certains médicaments. N'hésitez pas à en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

Afin de limiter l'apparition des symptômes,

respectez les règles d'hygiène alimentaire suivantes :

- évitez les repas abondants
- évitez les aliments gras

Meteospasmyl®

Capsule molle - Boite de 20
Citrate d'alvérine et Siméticone

METEOSPASMYL, capsule molle avec des
aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.
Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

de véhicules et utilisation de machines
probable que METEOSPASYL ait un
votre aptitude à conduire des véhicules ou
les machines. Toutefois, METEOSPASYL
boquer des vertiges et cela peut avoir un
votre aptitude à conduire des véhicules et à
machines.

IENT PRENDRE METEOSPASYL.

le molle ?

EALADUTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Lot / (حصه)
VN9167

03-2023

03-2026

FAB / الإنتاج

EXP / ص. /

20 كبسولة لينة

ق الفم

ألفيرين 60 ملغ سمكتون 300 ملغ

METEOSPASYL® B 20 caps molles

Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
Ne laissez pas ce médicament à la portée des