

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR 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.

ique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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.

ladie 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



Déclaration de Maladie

Nº P19- n59509

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 8913 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Chadih Lyamani

Date de naissance : 05-36101

Adresse :

Tél. : 06-03-72-99-88 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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.

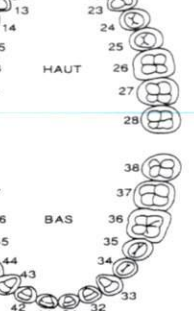
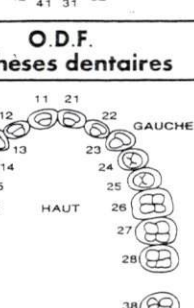
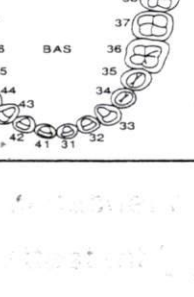
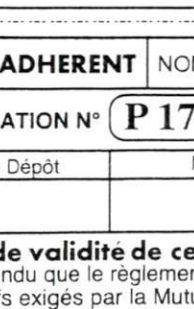
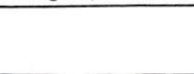
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

SOINS ET PROTHÉSES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montant des soins <input type="text"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux
				 <input type="text"/>
				 <input type="text"/>
				Montant des soins <input type="text"/>
				Date du devis <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>

VOLET ADHERENT	NOM :	Mle
DECLARATION N° P 17 / 44410		 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

P 17 / 044410

DATE DE DEPOT

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 89/13	
Nom & Prénom ... Chadiel Lyamani			
Fonction	Phones		
Mail 06.03.73.99.93.			
MEDECIN	Prénom du patient HARKOU NAIMA.		
Adhérent <input type="checkbox"/>		Conjoint <input checked="" type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>
Age 07.08.1958		Date	
Nature de la maladie Bronchite bénigne			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
e		150,00	
PHARMACIE	Date 07.08.1982		
Montant de la facture 484,10			
Pharmacie Lot. Néfida 12 Ain Chock Casablanca			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES Date			
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
12 AOÛT 2009			
AUXILIAIRES MEDICAUX Date		ACCUEIL	
Nombre			
AM	PC	IM	IV
Montant détaillé des Honoraires			

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الشافع هو الله

Docteur Mohamed AATIK

Docteur en Médecine

الدكتور محمد عتيق
دكتور في الطب



Page le 07.08.20.

- الطبع العام
 - حائز على شهادة الطبع الرياضي الحميمية - التغذية الرياضية
 - الطبع الفيزيائي - الترويض الطبي
 - الطبع الطبيعي
 - حائز على شهادة الخبرة الطبية والتعويض القانوني للضرر الجنسي
 - خبير قضائي م耕耘 ل لدى المحاكم

- Médecine Générale

- Diplômé en Médecine de Sport Nutrition Diététique Sportive

- Kinésithérapie
Rééducation

• Médecine Naturelle

- Diplômé en Expertise Médicale et Réparation Juridique du dommage Corporel

- Expert Judiciaire
Assermenté auprès des
Tribunaux

Pharmacie
Lot. Mahdia N° 1
Nin Chock Lasa

حي مولاي عبدالله، شارع الخليل، الزنقة 132، رقم 15 - عين الشق
05 22 50 84 03 - الهاتف : 05 22 21 85 11 - الفاكس : 05 22 10 20480

Hay My Abdellah, Bd. Al Khalil, Rue 132 N° 6 - Aïn Chock
20480 - Casablanca - Tél. : 05 22 21 85 11 - Fax : 05 22 50 84 03

MELICAM IPHARMA® 7,5 & 15 mg

Comprimés sécables

COMPOSITION :

La substance active : MELICAM IPHARMA 7,5 mg MELICAM IPHARMA 15 mg
Méloxicam 7,5 mg 15 mg
Excipients : Cellulose microcrystalline, Amidon prégalatinisé, Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, g.s.p 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose

PROPRIÉTÉS :

MELICAM IPHARMA contient une substance active dénommée méloxicam.

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

INDICATIONS :

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

CONTRE-INDICATIONS :

Ne pas utiliser MELICAM IPHARMA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MELICAM IPHARMA
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS:
 - ~ respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
 - ~ obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
 - ~ éruptions cutanées / urticaire
 - ~ gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)
 - si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - ~ un saignement de l'estomac ou des intestins
 - ~ des perforations de l'estomac ou des intestins
 - ~ saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
 - ~ antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens
 - ~ ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
 - ~ antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
 - ~ insuffisance hépatique sévère
 - ~ insuffisance rénale sévère non dialysée
 - ~ saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
 - ~ troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
 - ~ insuffisance cardiaque sévère
 - ~ intolérance à certains sucrels étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.
POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI:
Reservez à l'aîture de plus de 16 ans.
Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
La dose habituelle est :
Possédées aiguës d'arthrose :

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

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

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

Si l'une des informations énumérées sous le titre "

CONTRE-INDICATIONS" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

MELICAM IPHARMA ne doit pas être administré chez les enfants et les adolescents de moins de 16 ans.

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

MISES EN GARDES SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

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

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

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

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

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

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

MELICAM IPHARMA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

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

MELICAM IPHARMA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre MELICAM IPHARMA en cas de :

- ~ antécédent d'inflammation de l'oesophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn
- ~ pression artérielle élevée (hypertension)
- ~ si vous êtes âgé
- ~ maladie cardiaque, hépatique ou rénale
- ~ taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- ~ volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'appartement insuffisant de liquides.
- ~ intolérance à certains sucrels diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose
- ~ taux élevé de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

SURDOSAGE

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous sus-

sordosage, prenez contact avec votre médecin

immédiatement à l'hôpital le plus pro-

Les symptômes survenant

sont habituellement

~ une perte

~ un

~ des

Ces

prent

de l'e

Une it

(EFFE

~ une i

~ une i

~ des i

~ une r

respirat

~ une p

~ des con

~ une chut

~ un arrêt c

~ des réact

~ évanc

~ difficu

~ réacti

Si vous ou

Ne prenez

voulez

au momen

Si vous av

posez-les i

INTERAC

Prise o

Etant donné que l'action de MELICAM IPHARMA peut affecter, ou

peut être affectée par d'autres médicaments, veuillez prévenir votre

médecin ou votre pharmacien

récentement d'autres médicaments sans ordonnance.

En particulier, prévenez

preniez ou si vous avez p

~ autres AINS

~ médicaments utilisés po

sanguins (anticoagulant

~ médicaments qui désa

(thrombolytiques)

~ médicaments pour trai

corticosstéroïdes (mè

et les réactions allergiq

clopisopine - utilisé a

des affections cutanées o

polyarthrite rhumatoïde o

~ médicaments diurétiqu

Votre médecin peut être

vous prenez des diurétiqu

~ médicaments utilisés po

exemple les bêta-blocka

~ lithium - utilisé po

inhibiteurs sélectifs de

utilisés dans le traitemen

~ méthotrexate - utilisé p

cutanées sévères incontr

~ cholestyramine - utilisé

~ si vous êtes une femme

intra-utérin (DIU), plus co

En cas de doute, demandez

pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES

Comme tous les médicament

peut provoquer des effets

systématiquement chez le

Arrière, de prendre MELI

immédiatement un médic

remarques :

~ Toute réaction allergique

forme de :

~ Réactions cutanées, no

ou décollement de la peau

Stevens Johnson et syndr

(lésions des muqueuses)

L'érythème polymorphe

provoquant des tâches, d

bulles à la surface de la p

atteindre la bouche, les y

Gonflement des tissus

exemple gonflement auto

lèvres, de la bouche ou de

respiration difficile, ainsi

jambes (œdème des mem

Essoufflement ou crise

Inflammation du foie (h

uvitons :

jaunissement de la pe

douleurs abdominales

vertige d'appétit

ut effet indésirable du

signements (entraînan

cération du tube dige

signements pour l'app

to-intestinaux), la for

ration au niveau dig

lation potentiellement

ez immédiatement

lement de tels sy

tic prolongé ou d

iculier si vous êtes

oute modification

présentez des tro

t pas de machine

désirables géné

ammatoires non

de certains me

ns (AINS) peut s'

livés et en cas

int augmenté d

nts thrombotiq

(infarctus du my

oplexie).

ons de liquides

elle (hypert

es en associ

les désirables les

stif (événe

estomac et d

gasstro

à la paroi int

d'évolution partie

fatiale.

Les effets indésirables sui

l'administration d'AINS.

MELICAM IPHARMA - Méloxicam 15 mg
20 comprimés sécables



83,60

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI. Escitalopram

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

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

1-DENOMINATION DU MÉDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12.774	25.548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique. Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et Eau purifiée

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés.

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commencez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

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

5-DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolid (un antibiotique).

- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

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

6-MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM.

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »)

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. L'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment un accident vasculaire cérébral.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque élevé de tachycardie ou d'arythmie.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des événements, des sensations de palpitations ou de passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement abnormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome.

Veuillez noter

Certains patients maniaco-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se manifeste par des idées délirantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous présentez ces symptômes, contactez immédiatement votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout peuvent apparaître au début du traitement. Si ces symptômes persistent ou s'aggravent, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez ou avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous êtes un jeune adulte, lisez les études cliniques ci-dessous.

S-peram 10 mg O

Comprimé pelliculé B/30



6 118001 107938

LOT : KA92914

PER : 07-2021

PPV : 131,00 DH



Relief® Compléments alimentaires pour aider à soulager les articulations douloureuses.

Arthrites, Arthroses douleurs rhumatismales... avec l'âge et/ou l'excès de sport, nos cartilages s'usent, provoquant des inflammations. La douleur ressentie s'installe progressivement jusqu'à devenir chronique et réduire la mobilité.

Ce qui entraîne, à terme, des problèmes articulaires.

Relief® Caplets, offre la solution naturelle grâce à l'action sur la base de la nutrithérapie et la phytothérapie.

Relief® procure tout le spectre des nutriments ayant la capacité démontrée de réduire l'inflammation chronique et aiguë et de soutenir la régénération et la récupération des articulations et des tissus conjonctifs.

Cette formule à action rapide peut produire des résultats positifs en aussi peu qu'une semaine.

Composition par Caplet:

Vitamine A (β-Carotène) 1000 UI Vitamine C (acide ascorbique) 100mg, Sulfate

méthane) 200

InflamRelief™B

Complexe Infla

Raisin (Vitis v

vesca), canneb

corymbosum),

lus), Uncaria tor

Hyaluronate de soa,

Curcuma (95% Curcumine), Bore, Manganèse.

Lot N° :

18101602

PER :

02/2023

Prix :

190.00DHS

Klipal

CODEINE
300 mg Paracétamol / 25 mg Codeine
Comprimés.

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PERIPHERIQUE, ANALGÉSIQUE OPPIOIDE.

Indications thérapeutiques

Réservez à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants : - chez les enfants de moins de 15 ans,

- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, - maladies graves du foie, - chez l'asthmatique, - insuffisance respiratoire, - allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments peuvent entraîner une réaction allergique. Consultez rapidement votre médecin.

ne pas associer pas afin de laisser les conseillées (voir

peut entraîner une réaction allergique sans avis médical. Consulter rapidement

avis du médecin en de 5 jours et/ou en cas de ce du médicament.

Il peut entraîner ou réactions dites chez les patients antécédents d'asthme et/ou de rhinitis.

recommandée. Risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : - de maladies des reins ou du foie, - de maladies respiratoires (dont l'asthme), - d'encombrements bronchiques (toux avec expectoration), - d'opération de la vessie ou de l'utérus.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament doit être évité avec les agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine) et avec la consommation d'alcool.

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

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose recommandée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises. Il peut être utilisé pour aider à dormir. Il faut attendre au moins 6 heures pour commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notable : laque aluminique de jau orangé S(E110), métabisisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservez à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense.

KLIPAL CODEINE
300/25MG CP-B10



6 118 000 013198

Klipal

CODEINE
300 mg Paracétamol / 25 mg Codeine
Comprimés.

1. QU'EST-CE QUE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTALGIQUE PERIPHERIQUE, ANALGÉSIQUE OPPIOIDE.

Indications thérapeutiques

Réservez à l'adulte (à partir de 15 ans).

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine: c'est un antalgique (calme la douleur).

Ce médicament est préconisé dans les douleurs modérées ou fortes ou qui ne sont pas soulagées par l'aspirine, le paracétamol ou l'ibuprofène utilisé seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé dans les cas suivants : - chez les enfants de moins de 15 ans,

- allergies au paracétamol et/ou à la codéine, ou aux autres constituants, - maladies graves du foie, - chez l'asthmatique, - insuffisance respiratoire, - allaitement en dehors d'une prise ponctuelle (voir Grossesse et Allaitement).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé :

Mises en garde spéciales : Ce médicament contient du paracétamol. En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments peuvent entraîner une réaction allergique. Consultez rapidement votre médecin.

ne pas associer pas afin de laisser les conseillées (voir

peut entraîner une réaction allergique sans avis médical. Consulter rapidement

avis du médecin en de 5 jours et/ou en cas de ce du médicament.

Il peut entraîner ou réactions dites chez les patients antécédents d'asthme et/ou de rhinitis.

recommandée. Risque d'augmenter

l'importance de cette hypertension.

Prévenez votre médecin en cas : - de maladies des reins ou du foie, - de maladies respiratoires (dont l'asthme), - d'encombrements bronchiques (toux avec expectoration), - d'opération de la vessie ou de l'utérus.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament doit être évité avec les agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine) et avec la consommation d'alcool.

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

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est possible de prendre ce médicament pendant la grossesse, pour un temps bref (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise abusive de codéine peut entraîner une toxicité chez le nouveau-né. Par conséquent, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament et de ne jamais dépasser la dose recommandée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel.

De trop fortes doses de codéine administrées chez les femmes qui allaitent peuvent entraîner des pauses respiratoires ou des baisses du tonus du nourrisson. En cas d'allaitement, en dehors d'une prise ponctuelle, ce médicament est contre-indiqué.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est appelée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de codéine dans ce médicament. Ce phénomène s'atténue après plusieurs prises. Il peut être utilisé pour aider à dormir. Il faut attendre au moins 6 heures pour commencer ce traitement le soir. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées.

Liste des excipients à effet notable : laque aluminique de jau orangé S(E110), métabisisulfite de sodium (E223).

3. COMMENT PRENDRE KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement

Posologie : Réservez à l'adulte (à partir de 15 ans).

La posologie est de 1 comprimé, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, ou éventuellement 2 comprimés en cas de douleur intense.

KLIPAL CODEINE
300/25MG CP-B10



6 118 000 013198

NOTICE

Dénomination du médicament

DEFLAZACORTE GT® 6 mg, comprimé sécable DEFLAZACORTE GT® 30 mg, comprimé sécable

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 da votre pharmacien.

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT®, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique

DEFLAZACORTE GT® est un corticostéroïde synthétique qui se différencie de la prednisolone par un noyau oxazoline en C16-C17.

Indications thérapeutiques:

Précautions d'emploi; mis-
Les possibles complications posologie utilisée et de la c requièrent généralement u traitement aux glucocorticoïd

Affections cardiaques ou rhumatismale aiguë), infarct thrombo-emboliques; ostéopor rétention hydrosodée, ou une pauvre en sel et une substitut Gastrite ou oesophagite; c perforation ou d'infection pyog Instabilité émotionnelle e épilepsie.Glaucome.

Hypothyroïdie et cirrhose; en effet, ces affections pourraient renforcer l'action des glucocorticoïdes.

Lot : PJ1072A

Per : 09/2023

PPV : 51DH50



6118001 380268

ou à

dent de la s ci-après ation d'un

la cardite n; troubles ovoquer une ue. Un régime ires.

c menace de ntes.

psychotiques;