

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

- | | |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> 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.

Nº M21- 064852

Optique **198787** Autres

Maladie Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **00626** Société : **RAM**
 Actif Pensionné(e) Autre : **Retraité**
 Nom & Prénom : **Taddihi Sidi Redouane**
 Date de naissance : **27/08/1944**
 Adresse : **Al Latifi - Al Latifi - RABAT**
Redouane Taddihi TCHI@gmail.com
 Tél. : **0661 280226** Total des frais engagés : **254,00** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Pr. JAWAD TABILI
Professeur de l'enseignement supérieur
Anesthésie - réanimation
RUCH
CHU Ibn Sina - RABAT

Cachet du médecin :

Date de consultation : **08/01/2014**

Nom et prénom du malade : **Taddihi Sidi Redouane**

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : **Branchite aigre**

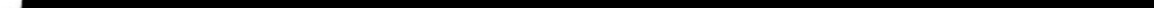
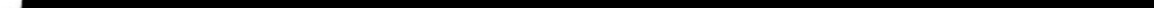
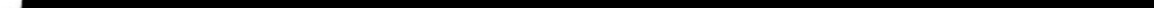
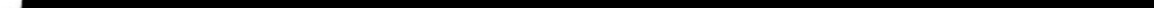
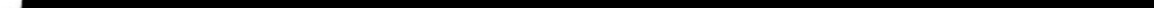
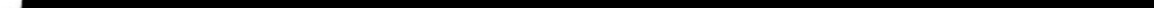
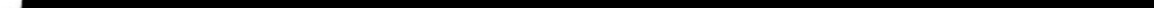
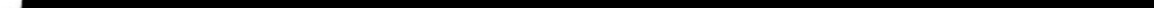
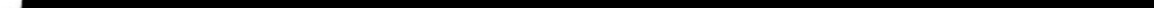
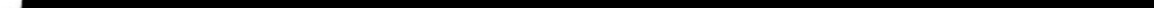
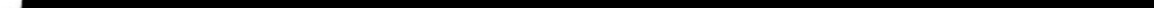
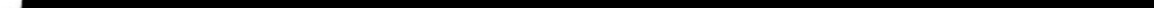
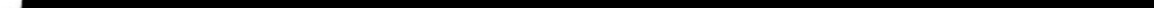
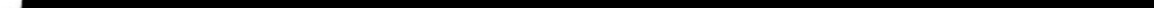
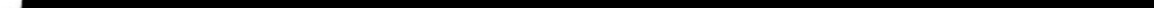
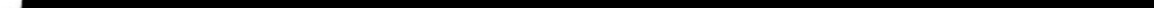
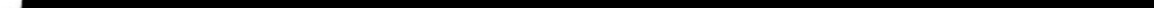
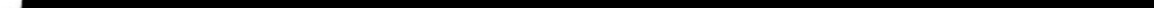
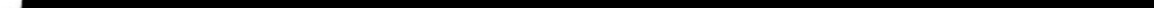
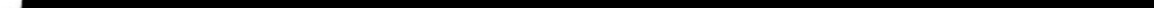
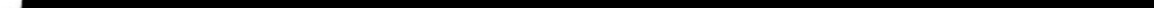
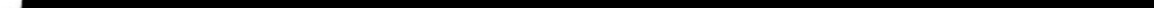
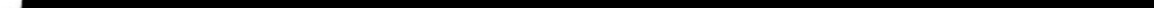
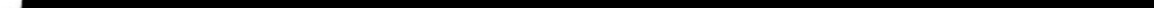
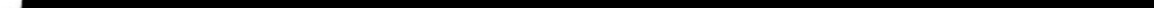
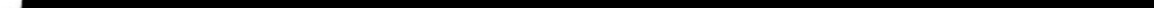
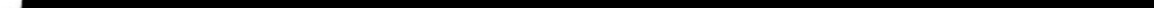
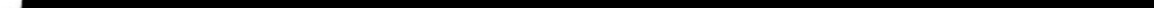
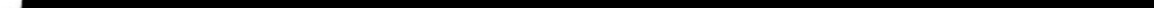
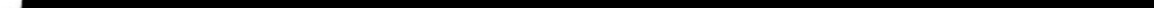
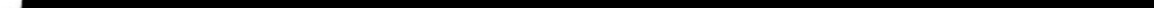
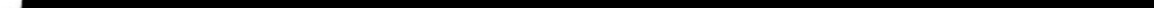
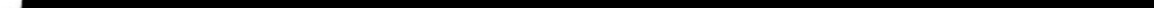
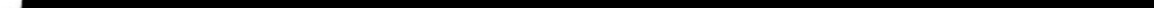
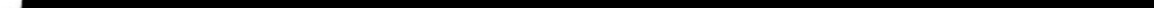
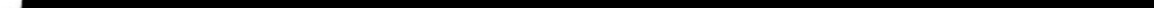
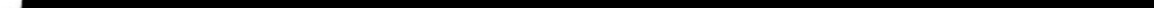
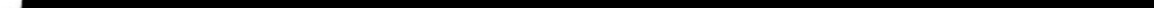
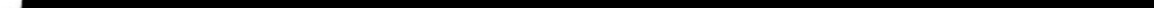
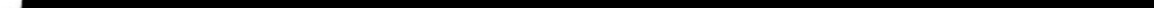
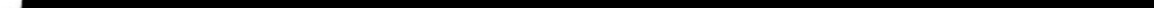
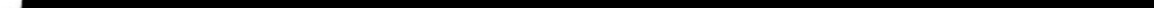
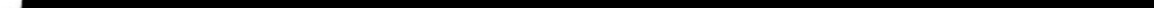
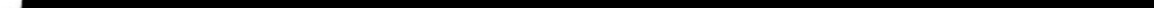
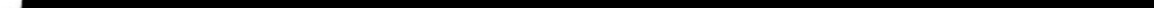
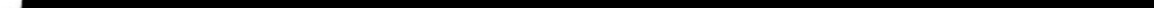
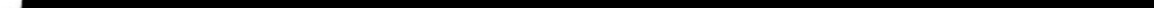
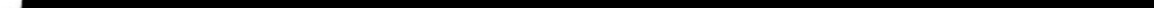
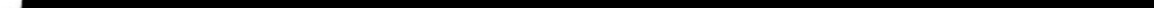
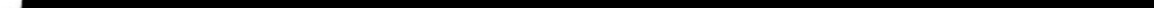
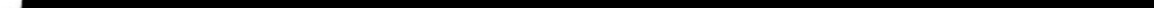
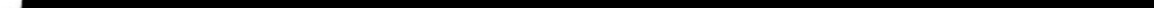
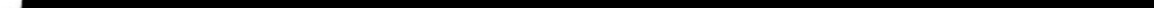
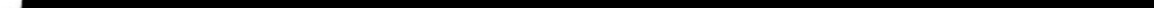
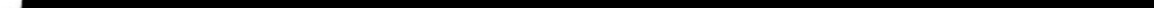
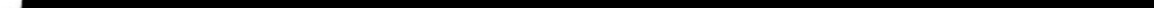
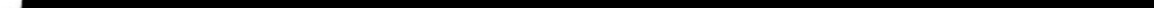
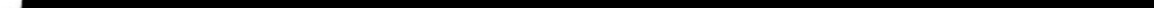
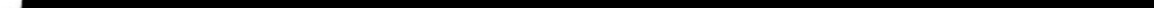
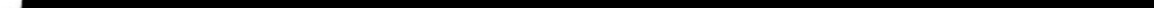
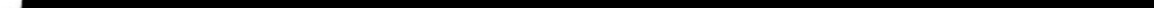
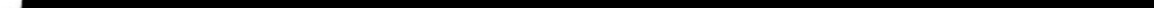
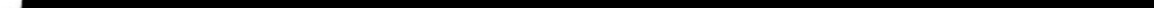
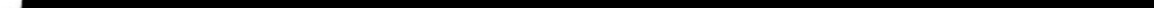
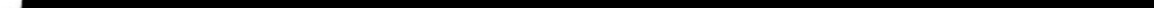
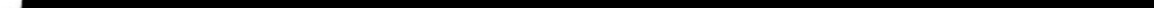
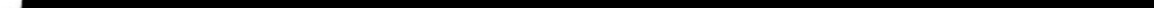
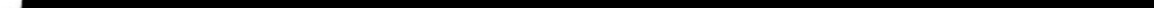
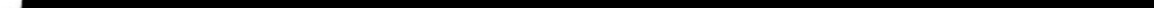
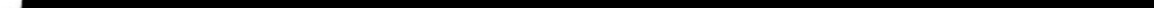
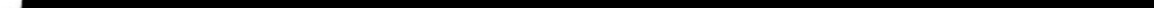
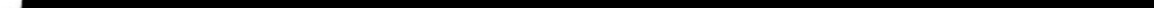
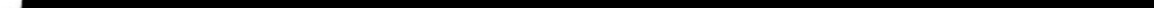
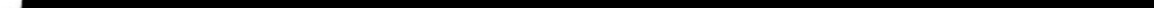
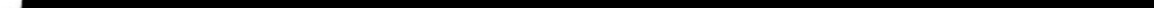
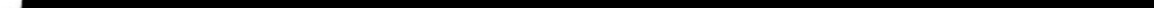
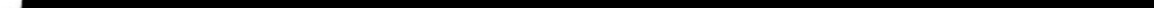
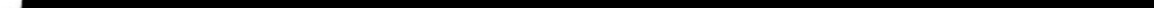
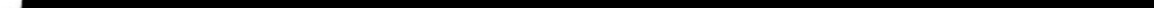
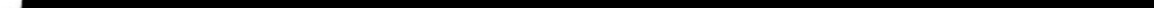
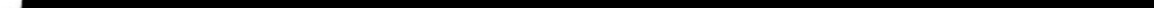
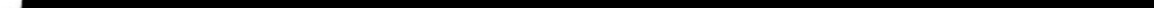
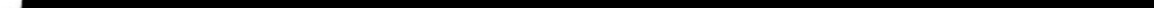
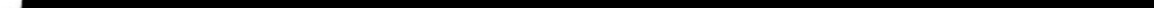
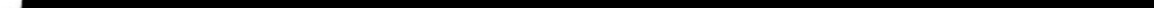
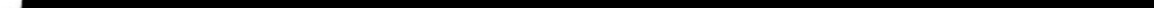
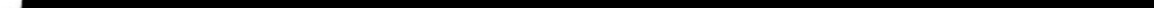
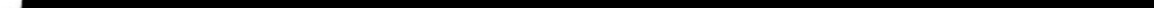
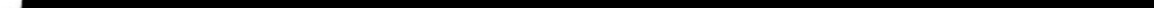
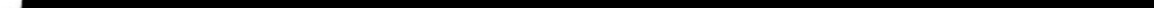
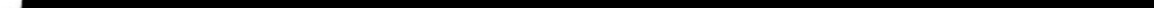
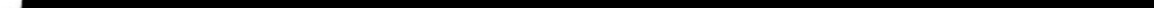
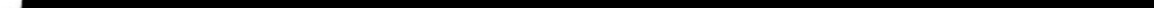
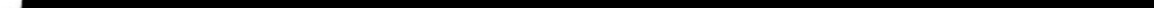
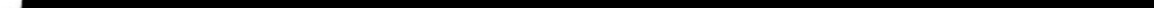
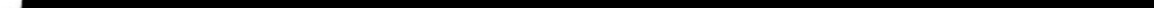
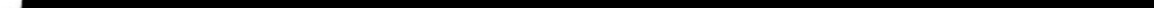
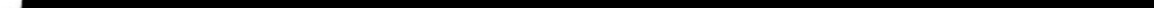
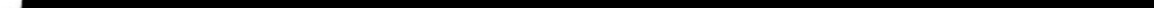
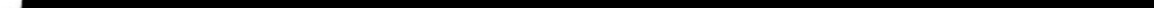
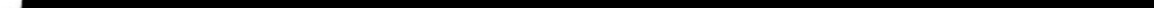
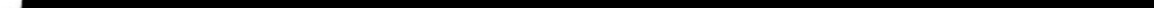
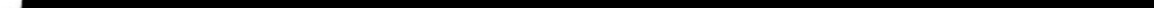
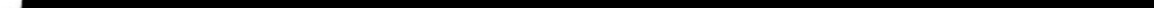
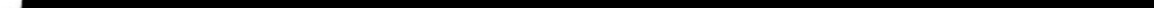
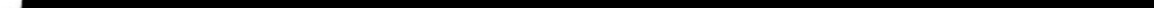
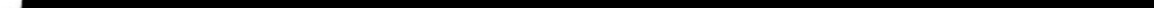
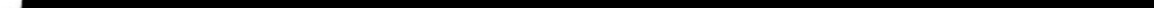
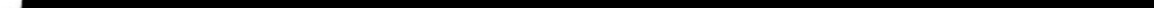
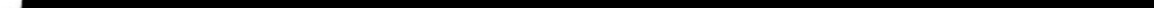
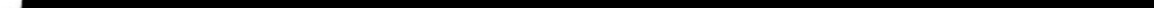
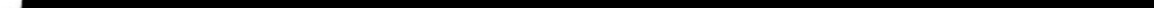
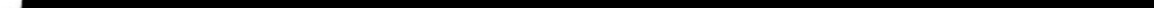
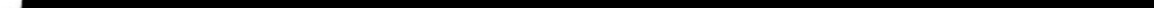
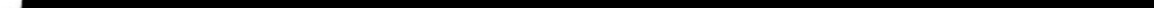
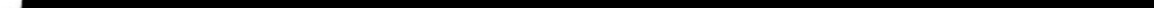
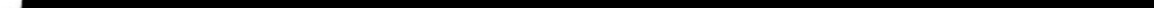
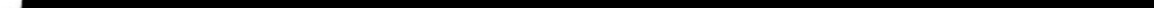
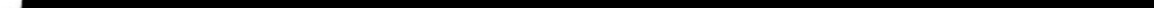
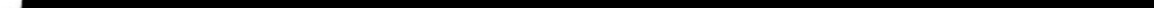
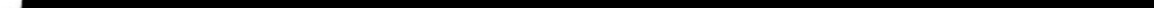
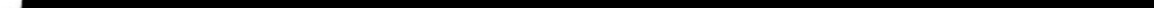
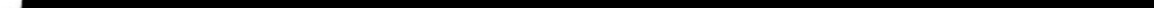
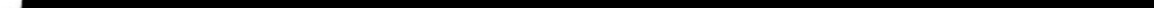
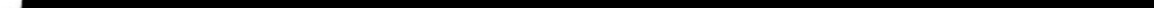
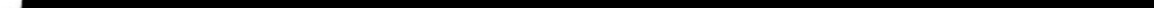
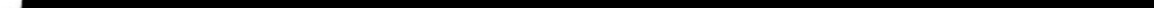
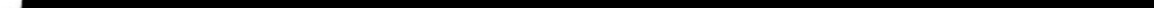
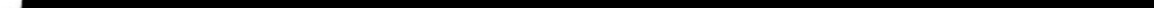
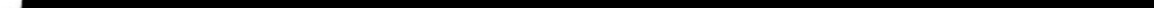
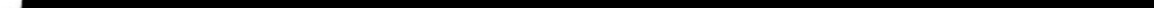
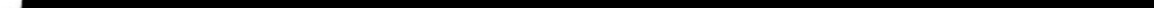
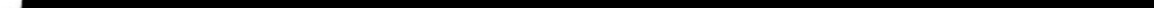
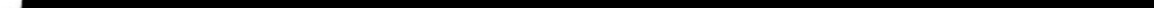
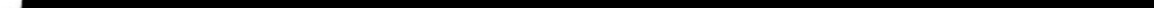
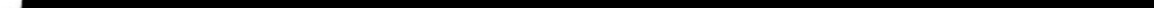
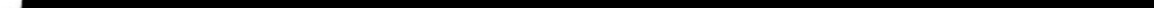
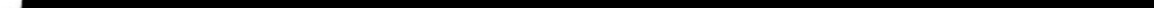
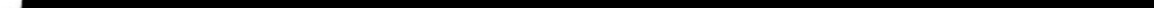
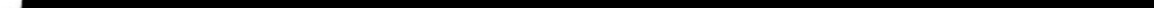
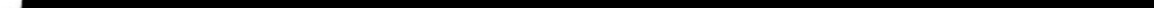
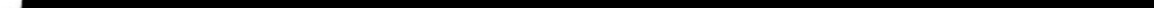
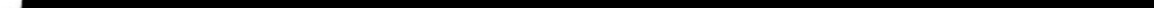
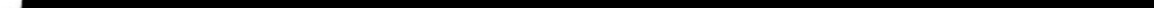
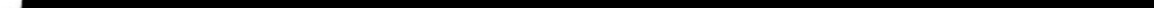
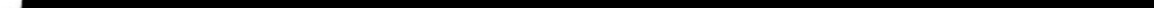
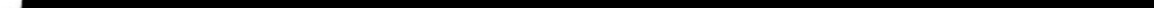
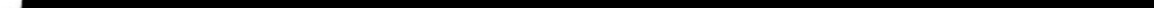
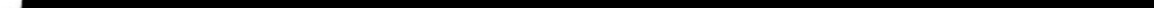
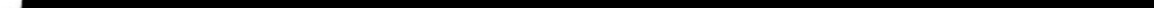
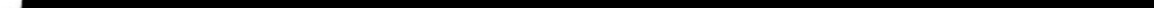
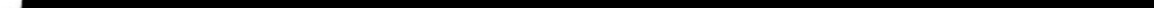
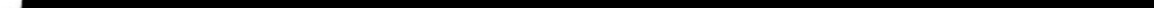
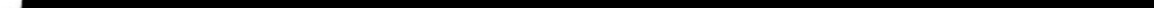
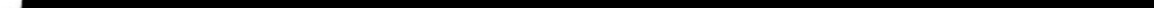
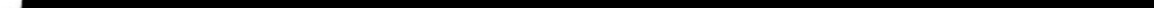
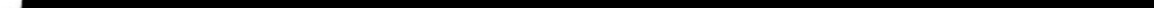
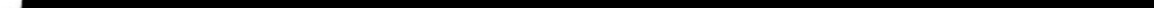
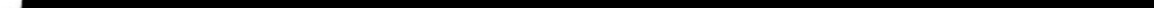
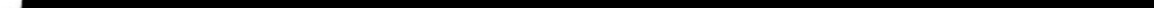
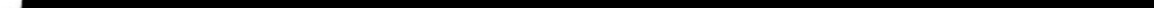
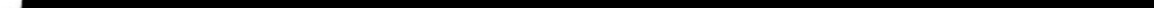
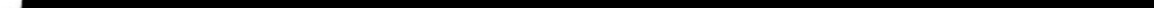
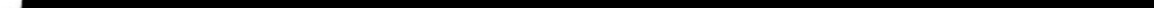
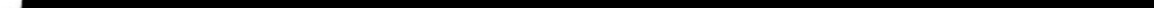
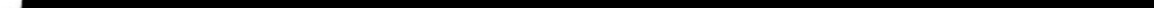
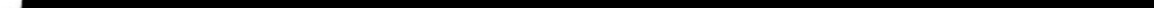
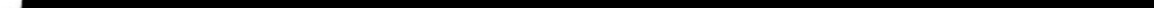
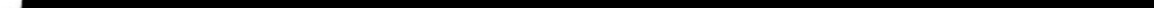
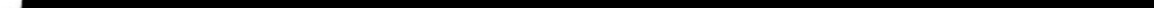
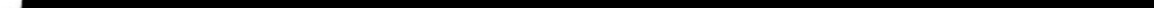
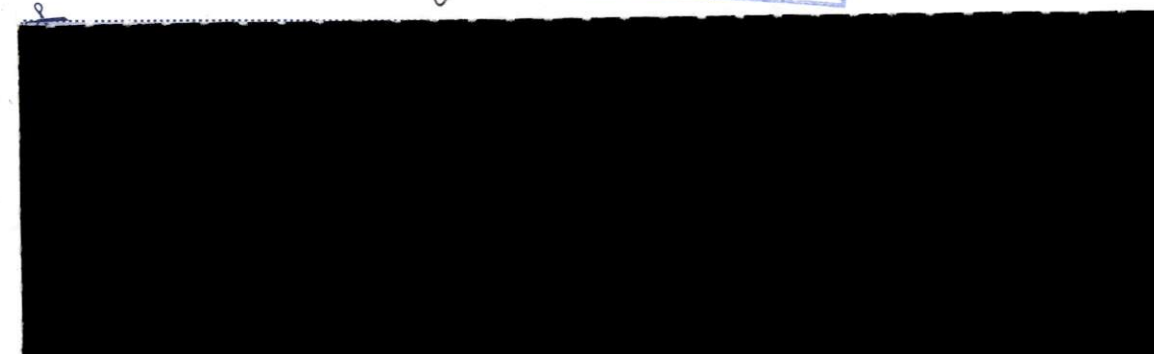
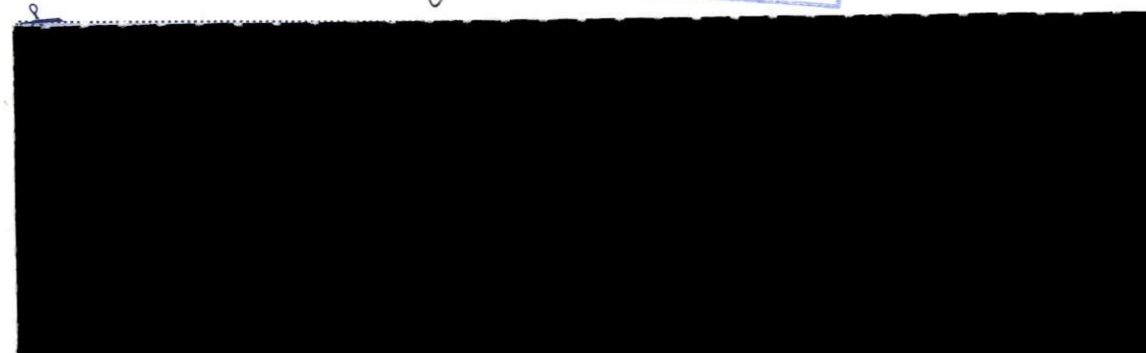
En cas d'accident préciser les causés et circonstances :

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 : **08/01/2014** Le : **08/01/2014**

Signature de l'adhérent(e) : **Yousra**



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
8/01/84	Chirurgie	G		<i>Professeur de l'Institut des Actes Anesthésie - Réanimation CHU Ibn Sina RABAT</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Kebibat SÉDRATI Med Pharmaciens rue Slaoui, Kebibat - Rabat Tél: 0537 69 05 07 INPE: 102036316	08/01/84	204.00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

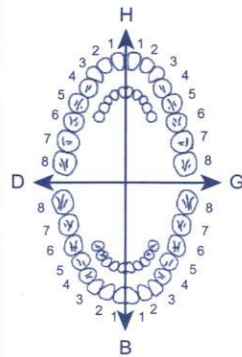
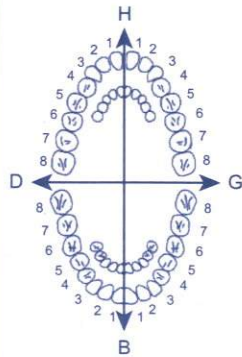
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX	
					
ODF PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				MONTANTS DES SOINS
	H	25533412	21433552		
		00000000	00000000		
	D	00000000	00000000		
		35533411	11433553		
	B				
(Création, remont, adjonction)	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS
					
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				DATE DE L'EXECUTION



Etablissement :

Pr. Jawad TADILI
Professeur de l'enseignement supérieur
Anesthésie - Réanimation
RUCH
CHU Ibn Sina - RABAT

Rabat, le : 08/01/2024

60.00 x 2

M TADILI Sidi Redouane

① Azithromycin 800 mg CP 1/5 6 days
x 2

16.00 x 2

28.03 ② Dobutamine low inf CP 3/3

③ Pethidine triple shot 3c/s
22.70

22.70  Rinsing at 10%
10%

① Vitamine C was a HIT

T = £54.00

~~Pharmacie de Kebibat~~
SEDRATI Med Pharmacie
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tel: 0537 69 05 07
INPE: 102036316

PR. IAWAB TABILI
Professeur de l'enseignement supérieur
Anesthésie - réanimation
RUCH
CHU Ibn Sina - RABAT

Azith

ARMES ET PRÉSENTATION

Comprimés 500 mg - Boîte de 30
Gélules 250 mg - Boîte de 12
Poudre pour suspension buvable et 30 ml.

COMPOSITION :

AZ® Comprimés 500 mg :

Azithromycine (sous forme dihydrochlorée)

Excipient QSP

Excipients à effet notoire : Lactose

AZ® Gélules 250 mg :

Azithromycine (sous forme dihydrate)

Excipient QSP

Excipients à effet notoire : Lactose.

AZ® Poudre pour suspension buvable :

Azithromycine (sous forme dihydrate) 200 mg

Excipient QSP 5 ml

Excipients à effet notoire : Saccharose - Parahydroxybenzoate de méthyle.

PROPRIÉTÉS :

Antibactérien à usage systémique (anti-infectieux).

Antibiotique de la famille des macrolides, classe des azalides.

Code ATC : J01FA10.

INDICATIONS :

Traitements des infections dues aux germes définis comme sensibles :

AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Exacerbations des bronchites chroniques.

- Infections stomatologiques.

AZ® Poudre pour suspension buvable :

- Angines à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé, chez l'enfant à partir de 3 ans.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route pour les comprimés et les gélules.

- Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide ou à l'un des composants de AZ®.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.

- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

POSÉOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :

- Angines, infections stomatologiques : 500 mg par jour pendant 3 jours.

- Surinfections des bronchites aiguës, exacerbations des bronchites chroniques : 500 mg le premier jour puis 250 mg les 4 jours suivants. La durée du traitement sera de 5 jours.*

*Pas de modification de posologie chez le sujet âgé.

Enfant : AZ® Poudre pour suspension buvable :

- 20 mg/kg/jour, en une prise unique journalière, sans dépasser la posologie adulte (500 mg/jour), pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

- Les comprimés et gélules peuvent être pris pendant ou en dehors des repas en une prise unique journalière.

Le traitement se déroule sur 3 jours consécutifs avec une seule prise par jour.

- La suspension buvable peut être administrée pendant ou en dehors des repas.

Administrer uniquement après reconstitution de la suspension :

Préparation de la suspension : remplir le doseur avec de l'eau minérale jusqu'au trait de jauge (9ml/suspension 15 ml et 18 ml/suspension 30 ml). Ajouter l'eau à la poudre présente dans le flacon préalablement secoué. Bien mélanger jusqu'à obtention d'une suspension homogène.

MISES EN GARDE/PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Il n'est pas utile d'ajuster la posologie chez les patients atteints d'une insuffisance rénale légère.

- Prudence chez les patients présentant une clairance de la créatinine inférieure à 40 ml/min.

- Aucun ajustement de la posologie n'est recommandé chez les patients avec une insuffisance hépatique moyenne à modérée.

- La prescription d'azithromycine n'est pas recommandée chez les patients avec une insuffisance hépatique importante ni chez les patients atteints de cholestase sévère.

AZ® 500 mg

Azithromycine
Boîte de 3 comprimés

PP.V. : 60.00 DH

6 118000 190097

Azith

ARMES ET PRÉSENTATION

Comprimés 500 mg - Boîte de 30
Gélules 250 mg - Boîte de 12
Poudre pour suspension buvable et 30 ml.

COMPOSITION :

AZ® Comprimés 500 mg :

Azithromycine (sous forme dihydrochlorée)

Excipient QSP

Excipients à effet notoire : Lactose

AZ® Gélules 250 mg :

Azithromycine (sous forme dihydrate)

Excipient QSP

Excipients à effet notoire : Lactose.

AZ® Poudre pour suspension buvable :

Azithromycine (sous forme dihydrate) 200 mg

Excipient QSP 5 ml

Excipients à effet notoire : Saccharose - Parahydroxybenzoate de méthyle.

PROPRIÉTÉS :

Antibactérien à usage systémique (anti-infectieux).

Antibiotique de la famille des macrolides, classe des azalides.

Code ATC : J01FA10.

INDICATIONS :

Traitements des infections dues aux germes définis comme sensibles :

AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :

- Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.

- Surinfections des bronchites aiguës.

- Exacerbations des bronchites chroniques.

- Infections stomatologiques.

AZ® Poudre pour suspension buvable :

- Angines à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé, chez l'enfant à partir de 3 ans.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route pour les comprimés et les gélules.

- Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide ou à l'un des composants de AZ®.

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.

- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

POSÉOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :

- Angines, infections stomatologiques : 500 mg par jour pendant 3 jours.

- Surinfections des bronchites aiguës, exacerbations des bronchites chroniques : 500 mg le premier jour puis 250 mg les 4 jours suivants. La durée du traitement sera de 5 jours.*

*Pas de modification de posologie chez le sujet âgé.

Enfant : AZ® Poudre pour suspension buvable :

- 20 mg/kg/jour, en une prise unique journalière, sans dépasser la posologie adulte (500 mg/jour), pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

- Les comprimés et gélules peuvent être pris pendant ou en dehors des repas en une prise unique journalière.

Le traitement se déroule sur 3 jours consécutifs avec une seule prise par jour.

- La suspension buvable peut être administrée pendant ou en dehors des repas.

Administrer uniquement après reconstitution de la suspension :

Préparation de la suspension : remplir le doseur avec de l'eau minérale jusqu'au trait de jauge (9ml/suspension 15 ml et 18 ml/suspension 30 ml). Ajouter l'eau à la poudre présente dans le flacon préalablement secoué. Bien mélanger jusqu'à obtention d'une suspension homogène.

MISES EN GARDE/PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Il n'est pas utile d'ajuster la posologie chez les patients atteints d'une insuffisance rénale légère.

- Prudence chez les patients présentant une clairance de la créatinine inférieure à 40 ml/min.

- Aucun ajustement de la posologie n'est recommandé chez les patients avec une insuffisance hépatique moyenne à modérée.

- La prescription d'azithromycine n'est pas recommandée chez les patients avec une insuffisance hépatique importante ni chez les patients atteints de cholestase sévère.

AZ® 500 mg

Azithromycine
Boîte de 3 comprimés

PP.V. : 60.00 DH

6 118000 190097

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé
La substance active est : paracétamol (1111,11 mg), pour un comprimé.
Les autres composants sont : croscarmellose saine, maïs préglatinisé, acide stéarique (cire végétale).

PPV: 14DH00
PER: 09/26
LOT: M2937

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol et est destiné à soulager des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, rhumatismes et douleurs articulaires douloureuses. Il peut également être prescrit pour les douleurs de l'arthrose.



Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé
La substance active est : paracétamol (1111,11 mg), pour un comprimé.
Les autres composants sont : croscarmellose saine, maïs préglatinisé, acide stéarique (cire végétale).

PPV: 14DH00
PER: 09/26
LOT: M2937

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol et est destiné à soulager des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, rhumatismes et douleurs articulaires douloureuses. Il peut également être prescrit pour les douleurs de l'arthrose.



Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PULMOFLUIDE® SIMPLE, solution buvable
(Eucalyptol, Terpine, Benzoate de sodium, Guiafénésine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'info.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne donnez jamais
identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un
à votre médecin ou à votre pharmacien.

• en cas d'expectoration grasse ou purulente,

• si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant l'expectoration ; la prise simultanée d'un médicament destiné à calmer la toux est donc illogique.

Ne pas prendre de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.
Cette spécialité contient des dérivés terpéniques qui peuvent entraîner à doses excessives des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant. Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées.

Ce médicament contient un agent colorant azoté : jaune orangé S (E121) et peut provoquer des réactions allergiques.
Précautions d'emploi :

Ce médicament contient 2 mmol (ou 48 mg) de sodium par dose. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient 3,6 g de saccharose par dose. Ceci doit être pris en compte chez les patients diabétiques.

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants :

Sans objet.

8. Interactions

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

• IN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment avec les médicaments (disulfiramme, certains antibiotiques, certains antifongiques) entraînant une réaction antabuse avec l'alcool (chaleur, rougeur, vomissement, palpitations, accès de système nerveux central (antidépresseurs, antihistaminiques, anxiolytiques, neuroleptiques, morphiniques, certains sénsseurs), les médicaments destinés au traitement du diabète (chloropropamide, glibenclamide, glipizide, insuline, metformine, certains hypoglycémiants); IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN

A VOTRE PHARMACIEN.

Utilisation en cas de grossesse et d'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.

Il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant la grossesse. Cependant, aucun effet indésirable n'a été rapporté au cours de la grossesse.

Par prudence, évitez l'administration de ce médicament pendant l'allaitement. En cas d'allaitement, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

L'altération de la vigilance liée à la présence d'alcool peut rendre dangereuse la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Arrêtez le traitement et consultez rapidement votre médecin.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Sans objet.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

- Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament non soumis à prescription médicale.

- Précaution particulières de conservation

Sans objet.

Après la première ouverture du flacon : 15 jours

- Tenir hors de la portée des enfants

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

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 07/2018

CECI EST UN MEDICAMENT.
UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.
Il vous concerne, vous et votre santé.
Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut pas utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quelles sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas,

ne le reprenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAIT LES MEDICAMENTS : suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Fabriqué par :



41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca

774.045.11.20

مختبرات الصيدلة فارما 5
الحلو قبلي صيدلي مسؤول
يسمعين

PHARMAS
LOT : 1206
UT.AV : 06-25
PPV : 22DH70

Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10
 VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)
 VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents : Boîte de 10

Veuillez 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 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 ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devrez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
 ACIDE ASORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIEE - code ATC: A11GA01.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépeinte à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents).
- Si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein).
- Si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux.
- Si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie).
- Si vous avez moins de 15 ans.

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

فيتا س 1000® أعراض فانرة 10

comprimés effervescents et VITA C 1000®

après 1 mois de traitement ou si elles
 éventuelles, prenez l'avis de votre médecin

lant, il est souhaitable de ne pas prendre
 minéraux et minéraux issus d'autres sources,
 enrichis et les compléments alimentaires

ion du fer par votre organisme. En cas
 se caractérisant par une surcharge, en
 l'utilisation de ce médicament doit faire

avec prudence en cas de déficit en
 (maladie héréditaire des globules
 lumine C (supérieure à 1 gramme par jour)
 une anémie hémolytique (destruction des

101014F56764E131018

résultats de certaines analyses biologiques,
 au glucose sanguin et urinaire, avertissez votre

m...

• VITA C 1000® comprimés effervescents

Ce médicament contient 307 mg de sodium par comprimé effervescents. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucre/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescents dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orange 5 E 110) et peut provoquer des réactions allergiques.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

Ce médicament contient 377,3 mg de sodium par comprimé effervescents. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartam par comprimé effervescents. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orange 5 E 110) et peut provoquer des réactions allergiques.

• Enfants « et adolescents »

Sans objet.

• Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

• Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - Fertilité

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

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de la vitamine C chez les nouveau-nés/nourrissons. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pendant l'allaitement.