

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.



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

Déclaration de Maladie

M23-005488

198423

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 100641 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : SMANI MOSTAPHA
 Date de naissance : 01-01-1958
 Adresse : N°124 ZONE 211 Cité Hassan
 Dakhel Haura
 Tél. : 067113772 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 03/02/2024
 Nom et prénom du malade : SMANI MOSTAPHA Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint(e) ☐ Autre ☒ Enfant
 Nature de la maladie :
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC
 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 : 03/02/2024

Adresses Mails utiles

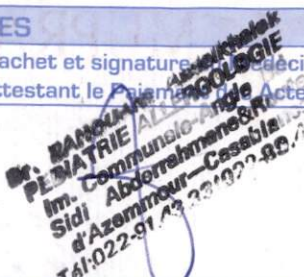
- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le devis
03.02.24	Nelutiselm	300	300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03.02.24	425,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

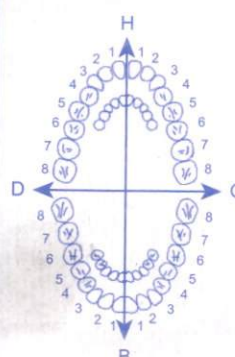
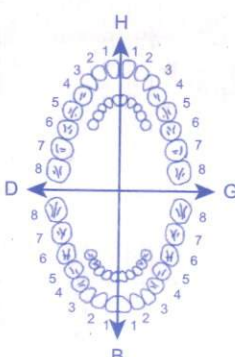
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET DE PEDIATRIE ET D'ALLERGOLOGIE

عيادة طب الأطفال والحساسية

Docteur Abdelkhalek ZAHOUANI
Spécialiste en Pédiatrie et Allergologie

Asthme - Allergies dermatologiques et Alimentaires

Lauréat du C.H.U. Averroès
Ancien Chef de Service

الدكتور عبد الخالق زهواني

إختصاصي في طب الأطفال والرضع

الضيق وأمراض الحساسية الجلدية والغذائية

خريج المركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد

رئيس المصلحة سابقا

03 FEB. 2024



Smehi Joseph



102.90

- Bronchoduel

2 boites x 4/5 x 5

2 boites x 3/5 x 10



40.00

- 2 redni 20mg le matin et le soir

3/5 x 5



79.00 x

- Apixal

20.90

- vit B12

61.00 x 3

- clartec 1/5 x 14

4/25.80

- ARV de 1mg/TC

ABDELKHALEK ZAHOUANI
PEDIATRIE ALLERGOLOGIE
Im. Communio-Angle Bd.
Sidi Abderrahmane & Route
d'Azzemmour - Casablanca
022-91 43 33 022-91 43 33



عمارة الجماعة زاوية شارع سيدي عبد الرحمان وطريق الزمور Immeuble Communal-angle Bd Sidi Abderrahmane & Route d'Azzemmour

1er Etage N° 6 - Casablanca - Tél.: 05 22 91 43 33 / 06 63 48 11 21 - الهاتف : 6 - الدار البيضاء

E-mail : abd.zahouani@gmail.com



6 118001 04 1060

BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénatérol/Bromure d'ipratropium anhydre)
Solution pour inhalation en flacon pressurisé
Flacon de 200 doses

BOTTU S.A.

PPV : 102 DH 90

312837-02

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans un délai d'un mois.
- Tenir hors de la portée des enfants.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research - Garbagnate Monastero (LC). - Italie.

Importé et distribué au Maroc par Medipro pharma.

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2

APIXOL® Enfant / 20211312617MAv2/CA/DMP/18

Apixol®

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et apporte un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en soutenant l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.



8 032578 477337

Lot: 230764
À consommer
avant le: 09/2026
PPC: 79,00 DH



بريديني* 20 كوبر

أقراص فوارة قابلة للسكر-علبة من فئة 20

(البريدنيولون)

3. ما هي طريقة استعمال بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر

الجرعة

هذا الدواء هو للباليين والباليين أكثر من 10 كجم.

يتم تحديد الجرعة التي سيتم استخدامها من قبل الطبيب ، اعتمادا على وزنك والمرض الذي يعالج ، هي خاصة بك.

تعتبر جرعة بريديني 20 مع مناسبة إذا كنت تقوم ببدء علاج أو إذا كنت بحاجة إلى معالجة قصيرة الأمد تتطلب جرعات متوسطة أو عالية.

إذا كان عليك أن تأخذ هذا العلاج لفترة طويلة وجرعات أقل من 20 ملغ في اليوم ، فهناك جرعات أكثر ملاءمة.

طريقة الإستخدام

يستخدم هذا الدواء عن طريق الفم.

يجب عليك تذويب الأقراص في كوب من الماء. اشرب محتويات الكوب بشكل مفضل أثناء الوجبات ، جرعة واحدة في الصباح.

مدة العلاج

يتم تحديد مدة من قبل الطبيب.

من المهم جدا متابعة العلاج بانتظام وعدم تعديله أو إيقافه بشكل مفاجئ دون استشارة طبيبك.

في حالة العلاج لفترات طويلة ، اتبع توصيات طبيبك لتقليل الجرع.

إذا استعملت بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر أكثر مما ينبغي استشر طبيبك فوراً.

إذا نسيت أخذ بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر

ليكون فعال ، يجب استخدام هذا الدواء بانتظام. ومع ذلك ، إذا نسيت تناول جرعة ، فاستمر في العلاج بشكل طبيعي.

إذا كان لديك أي أسئلة أخرى حول استخدام هذا الدواء ، اطلب من طبيبك أو الصيدلي للحصول على مزيد من المعلومات.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كمثل كافة الأدوية ، قد يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها ، رغم أنها لا تحدث مباشرة لدى جميع الأشخاص.

هذا الدواء ، ضروري لصحتك ، هو في الغالب جيد التحمل عند اتباع التوصيات وأبرزها نظام غذائي منخفض في الملح والسكر وارتفاع في البروتين (انظر التحذيرات واحتياطات الخاصة للاستخدام).

ومع ذلك ، قد ينتج عن ذلك ، اعتمادا على الجرعة ومدة العلاج ، آثار أكثر أو أقل إزعاج:

الآثار الجانبية الأكثر شيوعاً هي:

• تغير بعض نتائج تحاليلك (الملح والسكر والبوتاسيوم) التي قد تتطلب اتباع نظام غذائي أو علاج تكميلي.

• ظهور كدمات.

• ارتفاع ضغط الدم واحتباس السوائل والملح الذي يمكن أن يؤدي إلى قصور القلب.

• اضطرابات المزاج (الإثارة ، النشوة) ، اضطرابات النوم (الأرق).

• مجموعة من الاضطرابات تسمى متلازمة كوشينغ التي يمكن التعرف عليها عن طريق زيادة الوزن وتورم وأحمرار الوجه والنمو المفرط للشعر.

• هشاشة العظام (هشاشة العظام ، والكسور ، والضغط الفقري على وجه الخصوص).

• إصابات مؤلمة في عظام مفصل الورك (أوستيوليكروز).

تأثيرات أخرى أكثر ندرة تم ملاحظتها:

• عدم كفاية إنتاج الهرمونات عن طريق الغدة الموجودة فوق الكليتين (الغدة الكظرية).

• تأخر النمو عند الأطفال.

• اضطرابات الدورة الشهرية.

• الضعف العضلي ، حمق الأوتار خاصة إذا ارتبط بريدينيولون ببعض المضادات الحيوية (فلوروكينولون).

• اضطرابات الجهاز الهضمي: قرحة الجهاز الهضمي، نزيف وثقوب في الجهاز الهضمي.

• التهاب البنكرياس خاصة عند الأطفال.

• تجزئة الجلد وتأخير الشفاء ، حب الشباب.

• الارتباك في الزمان والمكان (الهلوسة).

يرجى الإطلاع باتبائه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحمل

معلومات هامة لك.

احتفظ بهذه النشرة ، فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى ، فاستشر طبيبك أو الصيدلي.

لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر ، حتى في حال وجود أعراض مشابهة. لأنك قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة ، أخبر الطبيب أو الصيدلي

ماذا تحتوي هذه النشرة ؟

1. ما هو بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر و ما هي حالات استعماله ؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر ؟

3. ما هي طريقة استعمال بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر ؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

5. كيف يتم تخزين بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر ؟

6. معلومات اضافية.

1. ما هو بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر و ما هي حالات استعماله ؟

الصف الدواء (البريدينيولون) ، استخدام منظم. الرمز التشريحي

العلاجي الكيميائي : H202A06 (H)- الهرمونات غير الجنسية.

هذا الدواء هو كورتيكوستيروئيد (ويسمى أيضا الستيرويد المضاد للالتهابات).

الإستعمالات العلاجية :

هذا الدواء مخصص للباليين والأطفال الذين يزيد وزنهم عن 10 كجم يستخدم هذا الدواء في بعض الأمراض ، حيث يتم استخدامه لمضاد

للتهاب

يعمل في علاج العديد من حالات التهاب أو الحساسية

عند جرعات عالية ، يقلل هذا الدواء من ردود الفعل المناعية وبالتالي يستخدم

أيضا لمنع أو علاج رفض زرع الأعضاء

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال بريديني 20 كوبر أقراص

فوارة قابلة للسكر ؟

لا تأخذ أبدا بريديني 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للسكر:

• إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المادة الفعالة (بريدينيولون) أو أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء ، المدرجة في الفقرة 6.

• إذا كان لديك عدوى.

• إذا كنت تعاني حاليًا من مرض فيروس (التهاب الكبد الفيروسي ، أو جدري

الماء) أو من مرض قد يظهر من جديد (القيح ، الزونا).

• إذا كنت تعاني من مشاكل عقلية ولا تعالج من أجلها.

• إذا كنت بحاجة للتلقيح بلقاح حي (على سبيل المثال ضد الحصبة ، جدري الماء ، الحمى الصفراء ...).

تحذيرات واحتياطات :

يجب أن يؤخذ هذا الدواء تحت إشراف طبي صارم.

لا ينبغي أن يستخدم هذا الدواء عند الأطفال أقل من 10 كجم ، وبالتالي الحدج

وحديثي الولادة ، ومع ذلك ، عند الحدج الذين يعانون بأدوية أخرى من نفس

الفئة ، يجب إجراء فحص بالموجات فوق الصوتية للقلب لمراقبة بنية ووظيفة

عضلة القلب.

قبل العلاج ، أخبر طبيبك:

• إذا كنت قد تلقيت لقاحاً مؤخراً ،

• إذا كنت قد أصبت أو تعاني من فرحة في الجهاز الهضمي ، أو مرض شديد في

الأمعاء ، أو كنت تعاني من مشكلة في الأمعاء ، مؤخراً ،

• إذا كنت مصاباً بالسكري (نسبة عالية جداً من السكر في الدم) أو ارتفاع ضغط

الدم

• إذا كنت مصاباً بعدوى (خاصة إذا كنت مصاباً بالسل) ،

• إذا لا تعمل لديك الكلى أو الكبد بشكل صحيح ،

• إذا كنت تعاني من مرض هشاشة العظام (مرض عظمي مع هشاشة العظام)

والوهن العضلي الشديد (مرض عضلي يعاني من تعب العضلات) ،

• إذا كنت تتناول أدوية أخرى (المعروف أيضا باسم التصلب الجهازى) ، واضطراب

في

من 15 ملغ

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20
(Prednisolone)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.
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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles).
Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.

- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).

- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.

- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.

- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.

- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée.

- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).

- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.

- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

(également

présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 25,2 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par unité. Cela équivaut à 1,26 % de l'apport alimentaire quotidien maximal demandé de sodium pour un adulte.

3. COMMENT PRENDRE ce médicament

Posologie

Ce médicament

La dose à

Le dosage

Le traitement

La durée de

Si vous de

des doses

appropriées

Mode d'ad

Ce médica

Vous deve

contenu d

matin.

Durée du

Elle est d

Il est très

le modifier,

En cas de

médecin pou

Si vous av

effervescent

Consultez im

Si vous oub

effervescent

Pour être

Cependant,

le traitemen

Si vous av

demandez p

pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

- Une apparition de bleus.

- Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

- Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).

- Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.

- Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).

- Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).

- Un retard de croissance chez l'enfant.

- Des troubles des règles.

- Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le prednisolone est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).

- Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.

- Une inflammation du pancréas survenant pendant le traitement.

- Une fragilisation de la peau

- Une fragilisation de la peau

- Une fragilisation de la peau

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

اتبع نصائح الطبيب أو الصيدلي

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, prévenir votre médecin en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de fortes doses et répétées de vitamine D, ou en cas d'association avec des fortes doses de calcium, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées, vomissements, constipation, émission d'une quantité excessive d'urine, soif intense, déshydratation, hypertension artérielle, calculs rénaux, calcifications des tissus (dépôts de calcium en particulier au niveau du rein et des vaisseaux), insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein), troubles du rythme cardiaque voire coma peuvent être les signes d'une dose excessive en vitamine D.

Les signes biologiques d'un surdosage en vitamine D sont une augmentation des taux de calcium et de phosphore dans le sang et les urines, une concentration basse en hormone parathyroïdienne et élevée en 25-hydroxyvitamine D.

En cas de surdosage, le traitement doit être arrêté. Limiter les apports en calcium (ex : laitages) et boire abondamment.

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE DOSE

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

محذوفاً من استخدام هذا الدواء في حالات الحساسية لأي من مكوناته، وبخاصة فيتامين د، وفي حالات فرط كالسيوم الدم (ارتفاع غير طبيعي لـ كالسيوم الدم)، وفي حالات فرط كالسيوم البول (ارتفاع غير طبيعي لـ كالسيوم البول)، وفي حالات حصوات الكلى (حصى الكلى).

لا ينصح باستخدام هذا الدواء إلا بوصف من الطبيب. يمكن أيضاً إعطاؤه عن طريق الفم. لا ينصح باستخدام هذا الدواء إلا بوصف من الطبيب. يمكن أيضاً إعطاؤه عن طريق الفم.

VITAMINE D3 B.O.N.®

200 000 UI/1 ml

Cholécalférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3) 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DECISION D'ENREGISTREMENT BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GROSSESSE - ALLAITEMENT

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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Dans tous les cas, :
Les posologies usuelles

En prévention :

Chez le nourrisson
1/2 ampoule (soit 100 000 UI)

Chez le nourrisson
en Vitamine D et ch
(soit 200 000 UI) tous les 3 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 3 mois.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6^{ème} ou 7^{ème} mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.



كلارتيك®

لوراتادين

التقديم :

أقراص : - علبة من 30 قرصا

- علبة من 15 قرصا

- علبة من 10 أقراص

شراب : - قارورة من 60 ملل

- قارورة من 120 ملل

التركيب :

أقراص :

لوراتادين 10 ملغ

سواغ كمية كافية ل قرص واحد

شراب :

لوراتادين 0,1 غ

سواغ كمية كافية ل 100 ملل

الخصائص :

لوراتادين مضاد للهستامين وخاص بالمستقبلين 1

دواعي الإستعمال :

- التهاب مخاطية الأنف الموسمي واللقاحي

- التهاب مخاطية الأنف الغير الموسمي

- بعض الأمراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشرى...)

نواهي الإستعمال :

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التأثيرات الغير المرغوب فيها :

- اجتفاف الفم، غياء، نعاس والصداغ حالات إستثنائية

الإحتياطات عند الإستعمال :

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم

إستعمالها أثناء :

الحمل .

الرضاعة .

لم يثبت لا عدم الضرر ولافعالية اللوراتادين عند الأطفال الذين لم يبلغ عمرهم سنتين.

المقادير وطريقة الإستعمال :

الأطفال من سنتين إلى 12 سنة :

ذوو الأوزان أكثر من 30 كلف : 10 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين

من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أويساوي 30 كلف : 5 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقة

صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحا أثناء الإفطار

نظرا لنقص المعطيات يتوخى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيدا عن الرطوبة.

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 60

Sirops

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI)
Excipients q.s.p.

Sirop :

Loratadine (DCI)
Excipients q.s.p.

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif, d'action rapide et prolongée, compatible avec la conduite automobile, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec**® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec**® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

كلارتيك®

لوراتادين

التقديم :

أقراص : - علبة من 30 قرصا

- علبة من 15 قرصا

- علبة من 10 أقراص

شراب : - قارورة من 60 ملل

- قارورة من 120 ملل

التركيب :

أقراص :

لوراتادين 10 ملغ

سواغ كمية كافية ل قرص واحد

شراب :

لوراتادين 0,1 غ

سواغ كمية كافية ل 100 ملل

الخصائص :

لوراتادين مضاد للهستامين وخاص بالمستقبلين H₁

دواعي الإستعمال :

- إلتهاب مخاطية الأنف الموسمي واللقاحي

- إلتهاب مخاطية الأنف الغير الموسمي

- بعض الامراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشرى...)

نواهي الإستعمال :

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التأثيرات الغير المرغوب فيها :

- اجتفاف الفم، عياء، نعاس والصداع حالات إستثنائية

الإحتياجات عند الإستعمال :

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم

إستعمالها أثناء :

الحمل .

الرضاعة .

لم يثبت لا عدم الضرر ولافعالية اللوراتادين عند الأطفال الذين لم يبلغ عمرهم سنتين.

المقادير وطريقة الإستعمال :

الأطفال من سنتين إلى 12 سنة :

ذوو الأوزان أكثر من 30 كلغ : 10 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين

من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أويساوي 30 كلغ : 5 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقة

صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحا أثناء الإفطار

نظرا للنقص المعطيات يتوخى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيدا عن الرطوبة.

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10

Sirops : - Boîte de 150 ml
- Boîte de 50 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine
Excipients

Sirop :

Loratadine
Excipients

Propriétés :

- Loratadine
d'action rapide
voie orale, doses
doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaires,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec®** une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec®** une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

كلارتيك[®]

لوراتادين

التقديم:

- أقراص :- علبة من 30 قرصا
- علبة من 15 قرصا
- علبة من 10 أقراص
- شراب :- قارورة من 60 ملل
- قارورة من 120 ملل

التركيب:

أقراص:

لوراتادين 10 ملغ
سواغ كمية كافية ل قرص واحد
شراب:

لوراتادين 0,1 غ
سواغ كمية كافية ل 100 ملل

الخصائص:

لوراتادين مضاد للهستامين وخاص بالمستقبلين ه 1

دواعي الإستعمال:

- إلتهاب مخاطية الانف الموسمي واللقاحي
 - إلتهاب مخاطية الانف الغير الموسمي
 - بعض الامراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشرى...)
- ### نواهي الإستعمال:

- فرط الحساسية للدواء
- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التأثيرات الغير المرغوب فيها:

- اجتفاف الفم، عياء، نعاس والصداع حالات إستثنائية

الإحتياطات عند الإستعمال:

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم إستعمالها أثناء:

الحمل .

الرضاعة .

لم يثبت لا عدم الضرر ولافعالية اللوراتادين عند الأطفال الذين لم يبلغ عمرهم سنتين.

المقادير وطريقة الإستعمال:

الأطفال من سنتين إلى 12 سنة :

ذوو الأوزان أكثر من 30 كلغ : 10 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أويساوي 30 كلغ : 5 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقة صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحا أثناء الإفطار

نظرا للنقص المعطيات يتوخى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد يجب حفظ هذا الدواء بعيدا عن الرطوبة.

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte

- Boîte
- Boîte

Sirops : - Boîte
- Boîte

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DC)
Excipients q.s

Sirop :

Loratadine (DC)
Excipients q.s

Propriétés :

- Loratadine est
d'action rapide

voie orale, dénué d'effets
doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).

- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.

- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec®** une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec®** une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

A19350 FXT 12