

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

M22- 0027760

100058

Optique

Autres

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3170 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : RARHIB EL HAAKI

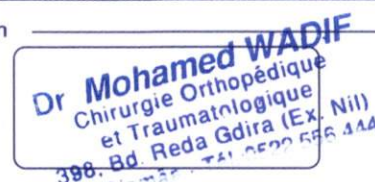
Date de naissance : 01/01/1937

Adresse : SIDI OTHMANE Bloc 14. N° 1 CHSA

Tél. : 06.19.60.46.15 Total des frais engagés : 787,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



I.C.E. 001681267000045

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : M. YASSINE NAÏMI Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Gonarthrose, HTA

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 10 FEV. 2024

Signature de l'adhérent(e) :

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 de données à caractère personnel.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
6 FEV. 2024	rx	1	300,00	 Dr Mohamed WADIF Chirurgie Orthopédique et Traumatologique Bd Reda Gdira (EX- 12a - Tel: 0522 551

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>BILLET PHARMACIE IBNOU ZAYDOUN CASABLANCA RECEIVED 2002</i>	<i>16 02 24</i>	<i>487.00</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

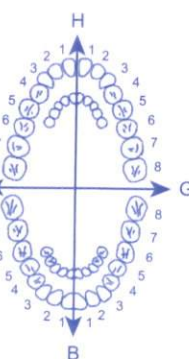
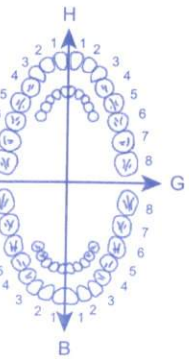
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

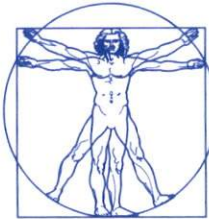
Important

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		
		H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 B 35533411 11433553 G		Coefficient des travaux <input type="text"/>
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Montants des soins <input type="text"/>
				Date du devis <input type="text"/>
				Date de l'exécution <input type="text"/>
CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				

الدكتور محمد وضييف

اختصاصي في جراحة العظام والمفاصل
خريج كلية الطب بستراسبورغ (فرنسا)



- دبلوم الطب الرياضي

- دبلوم جراحة اليد والعضو الأعلى
- دبلوم الجراحة المجهزة

- دبلوم تشخيص و جراحة المفاصل بالمنظار الداخلي

جراح اخصاصي سابق بالمستشفيات الجامعية بستراسبورغ

جراح اخصاصي سابق بالمستشفيات العسكرية بالمغرب

عيادة بالموعد

Docteur Mohamed WADIF

Chirurgie Orthopédique et traumatologique

Diplômé de la faculté de Médecine
de Strasbourg (France)

- Diplôme d'Université de traumatologie du Sport
- Diplôme d'Université de Chirurgie de la main
- Diplôme d'Université de Microchirurgie
- Diplôme d'Université d'Arthroscopie

Ancien Chirurgien des Hôpitaux Universitaires de Strasbourg

Ancien Chirurgien des Hôpitaux Militaires du Maroc

Cabinet sur Rendez-vous

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA
Bloc 22 N° 45 Av. de Nil Sidi Othmane
Casablanca - Tél.: 05 22 37 19 63
RC : 496633 - IF : 50113439
ICE : 00273788000067

ICE : 001681267000045

16 FEV. 2024

الدار البيضاء في

M¹ YASSINE NAIMA

R. lev reb.
R. tracolant

28300 1

4940 B 21

13.20 31

42.60 n

51 P

187.00

Chondromal f nos 12122
x 3mm

Amep 19 l'nti x 3mm

cetamyl 18 1p 2dr

Mobic 7.5 ncp 1

nplax

Dr. Mohamed WADIF
Chirurgie Orthopédique
et Traumatologique
108 Bd. Reda Gdira (Ex. Nil)
Casablanca - Tél.: 0522 556 444

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA
Bloc 22 N° 45 Av. de Nil Sidi Othmane
Casablanca - Tél.: 05 22 37 19 63
RC : 496633 - IF : 50113439
ICE : 00273788000067

شارع رضا كديرة (شارع النيل سابق) قرية الجماعة ، عمالة ابن مسيك ، سباتة - الدار البيضاء الهاتف : 05 22 55 64 44 التل : 06 28 05 30 10

398, Bd Reda Gdira (Ex. Bd.Nil), 1^{er} Etage Ben M'sik- Sbetta - Casablanca Tél.: 05 22 55 64 44 Gsm : 06 28 05 30 10

might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amiodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding, you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines:

AMEP® may affect dizziness or tiredness or make you feel drowsy. If you feel drowsy, do not drive or use machines.

3. How to take

Always take this medicine as recommended by your doctor.

10 mg of AME

This medicine

medicine at 1

grapefruit juice

Use by child

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5mg a day. The tablets of AMEP® 2.5mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablet than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, light-headed, faint or weak. If blood pressure drops too severely, shock may occur. Your skin may become cold and clammy and you may lose consciousness. Seek immediate medical attention if you have taken too many AMEP® tablets.

Excess fluid may accumulate in your lungs (pulmonary oedema) causing breath shortness which may develop up to 24-48 hours after intake.

If you forget to take AMEP® tablet:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablet:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, breath shortness or difficulty in breathing

- Swelling of eyelids, face or lips

- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing

- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.

- Heart attack, abnormal heart beat.

- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week, you should contact your doctor.

Very common side effects: may affect more than 1 in 10 people

- Oedema (fluid retention)

The following common side effects have been reported. If any of these cause you problems or if they last for more than one week, you should contact your doctor.

Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness (especially at the beginning of treatment)

- Palpitations (awareness of your heart beat), flushing

- Abdominal pain, nausea

- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion

- Tiredness, weakness

- Visual disturbances, double vision

- Muscle cramps

- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness

93:40

blets cause nausea,
vomiting and contact your

old you. Check with
your doctor. The dose
can be increased to

is best to take this
take AMEP® with

- Trembling, taste abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discolouration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1 000 people

- Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10 000 people

- Decrease in the number of white blood cells, decrease in blood platelets which may lead to abnormal bruising or frequent bleeding.
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness

- Swelling gums, bleeding gums

- Abdominal bloating (gastritis)

- Abnormal liver function, liver inflammation (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests

- Increased muscle tension

- Inflammation of blood vessels, often with skin rash

- Light sensitivity

- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Frequencies not known; cannot be estimated from the available data:

- Tremors, stiff posture, mask-like facial expression, slow shuffling movements, unbalanced gait.

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of medicine.

5. How to store Amiodipine AMEP® Tablets?

No special storage conditions.

Keep out of the reach and sight of children.

Do not use this medicine after the expiry date stated on the carton box. The expiry date refers to the last day of that month.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

6. Further information:

What AMEP® Tablet contains?

- The active substance is:

AMEP® 5 mg, tablet:

Amlodipine besylate 6.95 mg

Equivalent to Amlodipine 5.00 mg

AMEP® 10 mg, tablet:

Amlodipine besylate 13.90 mg

Equivalent to Amlodipine 10.00 mg

For one tablet

The other ingredients are:

Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, colloidal anhydrous silica, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

Name and address of Marketing Authorisation Holder in Morocco



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca - Morocco

This leaflet was last revised in: January 2023

Prescription and dispensing conditions:

Table A (list I).

Under prescription.

might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amiodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding, you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines:

AMEP® may affect dizziness or tiredness or make you feel drowsy. If you feel drowsy, do not drive or use machines.

3. How to take

Always take this medicine as recommended by your doctor.

10 mg of AME

This medicine

medicine at 1

grapefruit juice

Use by child

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5mg a day. The tablets of AMEP® 2.5mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablet than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, light-headed, faint or weak. If blood pressure drops too severely, shock may occur. Your skin may become cold and clammy and you may lose consciousness. Seek immediate medical attention if you have taken too many AMEP® tablets.

Excess fluid may accumulate in your lungs (pulmonary oedema) causing breath shortness which may develop up to 24-48 hours after intake.

If you forget to take AMEP® tablet:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablet:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, breath shortness or difficulty in breathing

- Swelling of eyelids, face or lips

- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing

- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.

- Heart attack, abnormal heart beat.

- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week, you should contact your doctor.

Very common side effects: may affect more than 1 in 10 people

- Oedema (fluid retention)

The following common side effects have been reported. If any of these cause you problems or if they last for more than one week, you should contact your doctor.

Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness (especially at the beginning of treatment)

- Palpitations (awareness of your heart beat), flushing

- Abdominal pain, nausea

- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion

- Tiredness, weakness

- Visual disturbances, double vision

- Muscle cramps

- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness

93:40

blets cause nausea,
vomiting and contact your

old you. Check with
your doctor. The dose
can be increased to

is best to take this
take AMEP® with

- Trembling, taste abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discolouration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1 000 people

- Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10 000 people

- Decrease in the number of white blood cells, decrease in blood platelets which may lead to abnormal bruising or frequent bleeding.
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness

- Swelling gums, bleeding gums

- Abdominal bloating (gastritis)

- Abnormal liver function, liver inflammation (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests

- Increased muscle tension

- Inflammation of blood vessels, often with skin rash

- Light sensitivity

- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Frequencies not known; cannot be estimated from the available data:

- Tremors, stiff posture, mask-like facial expression, slow shuffling movements, unbalanced gait.

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of medicine.

5. How to store Amiodipine AMEP® Tablets?

No special storage conditions.

Keep out of the reach and sight of children.

Do not use this medicine after the expiry date stated on the carton box. The expiry date refers to the last day of that month.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

6. Further information:

What AMEP® Tablet contains?

- The active substance is:

AMEP® 5 mg, tablet:

Amlodipine besylate 6.95 mg

Equivalent to Amlodipine 5.00 mg

AMEP® 10 mg, tablet:

Amlodipine besylate 13.90 mg

Equivalent to Amlodipine 10.00 mg

For one tablet

The other ingredients are:

Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, colloidal anhydrous silica, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

Name and address of Marketing Authorisation Holder in Morocco



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca - Morocco

This leaflet was last revised in: January 2023

Prescription and dispensing conditions:

Table A (list I).

Under prescription.

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Notice

Mobic® 7,5 mg

Meloxicam

comprimé

Mobic® 15 mg

Meloxicam

comprimé sécable

Composition

La substance active est :

meloxicam

Les autres composants sont : citrate de sodium, lactose m_r, microcristalline, povidone, silicium crospovidone, stéarate de magnésium. Pour 1 comprimé.

QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg et 15 mg comprimé sécable ?

EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polyphénols nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (œdème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,



Boehringer
Ingelheim

PPV: 42DH60

PER: 08/26

LOT: M2021



du rein,
ou d'intervention

T. ARRETER LE
OU UN
E en cas :

présence de sang
a des selles).
sont rapportés
inflammatoires non

allergie à ce
crise d'asthme,
usage et du cou,
décollement de la peau (cf. effets indésirables
éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient
un anti-inflammatoire non stéroïdien :
le meloxicam.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse - Allaitement

Grossesse

Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Toutefois, EN AUCUN CAS, CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS A PARTIR DU 3^e TRIMESTRE DE LA GROSSESSE, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.

CETAMYL® 1g

Paracétamol

Comprimés sécables boîte de 10

Veuillez lire attentivement cette notice avant de médicament car elle contient des informations importantes.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant les informations fournies dans cette notice ou 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 si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

-Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

Que contient cette notice :

- Qu'est ce que CETAMYL® 1 g et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CETAMYL® 1 g
- Comment prendre CETAMYL® 1 g
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver CETAMYL® 1 g ?
- Informations supplémentaires

1. Qu'est ce que CETAMYL® 1 g et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL® 1 g à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL® 1 g n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé chez les ulcéreux.

CETAMYL® 1 g est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles et les douleurs d'arthrose.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CETAMYL® 1 g, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais CETAMYL® 1 g, comprimé dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des constituants,
- Maladie grave du foie.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CETAMYL® 1 g, 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 spéciales

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.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse et allaitement

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

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notable :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du

glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

3. Comment prendre CETAMYL® 1 g

Posologie, Mode et/ou voies(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement



ge, ce médicament est réservé à l'adulte et à

g. est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à

5 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être

eures minimum.

as nécessaire de dépasser la dose de 3000 mg

r, soit 3 comprimés par jour.

douleurs plus intenses, et sur avis de votre

eut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour.

meu, ch...), soit 4 comprimés par jour.

Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.

• NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4000 mg de PARACÉTAMOL PAR JOUR, (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule)

• Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3 comprimés par jour.

« La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier »

» Vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

Symptômes et Instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CETAMYL® 1 g, comprimé que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CETAMYL® 1 g comprimé :

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

Risque de syndrome de sevrage : Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- Rarement, réactions allergiques.

- Exceptionnellement thrombopénie.

En cas d'effets indésirables même non renseignés sur cette notice, arrêtez immédiatement le traitement et en informez votre médecin ou pharmacien.

5. Comment conserver CETAMYL® 1 g ?

Pas de précautions particulières de conservation.

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût « ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus ces mesures contribueront à protéger l'environnement.)

6. Informations supplémentaires

Que contient CETAMYL® 1 g

Paracétamol 1000 mg

Excipients qsp : 1 cp

Excipient à effet notable : Lactose

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM MAROC : Laboratoires pharmaceutiques GALENICA, N° 13, G 5 - Z.I. Ouled Saleh - Bouskoura -20180 - Casablanca - maroc

Nom et adresse du fabricant (quand celui-ci n'est pas titulaire de l'AMM) : Néant

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Août 2016

Conditions de prescription et de délivrance : Libre

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Casablanca - Maroc

Chondrosulf® 400 mg

Gélule

IBSA

Chondroïtine sulfate sodique (ACS4 - ACS6)

ZENITH Pharma
AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



B 111800 127 12 14

PPV : 283,00 DH

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 ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CHONDROSULF® 400 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
3. Comment prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1

QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES MÉDICAMENTS DES DÉSORDRES MUSCULO-SQUELETTIQUES.

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. Il est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de

de l'arthrose du

ante, retardée

l'effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Ne prenez jamais CHONDROSULF® 400 mg, gélule :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants de ce produit,
- enfant de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule. Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement.

Ce médicament contient 36,5 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par gélule. Cela équivaut à 1,8% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Autres médicaments et CHONDROSULF® 400 mg, gélule

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

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

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

3

COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule

Posologie

Réservez à l'adulte (plus de 15 ans).

3 gélules à 400 mg, soit 1200 mg par jour.