

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.

Diologie 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.

Educution :

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.

Prothésaire :

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

Déclaration : 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

N° P19- 0046594

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8006 Société : RAM 38461

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : M^r FOULA JOHANGEL

Date de naissance : 23/06/1955

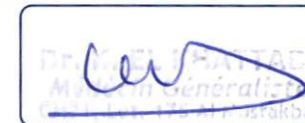
Adresse : RES EL GHATAKBAL GH 26 IMM 235

N° 5 SIDI TAAROUF CASA

Tél. : 0699468065 Total des frais engagés : 218,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 17/08/2020

Nom et prénom du malade : EL GHAROUANI KARIMA Age : 64 ans

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : D12 - Diabète

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.

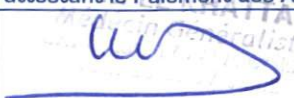
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA Le : 10/9/20

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]




RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
17/08/2020	1 C	1	150 DM	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

 17 Août 2020 468,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

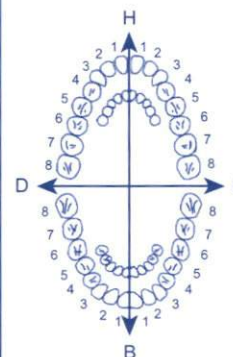
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

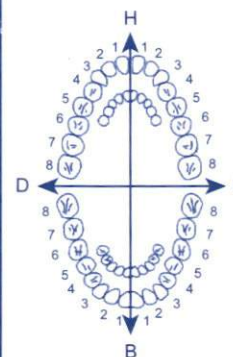
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

Dr. EL khattabi Kawtar

Médecine Générale

د. الخطابى كوثر

الطب العام

Casablanca, le

17, 08, 2020

الدار البيضاء

EL GHAZOUANI KARIMA

35, 13

19/ Insulet Mix 30g

40 - 0 - 30

43, 3

30, 2

20/ ADO 1g

1cp a 21j

13, 40 x 3

30/ levostyrox 50g

1cp 1j le matin

70, 2

40/ Tegume (Coup

25, 2

1cp a 21j (150)

50/ Omicron T-selle

1cp a 21j

(08)

03 min

2, 8, 3, 2



6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

7862160342

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.



6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

7862160342

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.



6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

7862160342

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

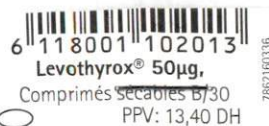
L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

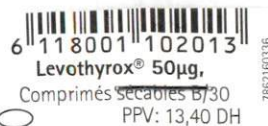
L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Sans objet.

DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE

(DCI : Bromhydrate de dextrométhorphan)

prise de ce médicament en cas de malade

En cas de...

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 à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

25,00

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ? ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
3. COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ? ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTITUSSIF

(R : système respiratoire)

Indications thérapeutiques

Traitement de courte durée des toux sèches et des toux d'irritation chez l'adulte (à partir de 15 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament si :

- vous êtes allergique à l'un des constituants,
- vous êtes asthmatique,
- vous êtes insuffisant respiratoire,
- vous êtes traité par les IMAO (médicaments prescrits au cours de certains états dépressifs),
- vous allaitez.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Faites attention avec DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE :

Mises en garde spéciales

- En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant de toux avec crachats, un avis médical est indispensable.
- Ne traitez pas par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.
- Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, prenez l'avis de votre médecin.
- Ce médicament contient du maltitol liquide. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques.

Attention! Ce médicament contient de l'alcool: le titre alcoolique du sirop est de 1,3 % soit 0,05 g d'alcool par mesure de 5 ml.

Ce médicament contient 1,3 % V/V d'éthanol (alcool) c'est-à-dire jusqu'à 0,05 g d'alcool par mesure de 5 ml. L'utilisation de ce médicament est dangereuse pour les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

N'utilisez ce médicament qu'avec précaution

- En raison de la présence d'alcool, un avis médical est nécessaire.

Posologie)

Interactions avec les aliments et les boissons
La consommation de boissons alcoolisées est déconseillée pendant le traitement.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas de médicament sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Grossesse

Il est possible de prendre un médicament pendant votre grossesse, à condition (quelques jours) et aux doses recommandées. Cependant, en fin de grossesse, la prise de médicaments peut entraîner des effets néfastes chez le nouveau-né. Il convient de toujours demander l'avis de votre médecin avant de prendre un médicament contenant du dextrométhorphan. En raison de la présence d'alcool, la prise de médicaments pendant la grossesse est déconseillée.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. De trop fortes doses de dextrométhorphan peuvent entraîner des pauses dans le nourrisson. En conséquence, la prise de médicaments pendant l'allaitement est déconseillée.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Ce médicament provoque parfois une somnolence, des vertiges risquant d'être dangereux (automobile...) et les utilisateurs de ce médicament doivent s'abstenir de conduire après plusieurs prises. Il peut également provoquer la sécheresse de la bouche.

Ce phénomène est accentué par la prise d'alcool.

Liste des excipients à effet notoire

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218)
Parahydroxybenzoate de propyle (E216)
Alcool ;
Maltitol liquide.

3. COMMENT PRENDRE DRILL TOUX SECHE 15 mg/5 ml ADULTES SANS SUCRE ?

N'utilisez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin.

Posologie

RESERVE A L'ADULTE (à partir de 15 ans)

- Prendre 1 mesure de 5 ml ou 2 mesures de 2,5 ml, 3 fois par jour.
- En cas de besoin, renouveler la prise.
- Ne dépasser en aucun cas 8 mesures par jour.

Chez le sujet âgé ou en cas de maladie chronique
qu'il puisse adapter la posologie.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Rincer la mesure à l'eau après utilisation.

Fréquence d'administration

Espacez les prises d'au moins 4 heures.

Ce médicament n'est pas un médicament anesthésique.

Exemple, pour une prise de 5 ml, il faut attendre 4 heures avant de reprendre un médicament.

Durée du traitement

TEGUMA® 1%, crème.

Terbinafine

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'information 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.

1. Composition du médicament

- **Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise ;**

Terbinafine (DCI) chlorhydrate 0,3 g pour tube de 30g & 0,15 g pour tube de 15g.

- **Composition qualitative en excipients ;**

Excipients : alcool cétoestéarylique, cetomacrogol 1000, monostéarate de glyceryl auto émulsifiant, diméthicone DMPS 100, poloxamer (Lutrol F127), paraffine liquide légère, alcool benzylique, vaseline blanche, édétate disodique, propylène glycol, triéthanolamine, eau purifiée.

- **Liste des Excipients à effet notoire :** Alcool cétoestéarylique, Propylène glycol

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

ANTIFONGIQUES TOPIQUES - code ATC : D01AE15.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est une crème pour application locale contenant un antifongique de la famille des allylamine. Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

4. Posologie

• Intertrigos inter-orteils et dermatophytes : 1 application par jour pendant 1 semaine.

• Dermatophytes et candidoses cutanées : 1 application par jour pendant 1 semaine.

• Pityriasis versicolore : 1 application par jour pendant 2 semaines.

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

- **Mode et voie d'administration ;**

VOIE CUTANÉE.

L'application se fait après avoir nettoyé et séché la zone concernée, la faire suivre d'un massage léger. Pendant la nuit, la surface traitée peut être recouverte d'une gaze.

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

5. Contre-indications

N'utilisez jamais TEGUMA® 1%, crème en cas d'allergie à l'un des composants.

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, TEGUMA® 1%, crème est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêter d'utiliser TEGUMA® 1%, crème et demander une aide médicale immédiatement si vous avez l'un des symptômes suivants pouvant correspondre à une réaction allergique :

- Difficulté à respirer ou à avaler
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Démangeaisons sévères de la peau, avec une éruption rouge ou des bosses.

Certains effets indésirables sont fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 10) : desquamation de la peau, démangeaisons.

Certains effets indésirables sont peu fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 100) : lésion de la peau, croûte, trouble de la peau, changement de couleur de la peau, rougeur, brûlure, douleur, douleur au site d'application, irritation au site d'application.

Certains effets indésirables sont rares (atteint jusqu'à 1 patient sur 1000) : sécheresse de la peau, eczéma.

Si TEGUMA® 1%, crème est accidentellement appliqué sur les yeux, une irritation des yeux peut survenir.

Déclaration

La déclaration du médicament continue

- 7. Mise d'emploi
- Ce médicament
- Ne pas
- Eviter accident

de l'eau.

En cas de posologie

médecin.

En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou

couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter

impérativement les recommandations et la posologie indiquées par

votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du

produit dans ces circonstances.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

- Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Ce médicament contient de l'alcool cétoestéarylique et peut

provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Ce médicament contient du propylène glycol et peut induire des

irritations de la peau.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y

compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit être utilisé pendant la grossesse que si

nécessaire.

Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Par ailleurs, les nourrissons ne doivent pas entrer en contact

avec la peau traitée, y compris la poitrine.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT

LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN :

LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire

un véhicule ou à utiliser certaines machines

Sans objet.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Contactez votre médecin qui vous conseillera.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose,

appliquez là au moment où vous vous en rappelez et continuez votre

traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour

compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau C (Liste II).

- Précaution particulières de conservation

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à

25°C.

- Tenir hors de la portée et à la vue des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la

boîte.

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les

ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer

les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures

contribueront à protéger l'environnement.

- Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

LOT : 200 117
PER : 03-22
PPV : 70,00DH

 COOPER

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est :
Juillet 2018.

ADO®

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p.	comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p.	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p.	1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des binguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que : déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

43,30

INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament
même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.
Suivez attentivement les conseils de votre médecin.
L'équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure
d'administration de votre insuline, la surveillance de la
glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon
équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.
Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par
injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre
médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.
Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées
par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul
un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer
l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple,
d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez
nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être
effectué lors de la première injection ou progressivement sur
plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser
que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute
particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler
plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de
remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne
un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est
pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le
contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter
vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner
la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la
suspension présente des floculations ou si des particules
blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon,
lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la
seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la
préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de
réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes
d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la
quantité requise de chaque préparation.

Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions
de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les
bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de
votre médecin.

peuvent varier. La prise d'alcool à
long terme.

exercice que d'habitude :

peuvent généralement si vous
sont.

des mesures à prendre en cas

partir en voyage à l'étranger :

aller à l'étranger, pensez à en
sant ou infirmier. Le décalage
aller à l'étranger à modifier vos heures
ort à vos heures habituelles.

NT

révoyez de l'être, vous devez
médecin pour discuter de vos
contrôler votre diabète.

ment par insuline n'expose votre
ut cependant être nécessaire
ainsi que votre régime.

médecin ou à votre pharmacien
ment.

ATEURS DE MACHINES

on et vos réflexes peuvent être
mie. Vous devez y penser dans
s pourriez mettre votre vie en
personnes, comme la conduite
machines.

médecin sur vos capacités à

hypoglycémie,

s d'hypoglycémie diminués ou

MENTEUSES ET AUTRES

médicaments :

peuvent être augmentés par
te de médicaments à effet
glucocorticoïdes, les hormones
croissance, le danazol, les bêta-2
e, salbutamol, terbutaline) et les

peuvent être diminués par
te de médicaments à effet
es hypoglycémisants oraux, les
acide acétylsalicylique) certains
urs de la monoamine oxydase),
l'enzyme de conversion de
bloquants ou l'alcool.

atostatine (tels que lanréotide,
les cas, soit augmenter soit
line.

ne doivent pas être mélangées
par d'autres fabricants ou avec
rigine animale.

ecin ou à votre pharmacien si

EXP 03 2022

85,00

Sothema

Fabriqué par / Manufactured by

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SONDOS

Si vous avez injecté une dose trop importante
vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie pe
soudainement. Les symptômes possibles son
sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée
nervosité ou tremblement, sensation d'anxié
faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de
sensation de faim excessive, troubles visuel
maux de tête, nausées ou rythme cardiaque
conduire, en l'absence de traitement
hypoglycémique.

Il convient dans ce cas de faire le traitement p
ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de co
reposez vous. Ceci vous permettra fréquemm
une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de g
musculaire ou sous-cutanée devra être réco
entourage ; elle devra être suivie d'une réal
réveil.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucag
intra-veineuse de sérum glucosé hypertoni
réalisée et un traitement hospitalier pourra être
Demandez à votre médecin des renseignements
glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, il pe
complications sérieuses telles que perte de
coma voire même décès. Ayez toujours
document indiquant que vous êtes diabétique.
Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a auc
de doute sur le diagnostic d'hypoglycémie
traitement décrit ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypo

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISS DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie
de façon importante.

Ne prenez pas de dose double pour compen
que vous avez oubliée de prendre.

Les symptômes liés à une glycémie inha
apparaissent progressivement. Ces sym
suivants : polyurie (envie fréquente d'
d'appétit, nausées, vomissements, son
rougeur et sécheresse buccale et cutanée,
l'haleine. Les symptômes graves sont une
et un pouls rapide.