

# 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.

## Biologie 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.

## Education :

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.

## Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

réclamation : contact@mupras.com

prise en charge : pec@mupras.com

adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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.

S : 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

Nº P19- 0041096

Optique 36916  Autres

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573

Société : AT

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : SEBBATA Abdellahine

Date de naissance : 21.01.1952

Adresse :

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21.07.2012

Nom et prénom du malade : EL ouardighi Soumia Age:

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Ostéalgies, Artéralgias

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : inflammation

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Recouvrement des Actes
21/07/2020	Co	Rhumatisme	300,00	Dr. Hassan Aza Rhumatisme 14. Bd. de Paris

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JARCIER Hollister Incorporated DOCTEUR HASSAN AZA 39, Rue Casabianca H.M Casabianca	21-07-2020	1091,70

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H	25533412 00000000	G	21433552 00000000
	D	00000000 35533411	B	00000000 11433553
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION
				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS
				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'

Dr. Hasna AZMI

Rhumatologue

Maladies des os, des articulations,  
des muscles et de la colonne  
vertébrale



الدكتورة حسنا عزمي

إختصاصية في أمراض الروماتيزم  
أمراض العظام والمفاصيل والعضلات  
أمراض العمود الفقري

Casablanca, le 21/07/2020 الدار البيضاء في

- 2019-07-23  
1) vit D<sub>3</sub> 300 000 (x3)  
1 ampoule / mois x 3 mois  
2<sup>h</sup> ap. fibre dans un morceau  
de pain  
22,00  
2) Strucette  
1 gel x 2/j { matin  
repas x 9 mois { soir ap.
- 

3°) Di - iodo 50 mg cp si sp.  
3<sup>re</sup> u 1 ep x 1 j matin ds  
*S.V.*

$\frac{1}{2}$  v. eau au mi lieu soin

des repas x 20 Jours puis

1 ep le soin au mi lieu du

JANQUIERE  
H. Moustakim  
La Villette  
Tél. 05 22 69 56

PHARMACIE JANQUIERE  
H. Moustakim  
Doc. & P. La Pharmacie  
39 RUE DE LA VILLETTÉ  
N.M. Casabianca Tél. 05 22 61 60

repas

20

*S.V.*

4°) 3<sup>re</sup> 1<sup>er</sup> Du hasten

1 ep x 3 1/2 ap. repas x

10 Jours matin

puis 1 ep x 2 1/2

soin ap. repas x 20 Jours

*S.V.* 10 Jours

9<sup>re</sup> 1<sup>er</sup> puis 1 ep le matin ap. repas x 15 Jours  
5<sup>re</sup> Prazolf 1 gel le matin ap. repas x 1 mois 1/2 Jours

# DULASTAN®

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

## COMPOSITION :

Paracétamol	500 mg
Thiocolchicoside	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notable : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasion

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

GROSSESSE  
Grossesse  
L'utilisation de  
Si vous décidez  
le traitement

Allaitement  
Ce médicament  
D'une façon ou  
de votre pharmacien

COMMENT LA  
POSOLOGIE  
RESERVE A  
La dose quotidienne  
comprimés par  
Insuffisant rénale  
prises sera au

VOIE ET MOD  
Voie orale.  
Avaler les comprimés

FREQUENCE  
Se conformer

CONDUITE A  
En cas de surdosage  
DANS TOU

EFFETS NON  
COMME TOU  
PLUS OU MO

Liés au paracétamol  
- Hépatotoxicité  
- Quelques rares cas de traitement,  
- Exceptionnellement

Liés au thiocolchicoside  
- Possibilité de convulsions  
- Rares troubles digestifs  
NE PAS HESITER  
NON SOUHAITER

CONSERVATION  
À conserver à  
Ne pas laisser  
utilisé

DULASTAN® 500 mg/2 mg دلاستان®

Boîte de 20 comprimés

مدة من 20 قرصاً

37,00

N° : 28

TAD

pha

isot

industri

Pharmacien

# DULASTAN®

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

## COMPOSITION :

Paracétamol	500 mg
Thiocolchicoside	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notable : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasion

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

## GROSSESSE

### Grossesse

L'utilisation de

Si vous décidez

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon ou

de votre pharma

## COMMENT LA

### POSOLOGIE

### RESERVE A

La dose quotidien

comprimés par

Insuffisant rén

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

## DANS TOU

## EFFETS NON

### COMME TOU

### PLUS OU MO

## Liés au thio

- Hépatotoxicité

- Quelques rai

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité de

- Rares troubl

NE PAS HESI

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisser

utilisé

DULASTAN® 500 mg/2 mg دلاستان®

Boîte de 20 comprimés

معلم 20 قرصاً

37,00

N° : 28

TAD

pha

isot

industri

Pharmacien

# DULASTAN®

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

## COMPOSITION :

Paracétamol	500 mg
Thiocolchicoside	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notable : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasion

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

## GROSSESSE

### Grossesse

L'utilisation de

Si vous décidez

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon ou

de votre pharma

## COMMENT LA

### POSOLOGIE

#### RESERVE A

La dose quotidien

comprimés par

Insuffisant rén

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

## DANS TOU

## EFFETS NON

### COMME TOU

#### PLUS OU MO

## Liés au thio

- Hépatotoxicité

- Quelques rai

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité de

- Rares troubl

NE PAS HESI

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisser

utilisé

DULASTAN® 500 mg/2 mg

Boîte de 20 comprimés

قطرة 20 قرص

دوالستان®

37,00

4° : 26

TAD

pha

isot

industri

Pharmacien

# DULASTAN®

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

## COMPOSITION :

Paracétamol	500 mg
Thiocolchicoside	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasion

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

## GROSSESSE

### Grossesse

L'utilisation de

Si vous décidez

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon ou

de votre pharma

## COMMENT LA

### POSOLOGIE

#### RESERVE A

La dose quotidien

comprimés par

Insuffisant ren

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

## DANS TOU

## EFFETS NON

### COMME TOU

#### PLUS OU MO

## Liés au thio

- Hépatotoxicité

- Quelques rai

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité de

- Rares troubl

NE PAS HESI

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisser

utilisé

DULASTAN® 500 mg/2 mg دلاستان®

Boîte de 20 comprimés

معلمون 20 قرصاً

37,00

4° : 26

TAD

pha

isot

industri

Pharmacien

# DULASTAN®

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

## COMPOSITION :

Paracétamol	500 mg
Thiocolchicoside	2 mg
Excipients :	q.s.p..... 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgie.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE M DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasion

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

## GROSSESSE

### Grossesse

L'utilisation de

Si vous décidez

le traitement

## Allaitement

Ce médicament

D'une façon ou

de votre pharma

## COMMENT LA

### POSOLOGIE

#### RESERVE A

La dose quotidien

comprimés par

Insuffisant ren

prises sera au

## VOIE ET MOD

Voie orale.

Avaler les com

## FREQUENCE

Se conformer

## CONDUITE A

En cas de sur

## DANS TOU

## EFFETS NON

### COMME TOU

#### PLUS OU MO

## Liés au thio

- Hépatotoxicité

- Quelques rai

traitement.

- Exceptionnel

## Liés au thio

- Possibilité de

- Rares troubl

NE PAS HESI

NON SOUHA

## CONSERVAT

A conserver à

Ne pas laisser

utilisé

DULASTAN® 500 mg/2 mg دلاستان®

Boîte de 20 comprimés

معلمون 20 قرصاً

37,00

4° : 26

TAD

pha

isot

industri

Pharmacien



# Di-INDO®

(Indométacine calcique pentahydrate)

## 1-DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») ivore orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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 prescrit personnellement par votre pharmacien. 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 pharmacien ou à votre pharmacien.

## 2-COMPOSITION DU MÉDICAMENT

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg

Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Crospovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzote de sodium, antioxydant PD 30, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carbométhyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzote de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, simethicone émulsion, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, crospovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- × Comprimé dispersible : Lactose.
- × Gélule : Lactose.
- × Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3-CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères,
  - en traitement de courte durée de :
    - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites, bursites, épaule douloureuse aiguë),
    - certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
    - douleurs aiguës d'arthrose,
    - douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

bursites, épaule douloureuse aiguë),

- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5-POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

#### Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.
- ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.
- 1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

#### Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO®, que vous n'aurez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6-CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée), - antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),

- antécédent d'allergie à l'un des excipients,

- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,

- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,

- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,

- maladie grave du foie,

- maladie grave du rein,

- maladie grave du cœur,

- enfant de moins de 15 ans.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 7-EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :

- des réactions allergiques :

- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;

- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;

- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

- rarement, un décolorlement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,

- rarement, jaunisse.

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :

- des troubles digestifs : maux d'estomac,

- constipation,

- des maux de tête, v

- somnolence, insomnie,

- des troubles psychiq

- des troubles neurolog

- involontaires, faiblesse

- difficultés d'élocution,

- des troubles visuels,

- des troubles du fond

- des troubles de l'aud

- des troubles cardiaq

- douleur thoracique, tr

- douleur abdominale, g

- diarrhée, crampes périphériques,

- une augmentation de nos crises épileptiques; une aggravation de la crise des cheveux,
- une chute au niveau des saignements vaginaux,
- fièvre, transpiration, rougeur,
- Des cas d'ulcères ou de perforation sont également possibles.
- Ont été observées également (augmentation du taux de globules blancs, globules pouvant être graves).

Si vous remarquez des effets indésirables, ou si certains effets sont graves, informez votre pharmacien ou votre médecin.

## 8 - MISES EN GARDE PARTICULIÈRES D'EMPLOI

Faites attention avec DI-INDO®.

### MISES EN GARDE SPECIALES

Tous les médicaments tels que DI-INDO® peuvent entraîner une crise cardiaque (= infarctus du myocarde).

Le risque est d'autant plus élevé que les niveaux de cholestérol sont élevés et la durée de l'effet est longue.

Ne pas dépasser les doses prescrites.

Si vous avez des problèmes de circulation dans les membres inférieurs, de la douleur dans la poitrine ou si vous avez des symptômes de crise cardiaque ou si vous avez des symptômes de crise vasculaire cérébrale ou si vous avez des symptômes de crise hémorragique, parlez-en avec votre pharmacien.

## AVANT LE TRAITEMENT PREVENIR VOTRE MÉDECIN

AVANT D'ENTAMER D'ASTHME A UNESINUSITIS CHRONIQUE OU

CERTAINS SUJETS ALLERGIQUES ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN

Di-INDO® 50 mg

15 comprimés

comprimés

dispersibles

50 mg

comprimés

# Di-INDO®

(Indométacine calcique pentahydrate)

## 1-DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg en boîtes de 30 comprimés.
- DI-INDO® Gélules dosées à 25 mg (imprimées «DI-INDO® 25 mg») ivore orange en boîtes de 30 gélules.
- DI-INDO® Comprimés effervescents dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Comprimés dispersibles dosés à 50 mg en boîtes de 15 comprimés.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 50 mg en boîtes de 10 suppositoires.
- DI-INDO® Suppositoires dosés à 100 mg en boîtes de 10 suppositoires.

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 prescrit personnellement par votre pharmacien. 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 pharmacien ou à votre pharmacien.

## 2-COMPOSITION DU MÉDICAMENT

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg

Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Crospovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 25 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzote de sodium, antioxydant PD 30, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécitine de soja purifiée, carbométhyl amidon sodique, lactose monohydrate. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

DI-INDO® Comprimés effervescents à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzote de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, simethicone émulsion, doucette de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

DI-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, crospovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydrate, cellulose microcristalline.

DI-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

DI-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométhacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémisynthétiques solides, Glycérides polyglycolysés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- × Comprimé dispersible : Lactose.
- × Gélule : Lactose.
- × Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3-CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères,
  - en traitement de courte durée de :
    - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites, bursites, épaule douloureuse aiguë),
    - certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
    - douleurs aiguës d'arthrose,
    - douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

bursites, épaule douloureuse aiguë),

- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5-POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### A TITRE INDICATIF :

La dose journalière habituelle est de 50 à 200 mg, à répartir en plusieurs prises.

#### Voie et mode d'administration

- Les formes orales doivent être prises au milieu des repas.
- Se laver les mains après manipulation du suppositoire.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires à 50 mg par jour.
- ou 1 suppositoire à 100 mg par jour (le soir au coucher).

- Voie orale : 2 à 6 gélules ou comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 25 mg en doses fractionnées par jour.

1 à 3 comprimés dispersibles ou comprimés effervescents à 50 mg en doses fractionnées par jour.

#### Durée du traitement

DI-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de DI-INDO®, que vous n'aurez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6-CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DI-INDO®, dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée), - antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),

- antécédent d'allergie à l'un des excipients, - antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,

- ulcère de l'estomac ou duodénum ancien en évolution ou récidivant, - hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,

- maladie grave du foie,

- maladie grave du rein,

- maladie grave du cœur,

- enfant de moins de 15 ans.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## 7-EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DI-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que DI-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :

- des réactions allergiques :

- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;

- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;

- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

- rarement, un décolorlement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,

- rarement, jaunisse.

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :

- des troubles digestifs : maux d'estomac, constipation,

- des maux de tête,乏 somnolence, insomnie,

- des troubles psychiatriques,

- des troubles neurologiques involontaires, faiblesses, difficultés d'élocution,

- des troubles visuels,

- des troubles du fond d'œil,

- des troubles de l'audition,

- des troubles cardiaques, douleur thoracique, trou-

- une augmentation des crises épileptiques; une aggravation des crises d'asthme,
- une chute des cheveux,
- une douleur au niveau des saignements vaginaux,
- fièvre, transpiration, rougeur des yeux,
- Des cas d'ulcères ou de perforation de l'estomac ou de l'intestin,
- Ont été observées également (augmentation du taux de globules blancs, globules rouges) pouvant être graves.

Si vous remarquez des effets indésirables, informez votre pharmacien ou votre médecin.

## 8-MISES EN GARDE SPECIALES

Tous les médicaments tels que DI-INDO® peuvent entraîner une crise cardiaque (= infarctus du myocarde).

Le risque est d'autant plus élevé que les chiffres de tension sont élevés et la durée de l'effet indésirable est longue.

Ne pas dépasser les doses prescrites.

Si vous avez des problèmes de circulation sanguine, de maladie cardiaque ou de maladie vasculaire cérébrale ou si vous avez des antécédents de maladie cardiaque (par exemple, de diabète, de hypertension, de maladie artérielle), parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

## AVANT LE TRAITEMENT PREVENIR VOTRE MÉDECIN

- antécédent d'asthme ou de rhume des foies,

- une sinusite chronique ou une sinusite aiguë,

- certaines sujets allergiques ou anti-inflammatoire non stéroïdien,

- de troubles de la coagulation,

- antécédent plaquétaire des manifestations gastro-intestinales,

- antécédents digestifs (hémorroïdes, hémorragie hémiale, hémorragie de la rectale),

- de maladie du cœur, du système circulatoire,

- de troubles psychiques,

- de traitement par diurétique.

En raison de la présence de la gélule, l'utilisation de patients présentant une insuffisance cardiaque ou de l'appareil digestif (Lapp ou syndrome de Lapp), ou de maladie hépatique rares.

AU COURS DU TRAITEMENT

- de troubles de la vue (syn. MEDECIN).

- de maux de tête persistants,

- de signes évocateurs d'

- d'asthme, urticaire, œdème pulmonaire,

LE TRAITEMENT ET CONTRE-TRAITEMENT

OU UN SERVICE MEDICAL

- d'hémorragie gastro-intestinale de sang dans les selles ou dans les urines,

TRAITEMENT ET CONTRE-TRAITEMENT

- d'apparitions de signes

- brûlure (rougeur avec便便),

TRAITEMENT ET CONTRE-TRAITEMENT

UN SERVICE MEDICAL

- de diarrhée, brûlure (rougeur avec便便),

TRAITEMENT ET CONTRE-TRAITEMENT

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Si vous êtes une femme enceinte, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, parlez-en avec votre pharmacien ou votre médecin.

Di-INDO® 50 mg

15 comprimés

PPV 53DH00

EXP 09/2021

LOT 97013 2

Prenez 1 comprimé

1 comprimé

1 comprimé

1 comprimé

1 comprimé



# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE da les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

hypocalcémie, etc.

PRECAUTIONS D'EMPLOI  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE Votre PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICALES

### AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES  
ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS  
SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT  
TRAITEMENT EN COURS  
A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de consulter votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux recommandations du médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant une alimentation enrichie en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) par mois.

Chez le nourrisson allaité ou en cas de supplément en vitamine D et chez l'enfant de moins de 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) par mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule par mois.

ZENITH Pharma

AMM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

### DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE da les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

PRECAUTIONS D'EMPLOI  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE Votre PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MEDICALES

### AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES

ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS  
SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT

TRAITEMENT EN COURS A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

Il convient, cependant, de consulter votre

médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux recommandations de votre

médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant une alimentation enrichie en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 UI)

6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou en biberon enrichi en Vitamine D et chez l'enfant de moins de 1 an :

5 ans : 1 ampoule (soit 200 UI)

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

Chez l'adulte : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez la femme enceinte : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez l'allaitante : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez l'adulte souffrant d'une maladie chronique : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez l'adulte souffrant d'une maladie chronique : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez l'adulte souffrant d'une maladie chronique : 1 ampoule (soit 200 UI)

ZENITH Pharma

AMM N°171/16 DMP/21/NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

# VITAMINE D3 B.O.N.<sup>®</sup>

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) . . . . . 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.  
pour 1 ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON

26250 LIVRON - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE da les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à vitamine D,

hypercalcémie, etc.

PRECAUTIONS D'EMPLOI  
EN CAS DE DOUTE  
DEMANDER L'AVIS DE Votre PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MEDICALES

### AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES

ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS  
SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT

TRAITEMENT EN COURS A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse.

Il convient, cependant, de consulter votre

médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer aux recommandations de votre

médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant une alimentation

enrichie en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 50 UI)

6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou

enrichi en Vitamine D et chez l'enfant

5 ans : 1 ampoule (soit 200 UI)

Chez l'adolescent : 1 ampoule

de 1000 UI par jour.

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



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

de h

3 : 1

lois d

amp

de

dig

# صيدلية جانكيير PHARMACIE JONQUIERE

B.C N° .....

FACTURE COMPTANT

N° 000787

B.L N° .....

Client SERBATA Abdellah Hmame

Casablanca, le 21.08.2020

Référence	Désignation	Quantité	P.Uneitaire	Montant
	VIT. P.3 RON 100.000	3	20,90	62,70
	Structum	2	88,00	176,00
	Di Indo 50 mg	4	53,-	212,00
	Dulastan	5	37,-	185,00
	Prasol 20 mg	2	96,-	192,00
				1095,70
	Annexe la présente facture à la somme de Mille Quatre Cent Dix Sept Dirhams Sixièmes Cent			

PHARMACIE JONQUIERE  
Distributeur officiel de la Pharmacie  
39 RUE BENI AMMAR LA VILETTE  
33000 CASABLANCA TÉL: 0522 61 69 56

Total H.T

TVA

Total T.T.C.

1095,70

STRUCTUM 500MG 60 GE  
MAPHAR  
P.P.V. : 222,00 DH

STRUCTUM 500MG 60 GE  
MAPHAR  
P.P.V. : 222,00 DH

# Prazol® 20 mg

oméprazole

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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) .....	20 mg
Excipients qsp .....	1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

### Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg p

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Desophage par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induits

PPV : 963H00  
PER : 11/22  
LOT : J1031-1



# Prazol® 20 mg

oméprazole

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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) .....	20 mg
Excipients qsp .....	1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

### Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg p

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Desophage par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induits

PPV : 963H00  
PER : 11/22  
LOT : J1031-1

