

## 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

- |                                    |                     |
|------------------------------------|---------------------|
| 0 Réclamation                      | contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | adhésion@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.



## Déclaration de Maladie

N° W19-482624

13657

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 1727	Société :		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : BouBrahim Assiyya			
Date de naissance : 02.02.1951			
Adresse : Bouskoura Goffity Ant 2 Im 45			
Tél. : 0670657005	Total des frais engagés : Dhs		

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin : Dr. SEBTI Fayçal 2, Rue Ahmed El Mejati Maârif Casablanca			
Date de consultation : 21.12.2019			
Nom et prénom du malade : HME BEN BRAHIM ASSIYYA Age :			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Membre de la famille	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant	
Nature de la maladie : <input checked="" type="checkbox"/> Maladie AS <input checked="" type="checkbox"/> tachéite <input checked="" type="checkbox"/> et lombalgie			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : <input checked="" type="checkbox"/> ACCUEIL			
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 : Signature de l'adhérent(e) : 

Le : / /

### 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
21.12.2019	LERUAT	150 DH	150 DH	INP 091126367 Dr. SEBTI Faycal 2, Rue Ahmed El Majjati Maârit Casablanca 0522252022 051361998

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fodroisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie du Comptoir Dr. Vali 63, Rue Amine Ben Mohand Casablanca - Tel: 05 22 36 00 00	21/12/19	477.50 DDA

INP: 093203150

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

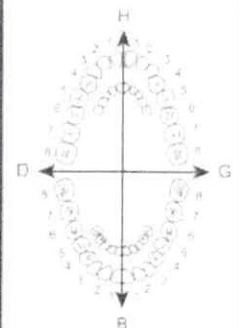
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

### AUXILIAIRES MEDICAUX

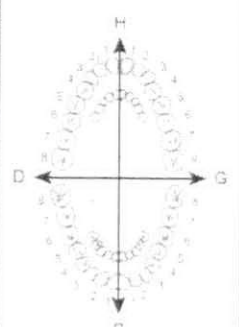
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



### O.D.F PROTHESES DENTAIRES



### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

05833410	01432550
00000000	00000000
00000000	00000000
00000000	00000000
00000000	00000000

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel Therapeutique, nécessaire à la prothèse

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

## Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux  
Médecin Attaché au Service  
de Gastro - Enterologie  
(Hôpital Averoës)  
**Médecine Générale**

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)  
CASABLANCA  
Tél. : C. : 0522.25.28.82  
GSM : 0661 96 19 96

## الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم  
طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي  
بمستشفى ابن رشد  
الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)  
الدار البيضاء  
الهاتف : 0522.25.28.82  
المحمول : 0661 96 19 96

Casablanca, le ----- 21/12/2019

MME. BEN BRAHIM ASSIYA

(58,40 x 2)

SOLUPRED 20 mg 3 C le matin 2B.

89,70

APIXOL 1 C à S 3 fois par jour

22,70

RINOMICINE 1 sachet matin midi et soir

(49,60 x 2)

PARANTAL 1000 3C par jour 2B.

51,30

VOLTAREN R 1 C après les repas

MEFSAL 15 mg 1 C par jour 2B.

(79,50 x 2)

472,50

Pharmacie du Complexe Sportif  
Dr.Kadiri hassani fatima  
63, Rue Mamoun Mohamed  
Casablanca - Tel. : 22 26 05 07

Dr. SEBTI Fayçal  
2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif  
Tél: 05 22 25 32 06 01 8



# Solupred® 20 mg

Prednisolone  
Comprimé effervescent

sanofi aventis

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

## IDENTIFICATION

### Composition

Métaulofben

quantité corre

Excipients

anhydride, bic

lithium, citr

sodium, silic

Chaque comp

### Forme pharm

Comprimé eff

### Classe pharm

GLUCOCORTI

(H : Hormon

### DANS QUEL

Ce médicam

Il est indiqu

utilisé pour s

### ATTENTION

Dans quel

Ce médicam

les cas suiva

• la plupart

• certaines r

virales, he

• certains tr

• vaccinatio

• allergie à

EN CAS DE

DE DEMANDER

VOTRE PHARMACIEN.

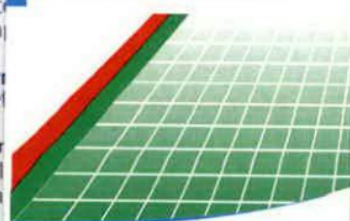
# Solupred® 20mg

Prednisolone

Voie orale



20 Comprimés effervescents



sanofi aventis

58,40

# Solupred® 20mg

### Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le

# Solupred® 20mg

Prednisolone

احترم المقادير المعينة  
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

# Solupred® 20 mg

20 Comprimés  
effervescents



6 118000 060536

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

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

### Grossesse - Allaitement

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin



# Solupred® 20 mg

Prednisolone  
Comprimé effervescent

sanofi aventis

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

## IDENTIFICATION

### Composition

Métaulofben

quantité corre

Excipients

anhydride, bic

lithium, citr

sodium, silic

Chaque comp

### Forme pharm

Comprimé eff

### Classe pharm

GLUCOCORTI

(H : Hormon

### DANS QUEL

Ce médicam

Il est indiqu

utilisé pour s

### ATTENTION

Dans quel

Ce médicam

les cas suiva

• la plupart

• certaines r

virales, he

• certains tr

• vaccinatio

• allergie à

EN CAS DE

DE DEMANDER

VOTRE PHARMACIEN.

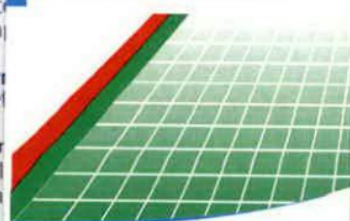
# Solupred® 20mg

Prednisolone

Voie orale



20 Comprimés effervescents



sanofi aventis

58,40

# Solupred® 20mg

### Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le

# Solupred® 20mg

Prednisolone

احترم المقادير المعينة  
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

# Solupred® 20 mg

20 Comprimés  
effervescents



6 118000 060536

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

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

### Grossesse - Allaitement

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin

8 032578 479676

LOT

170691

2020/11

PPC : 89,50 DH

Apixol®

Spray gorge

Adultes

®



## IRRITATION et Soulage la douleur de la Gorge

### Dispositif médical CEE

**Apixol® spray gorge Adulte** est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CEE

**Apixol® spray gorge Adulte** est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène **Apixol® spray gorge Adulte** est un adjvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le froid, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière,

**Apixol® spray gorge Adulte** soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

### Apixol® spray gorge Adulte :

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.

- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

**COMPOSITION :** Eau déminéralisée, extrait glycérinique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine), extrait sec d'aloe vera (*Aloe barbadensis*, maltodextrine), extrait de myrrhe (*Commiphora myrrha*, maltodextrine), extrait sec (*Malva officinalis*, maltodextrine) titré à 25% de vitamine C, huile essentielle de sauge (*Salvia officinalis*), conservateur.

# RINOMICINE®

## FORME ET PRÉSENTATION :

Poudre pour solution orale : boîte de 10 sachets.

## COMPOSITION :

Chaque sachet de poudre contient :

Chlorphénamine maléate.....	4 mg
Phénylephrine chlorhydrate.....	6 mg
Salicylamide.....	200 mg
Paracétamol.....	400 mg
Caféine.....	
Vitamine C.....	
Excipients q.s.p.	
Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.	

## PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de nasale.
- La phénylephrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contre-décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antipyrrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la liée à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme avec la caféine à un état de bien-être du patient.

## INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.  
Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées (telles que maux de tête).

## CONTRE-INDICATIONS :

Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans notamment :

- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
- D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasconstricteur ;
- D'insuffisance coronarienne sévère ;
- D'antécédents de convulsions ;
- D'hypersensibilité à l'un des composants ;
- D'adénome de la prostate ;
- De glaucome ;
- D'insuffisance hépatocellulaire ;
- D'insuffisance rénale ;
- D'ulcère gastroduodénal ;
- D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétysalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- Au troisième trimestre de la grossesse ;
- D'asthme.

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

## EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.

Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Réservez uniquement à l'adulte.

Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence du paracétamol et du salicylamide

مختبرات الصيدلانية فارما 5  
اسعفان الصيدلاني فارما 5  
مختبرات الصيدلانية فارما 5

82/10

A31452 Fleximat

Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.

La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

## DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

## CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5  
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

# PARANTAL C 1000®

## Paracétamol, acide ascorbique

### FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimés effervescents : Boîte de 10

### COMPOSITION :

Paracétamol	p. comp eff	.500 mg
Acide ascorbique		1000 mg
Excipients qsp		1 comprimé effervescent

### PHARMACODYNAMIE :

L'association Paracétamol - Acide ascorbique, de par ses composants, exerce une action antalgique, antipyrrétique, défatigante et détoxifiante.

Le paracétamol, analgésique et antipyrrétique d'une grande tolérance, possède de plus un pouvoir myorelaxant lui assurant une efficacité marquée sur les myalgies.

L'acide ascorbique est un facteur important de la respiration cellulaire, un stimulant de la résistance de l'organisme. N'ayant aucune incidence digestive, le Parantal C 1000® constitue la médication de choix à substituer aux salicylés chez les personnes à antécédents digestifs.

L'abus chronique peut aboutir à une néphrite interstitielle, qui apparaît

### INDICATIONS :

Toutes les manifestations douloureuses et / ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux : avec céphalées, courbatures, asthénie, hypertension
- Rhinopharyngites

### CONTRE INDICATIONS :

- Insuffisance hépato-cellulaire
- Antécédents d'hypersensibilité au paracétamol
- Lithiasis urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 2 g/j

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte : 1 comprimé effervescent 2 à 3 fois par jour.

Les comprimés sont à dissoudre dans 1/2 verre d'eau.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au minimum.

Il est conseillé d'éviter la prise de Parantal C 1000® en fin de jour.

### EFFETS SECONDAIRES :

Parantal C 1000® est remarquablement toléré aux doses thérapeutiques.

Quelques rares cas de réactions cutanées ont été signalés, n'imposant pas d'interdiction.

Exceptionnels cas de thrombopénie.

Chez certains sujets, des doses élevées de vitamine C peuvent favoriser l'apparition de lithiasis oxaliques et uriques.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

### EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose

Sodium : environ 263 mg par comprimé

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament.

Un médicament 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 utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il sait quels 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 seule initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments : 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.

### NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS À LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

040700F56500P230707

# PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

## FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimés effervescents : Boîte de 10

## COMPOSITION :

Paracétamol	p. comp eff	500 mg
Acide ascorbique		1000 mg
Excipients qsp		1 comprimé effervescent

## PHARMACODYNAMIE :

L'association Paracétamol - Acide ascorbique, de par ses composants, exerce une action antalgique, antipyrétique, défatigante et détoxifiante.

Le paracétamol, analgésique et antipyrétique d'une grande tolérance, possède de plus un pouvoir myorelaxant lui assurant une efficacité marquée sur les myalgies.

L'acide ascorbique est un facteur important de la respiration cellulaire, un stimulant de la résistance de l'organisme.

N'ayant aucune incidence digestive, le Parantal C 1000® constitue la médication de choix à substituer aux salicylés chez les personnes à antécédents digestifs.

L'abus chronique peut aboutir à une néphrite interstitielle, qui apparaît à bas bruit et dont le mécanisme n'est pas élucidé.

## INDICATIONS :

Toutes les manifestations douloureuses et / ou fébriles, et particulièrement

- Les états grippaux : avec céphalées, courbatures, asthénie, hyperthermie
- Rhino-pharyngites

## CONTRE INDICATIONS :

- Insuffisance hépato-cellulaire
- Antécédents d'hypersensibilité au paracétamol
- Lithiasis urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1g/24h

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte : 1 comprimé effervescent 2 à 3 fois par jour.

Les comprimés sont à dissoudre dans 1/2 verre d'eau.

Les prises doivent être espacées de 4 heures au minimum

Il est conseillé d'éviter la prise de Parantal C 1000® en fin de journée en raison de l'effet secondaire.

## EFFETS SECONDAIRES :

Parantal C 1000® est remarquablement toléré aux doses thérapeutiques.

Quelques rares cas de réactions cutanées ont été signalés, n'imposant pas l'arrêt.

Exceptionnels cas de thrombopénie.

Chez certains sujets, des doses élevées de vitamine C peuvent favoriser l'apparition d'effets secondaires.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

## EXCIPiens A EFFET NOTOIRE :

Saccharose

Sodium : environ 263 mg par comprimé

Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité

Ceci est un médicament

Un médicament 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

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels 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 seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : 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

**NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS**

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

040700F56500P230707



## Welche Nebenwirkungen kann Voltaren Retard haben?

Folgende Nebenwirkungen können bei der Einnahme/Anwendung von Voltaren auftreten:

Häufig sind Kopfschmerzen, Benommenheit, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Magenbeschwerden, Bauchschmerzen, Blähungen, Appetitverlust, Hautausschlag, Flüssigkeitsansammlung, Schwellung, erhöhter Blutdruck, Veränderung der Leberfunktion (z.B. Erhöhung der Leberenzymkonzentration im Blut).

Selten sind Überempfindlichkeitsreaktion mit Schwellung im Gesicht, Mund, an den Gliedmassen (bis hin zu Blutdruckabfall und Schock), Asthma, Schläfrigkeit, Entzündungen und Geschwüre des Magendarmtraktes, Bluterbrechen, blutiger Durchfall, Gelbsucht (sehr selten Leberversagen), Leberentzündung, gestörte Leberfunktion, Nesselsucht. Sehr selten sind unübliche Blutung, Bluterguss, psychische Probleme (inkl. Schlaflosigkeit, Reizbarkeit), Missempfindung, Gedächtnisstörung, Krämpfe, Angstgefühl, Zittern, Geschmackstörung, Seh- und Hörschäden, starker Nacken, Herzprobleme, erhöhter Blutdruck, Gefäss-, Lungen-, Dickdarmentzündung, Verstopfung, Entzündung der Bauchspeicheldrüse, der Mundschleimhaut, der Zunge, Ekzem, Juckreiz, entzündliche Hautrötung, Haarausfall, Hautblutung, akute Nierenprobleme, Blut im Urin.

Informieren Sie Ihren Arzt bzw. Ihre Ärztin, falls Sie eine dieser Nebenwirkungen feststellen.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die hier nicht beschrieben sind, sollten Sie Ihren Arzt oder Apotheker bzw. Ihre Ärztin oder Apothekerin informieren.

## Was ist ferner zu beachten?

Arzneimittel sollen für Kinder unerreichbar aufbewahrt werden.

Das Arzneimittel darf nur bis zu dem auf der Packung mit «EXP» bezeichneten Datum verwendet werden.

Dragées zu 75 mg und 100 mg sind vor Feuchtigkeit zu schützen und nicht über 30°C aufzubewahren.

Weitere Auskünfte erteilt Ihnen Ihr Arzt oder Apotheker bzw. Ihre Ärztin oder Apothekerin. Diese Personen verfügen über die ausführliche Fachinformation.

## Was ist in Voltaren?

1 Dragée enthält Natrium sowie H

## Zulassungsnummer

41'962 (Swissmed

## Wo erhalten Sie Voltaren?

## Welche Packungen sind erhältlich?

In Apotheken nur gegen ärztliche Verschreibung.

Dragées zu 75 mg:

Packungen zu 20 und 100.

Dragées zu 100 mg:

Packungen zu 10, 30 und 100.

## Zulassungsinhaber

Novartis Pharma Schweiz AG, Bern

Diese Packungsbeilage wurde im November 2010 letztmals durch die Arzneimittelbehörde (Swissmedic) geprüft.



## Information destinée aux patients

Lisez attentivement la notice d'emballage avant de prendre ou d'utiliser le médicament. Ce médicament vous a été remis personnellement sur ordonnance médicale. Ne le remettez donc pas à d'autres personnes, même si elles semblent présenter les mêmes symptômes que vous. En effet, ce médicament pourrait nuire à leur santé. Conservez cette notice d'emballage pour la relire plus tard si nécessaire.

## Voltarène® Retard

### Qu'est-ce que Voltarène Retard et quand est-il utilisé?

Voltarène Retard est un antirhumatismal non stéroïdien ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

L'utilisation de Voltarène Retard soulage les symptômes de l'inflammation mais ne peut en éliminer les causes.

Voltarène Retard est principalement destiné aux patients adultes dont l'affection nécessite une dose journalière de 75 mg ou 100 mg. La possibilité de ne prendre le médicament qu'une fois par jour simplifie les traitements à long terme.

Voltarène Retard est utilisé sur prescription médicale dans les cas d'affections rhumatismales, par exemple arthroses, de rhumatisme des tissus mous, d'états inflammatoires douloureux, de tuméfaction du dos et des articulations, d'inflammation et dou-



6 118001 030040

VOLTAREN® LP 100 mg  
Comprimé pelliculé  
PPV : 51.30 DH



# MEFSAL® 7.5 & 15 mg

Comprimés

## COMPOSITION :

La substance active est :

Méloxicam

MEFSAL 7.5 mg  
7.5 mg

MEFSAL 15 mg  
15 mg

Excipients : q.s.p un comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose

## PROPRIETE :

MEFSAL contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

## INDICATIONS :

MEFSAL il est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

## CONTRE INDICATION :

Ne pas utiliser MEFSAL, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse.
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MEFSAL
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS:
  - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficile à respirer (asthme)
  - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
  - éruptions cutanées (urticaire)
  - gonflement de la gorge, rendant difficile la respiration
  - si vous avez présenté un saignement
  - des pertes de sang
  - saignement des gencives
  - antécédent d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin
  - antécédent d'insuffisance cardiaque
  - insuffisance rénale
  - saignement des urines
  - troubles de la vision
  - insuffisance rénale
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:

Réservez à l'adulte de plus de 15 ans.

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est :

**Poussées aiguës d'arthrose :**

7.5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

**Polyarthrite rhumatoïde :**

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7.5 mg une fois par jour.

**Spondylarthrite ankylosante :**

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7.5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

**NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.**

Si l'une des informations énumérées sous le titre "CONTRE INDICATION" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7.5 mg une fois par jour.

**MEFSAL ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.**

Si vous trouvez que l'effet de MEFSAL est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde

Les médicaments tels que MEFSAL pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique « POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MEFSAL dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MEFSAL dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

MEFSAL ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MEFSAL peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre

as, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la peau (œdème de Quincke)

IS :

cérébrovasculaires (sai-  
ges à des traitements a-  
tomac ou des intestin/

sculaire)

79,00