

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

iologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

N° P19- 0041095

ND: 34066

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **3573** Société : **AT**

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : **SEBBATA Abdellahine Mb 3573**

Date de naissance : **21.01.1952**

Adresse : **25 Rue Abou Youssef El Medaghni - La Villette - Casablanca**

Tél. : **06 89 98 40 73** Total des frais engagés : **1184,50** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : **01/07/2010**

Nom et prénom du malade : **Yousra Ouidighi** Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : **Affekt lefta se**

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 01/07/2010**

Signature de l'adhérent(e) :

SCUEIL

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
9/07/10	Ca		210,00	DR ALAIN H. SOUDAD Marché de Casablanca 05.22.98.91 Casablanca 05.22.15.88.62 Tél: 05.22.15.88.56

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JANVIERE Moustakim Dr. Janvier 39, rue de la Villette 93400 Dr. Janvier Tél: 01 42 61 69 56	09-07-10	934,80

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 canalaire, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux	Montants des Soins	Début d'Execution	Fin d'Execution	Coefficient des Travaux	Montants des Soins	Date du devis	Date de l'Execution
<img alt="Dental chart showing teeth numbered 1 to 8 in upper and lower arches with arrows indicating O.D.F. (Occlusal											

Dr. Souad BENABDALLAH ép.LAZRAK

Gastro-Entérologue

Spécialiste

Maladies de l'Appareil

des Maladies de l'Appareil Digestif (Foie, Vésicule, Pancréas, Estomac, Intestins, Hémorroides

Endoscopie digestive

Echographie abdominale

Ex. Gastro Entérologue au CHU Avicenne Rabat et à l'Hopital Ben Msik Sidi Othmane - Casa



الدكتورة سعاد بنعبدالله الازرق

إِخْتِصَارِيَّةٌ فِي :

أمراض الجهاز الهضمي

(الكتد، الصراحة، المعدة، الأمعاء، البواست)

الكتف والكتف والكتف والكتف

الداخلي للجهاز الـ

الفحص بالصدى

طبيبة سابقاً بقسم أمراض الجهاز الهضمي

و مستشفى السويس بالرباط

Casablanca, le :

9 | 07 | 20

الدار البيضاء في :-

Résidence Bensaid - 30, Rue du Marché, 2ème étage - Maârif - Casablanca - (en Face Galerie Benomar)

إقامة بن سعيد، 30 زنقة المارشي - الطابق الثاني - المعاريف - الدار البيضاء (امام مركز بن عمر)

Tél : 05.22.25.88.62 / 05.22.98.90.12 - Fax : 05.22.98.90.12

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DIPROLENE® 0,05 POUR CENT, pommade

Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- la psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylèneglycol et du stéarate de propylèneglycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing
 - prise de poids, un gonflement
 - prolongées, sur le visage et

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant utiliser ce médicament. Utilisez pommade uniquement pendant la et ne prolongez jamais votre traitement. En général, le traitement sera court et/ou le traitement se fera de façon progressive, en espacant les applications et/ou en utilisant



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V : 23,90DH

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

O

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DIPROLENE® 0,05 POUR CENT, pommade

Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- la psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylèneglycol et du stéarate de propylèneglycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing
 - prise de poids, un gonflement
 - prolongées, sur le visage et

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant utiliser ce médicament. Utilisez pommade uniquement pendant la et ne prolongez jamais votre traitement. En général, le traitement sera court et/ou le traitement se fera de façon progressive, en espacant les applications et/ou en utilisant



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V : 23,90DH

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

O

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DIPROLENE® 0,05 POUR CENT, pommade

Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- la psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylèneglycol et du stéarate de propylèneglycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADÉ ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing
 - prise de poids, un gonflement
 - prolongées, sur le visage et

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant utiliser ce médicament. Utilisez pommade uniquement pendant la et ne prolongez jamais votre traitement. En général, le traitement sera court et/ou le traitement se fera de façon progressive, en espacant les applications et/ou en utilisant



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V : 23,90DH

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

O

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicités non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



b

82, Allée des

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

79,48	PPV	790H70
	PER	07/22
	LUT	11:42

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicités non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



b

82, Allée des

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

79,48

PPV 790H70
PER 07/22
LOT 11042

04.11

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques: prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



b

82, Allée des

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

79,48

PPV 790H70
PER 07/22
LOT 11042

04.11

EUCARBON®

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

EUCARBON®

Boîtes de 30 et 100 comprimés

Charbon végétal pulvérisé, Extrait sec de rhubarbe, Feuilles de séné et Soufre purifié

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 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 devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après utilisation.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosoides ; c EUCARBON® contient exclusivem EUCARBON® a un double effet légèrement laxatif. Le charbon vé celles du métabolisme, les feuilles c rapidement les toxines adsorbées p effet légèrement désinfectant dans

Lot: 3542A
EXP: 06.2024
PPV: 91,00 DHS

Indications thérapeutiques

EUCARBON®

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

EUCARBON®

Boîtes de 30 et 100 comprimés

Charbon végétal pulvérisé, Extrait sec de rhubarbe, Feuilles de séné et Soufre purifié

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 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 devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après utilisation.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosoides ; c EUCARBON® contient exclusivem EUCARBON® a un double effet légèrement laxatif. Le charbon vé celles du métabolisme, les feuilles c rapidement les toxines adsorbées p effet légèrement désinfectant dans

Lot: 3542A
EXP: 06.2024
PPV: 91,00 DHS

Indications thérapeutiques

EUCARBON®

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

EUCARBON®

Boîtes de 30 et 100 comprimés

Charbon végétal pulvérisé, Extrait sec de rhubarbe, Feuilles de séné et Soufre purifié

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 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 devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après utilisation.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que EUCARBON® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EUCARBON® ?
3. Comment prendre EUCARBON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosoides ; c EUCARBON® contient exclusivem EUCARBON® a un double effet légèrement laxatif. Le charbon vé celles du métabolisme, les feuilles c rapidement les toxines adsorbées p effet légèrement désinfectant dans

Lot: 3542A
EXP: 06.2024
PPV: 91,00 DHS

Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte:

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranule

- En cas d'allergie connue à l'un des composants.

• En association avec l'atazanavir associé au

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT : 191584
PER : 04-2022
PPV : 140,00DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte:

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranule

- En cas d'allergie connue à l'un des composants.

• En association avec l'atazanavir associé au
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT : 191584
PER : 04-2022
PPV : 140,00DH



DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébénédéryne

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC

DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébénédéryne. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne

à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association
- des petites selles (fèces) dures, en forme de granules

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

PER : 03/2022
LOT : 01

DUSPATALIN
GELU B20

P.P.V : 54DH00



6 118000 010531

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Ne prenez jamais :

• si vous êtes allergique aux composants de ce médicament.

En cas de doute, ou de votre pharamacien.

Autres médicaments :

Informez votre pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre d'autres médicaments.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte, informez votre pharmacien et planifiez une grossesse.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes enceinte.

DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébénédéryne.

Votre pharmacien peut vous conseiller de prendre un autre médicament.

Demandez conseil à votre pharmacien pour prendre tout médicament.

Conduite de véhicule :

Aucun effet suscite de la somnolence. Utilisez des machines.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

Veillez à toujours prendre ce médicament dans les indications de votre pharmacien en cas de douleur.

Posologie :

Adulte :

La posologie usuelle est de 200 mg par jour.

Mode d'administration : par voie orale.

La gélule sera prise avec de l'eau.

Fréquence d'administration : une fois par jour.

Se conformer strictement aux instructions du pharmacien.

Durée de traitement : jusqu'à 4 semaines.

Se conformer strictement aux instructions du pharmacien.

Si vous avez pris plus de 200 mg, consultez immédiatement un médecin.

Si vous oubliez de prendre ce médicament, prenez-le au plus tôt.

Ne prenez pas ce médicament si vous êtes enceinte.

Comme tous les médicaments, il peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours prévisibles.