

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

- 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

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 : SMahi MOSTAPHA

Date de naissance : 01/01/1958

Adresse : N° 124 ZEEL 911 Cité Hassan Dakh EL Hora

Tél. : 067113772 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/02/2021 Nom et prénom du malade : SMahi MOSTAPHA Age :

Lien de parenté : Enfant 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.

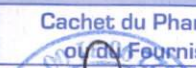
Fait à : casa Le : 03/02/2021

Signature de l'adhérent[e] :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature attestant le paiement des Honoraires
03/02/2024	Ch	Nécessité de la mise en place d'un mandat de dépouillement pour la vente de l'immobilier au nom de M. Sidi Abderrahmane d'Azemmour à Cassablanca.	300,- Dhs 150,- Dhs	Mr. BANAHIM PEMATRIE ALGERIA Im. Communauté Algérienne Sidi Abderrahmane d'Azemmour—Cassablanca Tél: 02-91 43 22 02 85. Acte N° 21

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 pharmacien N°123 SOCIETE DE PHARMACEUTIQUE INPI	03.02.24	425,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODDF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	<p>H</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td colspan="2">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">35533411</td> </tr> <tr> <td colspan="2">11433553</td> </tr> </table> <p>G</p> <p>B</p>	25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000		35533411		11433553		<p>CCEFFICIENT DES TRAVAUX</p>
25533412	21433552													
00000000	00000000													
D														
00000000														
35533411														
11433553														
<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>														
<p>MONTANTS DES SOINS</p>														
<p>DATE DU DEVIS</p>														
<p>DATE DE L'EXECUTION</p>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

VISA ET SACHET 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



03 FEV. 2024

الدكتور عبد الخالق زهوانى

اختصاصى فى طب الأطفال والرضع

الصيغة وأمراض الحساسية الجلدية والغذائية

خريج المركز الاستثنائي الجامعى ابن رشد

رئيس المصلحة سابقا

102.90 - Bronchial

2 bonf x 41J x 6J

2 bonf x 31J x 10J

S.V.

40.00 - 2 redni Zom leurt d

36J x 2J

S.V.

79.00 - Afrisol

1L Sule 31

2.90 - VIT D Bon 20

61.00 x 3 - clertec 14J x 14

ZAHOUANI Abdellahak
PEDIATRIE ALLERGOLOGIE
Im. Communal-angle Bd.
Sidi Abderrahmane & Route
d'Azemmour-Casablanca
022-2143-33/022-29.44.20

عنصر الجماعة زاوية شارع سيدى عبد الرحمن وطريق ازمور
mmeuble Communal-angle Bd Sidi Abderrahmane & Route d'Azemmour

الطابق الأول رقم 6 - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 91 43 33 / 06 63 48 11 21

E-mail : abd.zahouani@gmail.com



6 118001 041060

BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénوتérol/Bromure d'ipratropium anhydride)

Solution pour inhalation en flacon pressurisé

Flacon de 200 doses

PPV : 102 DH 90

BOTTU S.A.

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®



available

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 et d'oléorésine d'eucalyptus, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et à assurer un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant 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

Phar
RE

بريديني® 20 كوبير

أقراص فوارقة قابلة للذوبان - عبة من فنتا 20

(البريدنيزولون)

3. ما هي طريقة استعمال بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان
الجرعة

هذا الدواء هو للبالغين والاطفال أكثر من 10 كغم.

يتم تحديد الجرعة التي يتم استخدامها من قبل الطبيب ، اعتماداً على وزنك
ولمرض الذي يعالج. هي خاصة بذلك.

تعتبر جرعة بريديني 20 ملجماسبة إذا كنت تقوم بهذه العلاج أو إذا كنت بحاجة

إلى معالجة قصيرة الأجل تتطلب جرعات متوسطة أو عالية.

إذا كان عليك أن تأخذ هذا العلاج لفترة طويلة ويوجعات أقل من 20 ملجم في
اليوم ، هناك جرعات أكثر ملائمة.

طريقة الاستخدام

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 تحديده من قبل الطبيب.

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

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

إذا استعملت بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان أكثر مما ينبغي
استشر طبيبك فوراً.

إذا نسيتأخذ بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان

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

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

4. ما هي الآثار الجانبية المحدثة؟

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 متوازن في الملح والسكر وارتفاع في البروتين (النظر
في الديزنيزولون والاحتياطات الخاصة لل باستخدام).

وعم ذلك ، قد ينبع عن ذلك ، اعتماداً على الجرعة ومدة العلاج ، آثار أكثر أو
أقل إزعاج.

الآثار الجانبية الأكثر شيوعاً هي:

• تغير في ساق تناول تناولك (الملح والسكر والبوتاسيوم) التي قد تتطلب اتباع
نظام غذائي أو علاج تكميلي.

• هورمون كبد.

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

• اضطرابات المزاج (الإثارة، الشدة)، اضطرابات النوم (الارق).

• مجموعة من الاضطرابات تسمى متلازمة توشينغ التي يمكن التعرف عليها عن
طريق زيادة الوزن وتورم وألم حمار الوجه والنحو المفترض للشعر.

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

• إصابات مؤلنة في عظام مفصل الورك (أوستيوكروز).

تأثيرات أخرى أكثر ندرة تم ملاحظتها:

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

• تأثر النمو عند الأطفال.

• اضطرابات الدورة الشهرية.

• الضغط العصلي، ترقق الأوتار خاصة إذا ارتبط بريدينيزولون ببعض المضادات
الحيوية (فلوروكينولون).

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

• التهاب البنكرياس خاصة عند الأطفال.

• تجزع الجلد وتآكل الشفاه ، حب الشفاه.

• الإلتهاب في الرمان والمكان (الإلتهاب).

يرجى الإطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء لأنها تحمل
معلومات هامة لك.

احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

إذا كنت لديك أيّة أسلحة أخرى، فاستشر طبيبك أو الصيدلي.

لقد تم وصف هذه الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى

في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسببضرر له.

إذا أصبح أحد ثالثيات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب

فيه، فلم يذكر في هذه النشرة، اختر الطبيب أو الصيدلي

ما تحوّي هذه النشرة؟

1. ما هو بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان وما هي حالات استعماله؟

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام بريديني 20 كوبير أقراص
فوارقة قابلة للذوبان؟

3. ما هي طريقة استعمال بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحدثة؟

5. كيف يتم تحزن بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان؟

6. معلومات إضافية.

1. ما هو بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان وما هي حالات استعماله؟

الصنف الدوائي العلاجي: كليوكورتيوكوريد. - استخدام منتظم. الرمز التشريعي

العلجي الكيميائي: H2O2AB00. - H. الهرمونات غير الجنسية.

هذا الدواء هو كورتيوكورتيوكوريد (ويسمى أيضاً الميتوكورتيوكوريد المضاد للالتهابات).

الاستعمالات العلاجية:

هذا الدواء مخصص للأطفال والأطفال الذين يزيد وزنهم عن 10 كجم
يستخدم هذا الدواء في بعض الحالات، حيث يتم استخدامه لمكافحة المضاد
للالتهاب

يُعمل في علاج العديد من حالات الالتهاب أو الحساسية

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

أيضاً في علاج رفع الأعضاء.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام بريديني 20 كوبير أقراص
فوارقة قابلة للذوبان؟

لا تأذن أبداً بريديني 20 كوبير أقراص فوارقة قابلة للذوبان:

• إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المادة العالقة (بريدنيزولون) أو أي من

المكونات الأخرى لهذا الدواء ، المدرجة في الفقرة 6.

• إذا كان لديك عدو.

• إذا كنت تعاني حالياً من مرض فيروسي (التهاب الكبد الفيروسي ، أو جدرى

اللiver) أو من مرض قد يظهر من جديد (القياد ، زوفا).

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

• إذا كنت تعاني من اضطرابات للتلقح بالفاصح (على سبيل المثال ضد الحصبة ، جدرى 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 الخدج

وديثي الولادة ، ومع ذلك ، عند الخدج الذين يعالجون بأدوية أخرى من نفس

الفئة ، يجب إجراء فحص بالمواضيع فوق الصوتية للقلب مراقبة بنية ووظيفة

عضلة القلب.

قبل العلاج ، أختر طبيبك:

• إذا كنت قد تلقيت لقاً مؤخراً.

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

المعدة ، أو كنت تعانى من مشكلة في الأمعاء ، مؤخرًا.

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

الدم.

• إذا كنت مصاباً بعدو (عاصفة إذا كنت مصاباً بالسل) .

• إذا لا تعمل لديك الكلى أو الكبد بشكل صحيح.

• إذا كنت تعانى من مرض هشاشة العظام (مرض عظمي يعلق على تعب العضلات) ،

والوهن العضلي الشديد (مرض عظمي يعلق على تعب العضلات) ،

• إذا كنت المعروفة أيضاً باسم الصلب الجهازي ، واحداً من

15 ملء 1

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

(Prednisolone)

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

Gardez cette notice. Vous pourrez 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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOÏDES - USAGE

SYSTÉMIQUE - 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

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. COMME

effervescent

Posologie

Ce médicament

La dose à

votre poids

Le dosage

traitement

durée néce

Si vous de

des doses

approprié

Mode d'ac

Ce médica

Vous deve

contenu d

matin.

Durée du

Elle est d

Il est très im

le modifier.

En cas de tr

médecin pou

Si vous ave

effervescent se

Consultez immédiat

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé

effervescent sécable:

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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

• 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 fluorquinolones).

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

• Une inflammation du pancréas suivant un repas.

• Une fragilisation de la peau.

• Une décalcification des os.

• Une affection de la thyroïde.

• Une affection de la thyroï

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),
- lithiasse 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.

PRÉCAUTIONS 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 cliniques 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 oublié 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.

VITAMINE D3 B.O.N.[®]

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (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 D₃

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION 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 MÉDICAMENT ?

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 MÉDICAMENT ?

On ne connaît pas encore les effets de ce médicament sur les

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 MÉDICAMENT ?

POSÉOLOGIE

Dans tous les cas,

Les poséologies usuels sont :

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

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI)

en période hivernale.

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.

Traitemennt de la carence en vitamine D :

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

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT
DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.

ZENITH Pharma
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH



كلارتينك®

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 ملخ

قرص واحد سواغ كمية كافية ل

شراب : سواغ كمية كافية ل

لوراتادين 0,1 غ

100 ملل سواغ كمية كافية ل

الخاصيات :

لوراتادين مضاد للهيستامين وخاص بالمستقبلين هـ 1

دواعي الإستعمال :

- التهاب مخاطية الأنف الموسقي واللماحي

- التهاب مخاطية الأنف الغير الموسقي

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

نوادي الإستعمال :

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التاثيرات الغير المرغوب فيها :

- اجتلاف القم، عياء، تعب، الصداع حالات إستثنائية

الاحتياطات عند الإستعمال :

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويحسن 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 ملخ من كلارتينك® مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أويساوي 30 كلغ : 5 ملخ من كلارتينك® مرة في اليوم أي ملعقة صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحاً أثناء الإفطار

نظراً لنقص المعطيات يتوجى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن الرطوبة.

Clartec®
LOT 5652
PER 12/25
P.P.V. 61 DH 08

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte

- B

Sirops

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI)

Excipients q.s.p..

Sirop :

Loratadine (DCI)

Excipients q.s.p

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif de la récepteur H1, d'action rapide et prolongée, compatible avec la voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et psychotropes, par rapport aux autres antihistaminiques, par rapport 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 aigus 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

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
قرص واحد سواغ كمية كافية ل شراب :

لوراتادين 0,1 غ
100 ملل سواغ كمية كافية ل

الخصائص : لوراتادين مضاد للهيستامين وخاص بالمستقبلين هـ 1
دواعي الإستعمال :

- إلتهاب مخاطية الأنف الموسمي واللماحي

- إلتهاب مخاطية الأنف الغير الموسمي

- بعض الامراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشري...) نواهي الإستعمال :

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التأثيرات الغير المرغوب فيها :

- اجتلاف 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 ولا فعالية 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 أو يساوي 30 كلغ : 5 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقة صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحاً أثناء الإفطار

نظراً لنقص المعطيات يتوصى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن الرطوبة.

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30

- Boîte de 15

- Boîte de 10

Sirops : - Boîte de 60 ml

- Boîte de 30 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine

Excipients

Sirop :

Loratadine

Excipient

Propriétés :

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

LOT : 2849
PER : 09-25
P.P.V : 61 DH 00

Indications :

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

سواع كمية كافية ل قرص واحد

شراب:

لوراتادين 0,1 غ

سواع كمية كافية ل 100 ملل

الخاصيات:

لوراتادين مضاد للهيستامين وخاص بالمستقبلين هـ 1

دواعي الإستعمال:

- إلتهاب مخاطية الانف الموسمي واللماحي

- إلتهاب مخاطية الانف الغير الموسمي

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

نواهي الإستعمال:

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التاثيرات الغير المرغوب فيها:

- اجتفاف الفم، عياء، نعاس والصداع حالات إستثنائية

الاحتياطات عند الإستعمال:

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم

إستعمالها أثناء:

. الحمل

. الرضاعة

لم يثبت لا عدم الضرر ولا فعالية 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 أو يساوي 30 كلغ: 5 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقة صغيرة من الشراب.

للبالغين:

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحاً أثناء الإفطار

نظراً لنقص المعطيات يتوصى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيداً عن الرطوبة.

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte

- Boîte

- Boîte

Sirops : - Boîte

- Boîte

Composition :

Comprimé :

Loratadine (D)

Excipients q.s

Sirop :

Loratadine (D)

Excipients q.s

Propriétés :

- Loratadine est un antihistaminique sélectif agissant sur les récepteurs H1 de la rhinite saisonnière et l'urticaire. Il possède une action anti-inflammatoire et antiallergique. Il agit par voie orale, dénué d'effets secondaires et à 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 aigües 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