

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.

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 047246

ND: 38529

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1008 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BAGASS LAHCEN
Date de naissance : 01/11/1935
Adresse : Attadamaur Cheram, Rue 1 imm 22 n° 1 El Oufja
20840 Casablanca
Tél. : 06 66 39 66 46 Total des frais engagés : 652,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 22.07.20
Nom et prénom du malade : Mr BAGASS Kelton
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Bronchite aigüe
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 : Casablanca Le : 01/09/2020
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

ACCUEIL

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

27/07/20 C 1 120,00
28/07/20 C 1 120,00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur
PHARMACIE NAGUIB
Dr Naguib Nadia
334, Bd Oued Daoura
Oulfa - Casablanca
Tél : 05 20 00 25 95

Date Montant de la Facture

27/07/20 178,50
27/07/20 324,00

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

AM PC IM IV

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 canalaires, ainsi que le bilan de

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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EXECUTION

Docteur Darroussi, Malika

الدكتورة دروسي مليكة

Docteur en Médecine
Echographie générale
Nutrition

دكتوراه في الطب
شهادة في الفحص بالمصدى الصوتي
شهادة في طب التغذية و الحمية

27/07/20

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Chahdia 134 Bd Daoura
El Oulfa - Casablanca

Mr B. AGASS. Keltoun

S.V.

60,10

7 Mexilan 300
140 x 36

S.V.

Du xol 500
240 x 36

S.V.

37,00

3) Ribonel 0,05% 21/8 Lematine

119,10

3) Amokil 1g
140 x 26

24 mgue sodium

55,00

S.V. S.V.

52,80

2) dolo 20
100 x 20

326,00

PHARMACIE NAGUIB
Dr. NAGUIB Nadia
1334, Bd Oued Daoura
El Oulfa - Casablanca
Tél : 05.22.91.01.97

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Chahdia 134 Bd Daoura
El Oulfa - Casablanca

تجزئة الشهدية 344 شارع وادي الحجرة - الألفه , الهاتف : 05.22.91.01.97

Lotissement Chahdia 344 Bd.Oued Daoura - El Oulfa Tél : 05.22.91.01.97 Casablanca

500 مغ / 2 مغ

Boîte de 20 comprimés

500mg/2mg 20 قرصا

2 قرصا
ثيوكولشيكوزيد

37,00

كان يبيدي نفس الأعراض، لأن ذلك قد يضره.

500 مغ

2 مغ

ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى :
نشا القمح، لاكتون.

الصنف الصيدلي والعلاجي :

ينتمي بارصيطامول إلى مجموعة الأدوية الخافضة للحرارة و مزيل للألم.
ثيوكولشيكوزيد ينتمي إلى مجموعة أدوية إرتخاء العضلات.

الوصف :

- معالجة الأعراض الناتجة عن آلام العضلات أو الصدمة الروماتيزم بالصدمة وأمراض النساء.
- كملاخ مساعد أثناء تقلصات مؤلمة :
- * من الاضطرابات التنكسية في العمود الفقري والإضطرابات محاذاة العمود الفقري : صعر وآلام الظهر ، آلام أسفل الظهر.
- * الاضطرابات النفسية والعصبية (مع التشنج).

موانع الإستعمال :

لا يجب إستعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

- الأطفال أقل من 15 عاما.
- أشخاص ذوي الحساسية لنشا القمح.
- حساسية لبارصيطامول أو لأحد مكونات المنتج
- حساسية لثيوكولشيكوزيد
- القصور الكبدية.
- الحمل و الرضاعة.

احتياطات خاصة :

- تجنب العلاج لفترات طويلة بالنسبة للمرضى الذين يعانون من ضعف الكبد و / أو مشاكل في الكلى ، وأمراض القلب أو الرئة.
- المرضى الذين يعانون من الصرع.
- في حال الإصابة بالإسهال ، أخبر طبيبك.
- لتجنب خطر جرعة زائدة، تحقق من عدم وجود بارصيطامول في تكوين أنواع أخرى من الأدوية.
- الحد الأقصى المقترح :
- البالغين والأطفال فوق 50 كغ ، يجب عدم تجاوز 4 جرام يوميا بالنسبة للبارصيطامول.
- لا تتجاوز الجرعة الموصوفة

احتياطات الاستعمال :

في حالة الشك، لا تترددوا في إستشارة طبيبك أو صيدليكم

نيل® 0,05%

N° du Lot

Date Per

P.P.V: 119,10 DH

سير الأنف.

علبة 140 جرعة

النساء.

قراءتها من جديد.

من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

أبدا إلى أي شخص آخر حتى في حالة تشابه

بطبورا أو لاحظت أي تأثير آخر لم يتم ذكره في

الصيدلي.

A2010353/04

كيفية الاستعمال:

عن طريق الأنف.

• ينبغي تحريك المقرورة قبل الاستعمال.

• خلال الاستعمال الأول، يجب تهين المضخة بعشر رشات. وعندما تكون غير مستعملة تبقى مهواة نحو أسبوعين. وبعد هذه المدة، يجب تهينها ثانية برشتين.

في جميع الحالات، يتعين التقيد بوصفة طبيبك.

وتيرة الاستعمال:

في جميع الحالات، يتعين التقيد بوصفة طبيبك.

مدة العلاج:

يتعين التقيد بوصفة طبيبك.

نواهي العلاج:

لا تستعملوا أبدا ريزونيل 50 ميكروغرام/ جرعة، محلول للرش عبر الأنف، في الحالات التالية:

• كساح خيال أحد مكوناته.

• سيلان الأنف،

• في حالة خلل الأنف أو الفم أو العينين.

• طفل دون السن 3 لعدم وجود دراسات مرورية

في حالة الشك، من الضروري طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

التأثيرات غير المرغوب فيها:

وصف التأثيرات غير المرغوب فيها:

شأنه في ذلك شأن كل الأدوية، يمكن أن ترتب تأثيرات غير مرغوب فيها عن استعمال دواء ريزونيل 50 ميكروغرام/ جرعة، محلول للرش عبر الأنف، وإن كان هذا لا يعني أن كل المرضى سيعانون منها.

إمكانية حدوث الام بالراس، سيلان أنفي، التهاب الحلق، التهاب أو شعور بحرق الأنف، عطس، جفاف ششاء الأنف المخاطي، ردود فعل الحساسية المفرطة المسبوبة أحيانا بظهور أمراض جلدية ونادرا جدا اضطرابات في النوم والشح.

يمكن أن يظهر أحيانا داء الهيضات الأنفي ويتعين عندئذ إيقاف العلاج والتفكير في علاج ملائم. استشيروا طبيبك لكي يعمل معكم على وصف علاج ملائم. من هذه الحالة، من الفضل وقف العلاج بأكوروكوتيد إلى غاية الشفاء من داء الهيضات الأنفي نادرا إمكانية الزرق ارتفاع الضغط داخل العينين و الساد تقيم العين

نادرا إمكانية الزرق (ارتفاع الضغط داخل العينين) و الساد تقيم العين (تقيم العين) في حالة استمرار الأعراض أو ظهور أعراض جديدة، استشيروا طبيبك.

في حالة الشك، لا تترددوا في طلب رأي الطبيب.

إذا لاحظتم تأثيرات غير مرغوب فيها لم يتم ذكرها في هذه النشرة أو إذا أصبحت بعض التأثيرات غير المرغوب فيها خطيرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات واحتياطات خاصة من أجل الاستعمال:

احذروا من ريزونيل 50 ميكروغرام/ جرعة، محلول للرش عبر الأنف:

• تحذيرات:

في حالة تضاعف الخمج (تمتدح متتبع) أو الحمى أو مرض القصبية الهوائية والرتئين المتزامن، أخبروا طبيبك.

لا يوصى بهذا الدواء لدى المرضى الذين خضعوا مؤخرا لعملية جراحية أو وضع على مستوى الأنف، ماداموا لم يشفوا من ذلك تماما.

الهورات للموظفون منوهيرات..... 51.8 ميكروغرام
كمية معادلة لفيورات الموظفون جاف..... 50.00 ميكروغرام

الجرعة الواحدة
الرشة الواحدة تصير جرعة واحدة من قيمة 50 ميكروغرام من هيورات الموظفون الجاف

سواغات: غليسيرين، سيليلور ميكروكروستالين، كريسوميتيلسيلولوسموندك، سيراتر السوديوم ثنائي الهيدرات، وحمض الستريك منوهيرات محلول من كلوريد البينزلكونيوم، بوليموربيت 40، ماء منزوع الأيونات

لاحة السواغات ذات تأثير ملحوظ،
كلوروز البينزلكونيوم، غليسيرين

الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع النشأة:
كورتيكويد للاستعمال الموضعي.

نواحي العلاج:
الصنف الصيدلي العلاجي:

يحتوي هذا الدواء على كورتيكويد، وهو علاج مضاد للالتهاب يستعمل عبر الأنف.

ويوصى:
• لدى الكبار والأطفال الذين تزيد أعمارهم عن 3 سنوات، من أجل علاج التهاب الأنفي الأروحي.

• لدى الكبار من أجل التخفيف من أعراض المرتبطة بوجود السيليلات.

الجرعات:
الجرعات، كمية و/ أو طريقة أو طريق الاستعمال، وتيرة الاستعمال ومدة العلاج:

التهاب الأنفي الأروحي:

• الكبار والأطفال الذين يزيد سنهم عن 12 سنة: تتحدد الجرعة الفعالة عادة في رشتين اثنين في كل منخورة واحدة في اليوم صباحا، عند تحسن الأعراض، يمكن أن تخفف الجرعة إلى رشة واحدة في كل منخورة في كل يوم.

• لدى الأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين 3 و 11 سنة، تتمثل الجرعة الفعالة عادة في رشة واحدة في كل منخورة واحدة في اليوم صباحا.

في كل منخورة واحدة في اليوم صباحا.

يعتمد استعمال الدواء ومدة العلاج على درجة التعرض للحساسية.

داء السيليلات مع التهاب الجيوب الأنفية:

تتمثل الجرعة الفعالة عادة في رشتين في كل منخورة مرتين في اليوم، عندما تتراجع الأعراض.

تخفف الجرعة إلى رشتين في كل منخورة يوميا.

• في حالة استمرار الاضطرابات، لا تزيدوا في الجرعة، بل استشيروا طبيبك.

في جميع الحالات، يتعين التقيد بوصفة طبيبك.



Amoxil 500mg et 1 g comprimés dis
Amoxil 125 mg, 250mg et 500mg, pc
 flacon de 60 ml.

Amoxicilline

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit à vous ou à votre enfant. 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL ?

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- N'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- Un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

PPV: 55,00 DH
 LOT: 623689
 PER: 06/21

AMOXIL 1g
 12 comprimés dispersibles



- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- La maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

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

Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;

- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg. La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmière pourra vous donner plus de détails.

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

LOT 191187

EXP 04/2022

PPV 52 80DH

Veuillez lire attentivement

• Gardez ce médicament

• Si vous avez des

à votre médecin

• Ce médicament

d'autre, même

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

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

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

axilase®

MAUX DE GORGE

LABILE ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP

comprimé enrobé

SANOFI

PPV:
60DH10

55.085

Distribué sous licence
par L'APROPHAN
21, rue des Oudaya
CASABLANCA - Maroc

**Le attentivement cette notice avant de
prendre votre médicament. Elle contient des informations
importantes pour votre traitement.**

Le médicament que vous prenez est un médicament
à action locale. Il est utilisé sans consultation ni prescription
médicale.

Les symptômes persistent, au-delà de 5 jours,
s'aggravent ou si de nouveaux symptômes
apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien
ou médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser
ce médicament. Gardez-la, vous pourrez avoir
besoin de la relire.
**NE LASSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE DES
ENFANTS**

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé et
dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de
prendre MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé ?
3. Comment prendre MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé ?
6. Informations complémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe Pharmaco-thérapeutique
ENZYMES A VISEE ANTI-INFLAMMATOIRE

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans les maux
de gorge peu intenses et sans fièvre.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE
AVANT DE PRENDRE MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé**

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 MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé**

dans le cas suivant :
• Antécédents d'allergie à l'alpha-amylase ou à l'un des
composants du comprimé.

**Faites attention avec MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé :**

Mises en garde spéciales

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les
patients présentant une intolérance au glucose, un déficit
en lactase ou un syndrome de malabsorption du
glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les
patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome
de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit
en sucrose-isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E110,
jaune orange S) et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

Il existe une forme sirop plus adaptée à l'enfant.

En cas de survenue de signes généraux d'infection comme :
• fièvre élevée (≥ 38,5°) et persistante (plus de 3 jours),

• apparition d'autres symptômes comme : maux de gorge
ou de tête importants, nausées, vomissements, douleurs
ou roulement de l'oreille, douleur de la face,
• persistance des symptômes sans amélioration au-delà de
5 jours.

CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN

**EN CAS DE DOULEUR, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Prière ou utilisation 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.

Grossesse et allaitement

Grossesse
Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant
la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le
traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger
de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

L'utilisation de ce médicament est à éviter pendant
l'allaitement.

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

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse
ou de l'allaitement de toujours demander avis à votre
médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un
médicament.

Liste des excipients à effet notoire : jaune orangé S
(E110), saccharose, lactose.

**3. COMMENT PRENDRE MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé**

Posologie
RÉSERVE À L'ADULTE.

1 comprimé 3 fois par jour au cours des repas.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé, sans le croquer, avec un verre d'eau.

Durée de traitement

Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis
médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance
des symptômes, prenez un avis médical.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES
ÉVENTUELS**

Comme tous les médicaments, MAXILASE MAUX DE
GORGE ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé
est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que
tout le monde n'y soit pas sujet.

• En raison de la présence d'alpha-amylase, (rares réactions
d'allergie allergique généralement cutanées, en particulier
urticariale et œdème de Quincke, dans ces cas, arrêtez le
traitement.

• Possibilité de survenue d'une gêne respiratoire
(bronchospasme).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés
dans cette notice, ou si certains effets indésirables
deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou
votre pharmacien.

**5. COMMENT CONSERVER MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé après la
date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au poubelle
ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre
pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés.
Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

**Que contient MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé ?**

La substance active est :

Alpha-amylase

Pour un comprimé enrobé.

*Soit 2143 Unités Pharmacopées Européennes par comprimé.
Une unité CEIP correspond à la quantité d'enzyme en mg
qui catalyse l'hydrolyse de 1 mg d'amidon en 10 secondes
dans les conditions du dosage.

Les autres composants sont :

Carnéolose, calcium, provitane, acide stéarique, silice,
collodion amyloïde, lactoglobuline lactose, gomme laque
déchirée blanche, gomme arabique, saccharose, talc,
dioxyde de titane (E171), jaune orangé S (E110), cire
d'abeille blanche.

**Qu'est-ce que MAXILASE MAUX DE GORGE
ALPHA-AMYLASE 3000 U CEIP, comprimé enrobé et
contenu de l'emballage extérieur ?**

MAXILASE se présente sous forme de comprimés enrobés
(boîte de 24 comprimés sous plaquettes thermoforées).

Traitement et exploitant
sanofi-aventis France

1-13, boulevard Raymond Rolland
75014 Paris - France

Fabricant

Sanofi Winthrop Industrie

1, Rue de la Vierge,
Ambarès et Lagrange,
33565 Carbon Blanc - France

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée
est : Novembre 2010.**

CONSEILS D'ÉDUCATION SANITAIRE :

En raison de l'origine principalement virale des pathologies
pouvant engendrer des maux de gorge peu intenses et
sans fièvre, des gestes simples sont à respecter pour éviter
de contaminer votre entourage, notamment :

- se laver les mains fréquemment.
- se tenir à l'écart des personnes âgées et jeunes enfants
le port de masque est recommandé
- éviter de fumer
- boire suffisamment
- se mouchoir souvent avec des mouchoirs jetables
- humidifier la muqueuse nasale avec des solutions de
bainage adaptées
- vivre dans des pièces dont l'atmosphère est humide
(utilisation d'un humidificateur au besoin)
- aérer régulièrement la pièce

**VOTRE PHARMACIEN, VOTRE MÉDECIN CONNAÎT
BIEN LES MÉDICAMENTS.**

**N'HESITEZ PAS À LEUR DEMANDER DES PRÉCISIONS.
NE LASSEZ JAMAIS UN MÉDICAMENT À LA PORTEE
DES ENFANTS.**

Docteur Darroussi, Malika

الدكتورة دروسي مليكة

Docteur en Médecine
Echographie générale
Nutrition

دكتوراه في الطب
شهادة في الفحص بالصدى الصوتي
شهادة في طب التغذية و الحمية

22/07/20

M. BABASSI. Keltmin

86,40

η Kriobactin 500

14 x 38 (12 ans)

13,20

η Actamyl 19

14 x 38

78,90 3)

Alora 5 mp

148 (15 ans)

178,50

PHARMACIE NAGUIB
Dr. Naguib Nadia
334 Bd. Oued Daoura
Oulfa - Casablanca
Tél : 05 22 91 01 97

Dr. DARROUSSI Malika
Médecine Générale
Lot. Chahdia 344 Bd. Daoura
Oulfa - Casablanca

تجزئة الشهدية 344 شارع وادي الدرة - الألفه , الهاتف : 05.22.91.01.97 الدار البيضاء

Lotissement Chahdia 344 Bd.Oued Daoura - El Oulfa Tél : 05.22.91.01.97 Casablanca

THIOBACTIN®

Thiamphénicol

LOT : 9MA018
PER.: 05 2022

THIOBACTIN 500MG
CP B24

P.P.V : 86DH40



Formes et prés:

- Préparation pour usage parentéral (flacon de poudre lyophilisée à 750 mg de thiamphénicol, ampoule de solvant de 5ml) : boîtes de 1 et 8.
- Comprimés enrobés dosés à 250 mg de thiamphénicol : boîtes de 16 et 40.
- Comprimés dosés à 500 mg de thiamphénicol : boîte de 24.
- Granulé pour suspension buvable dosée à 125 mg / 5ml : flacon de 60ml.
- Granulé pour suspension buvable dosée à 250 mg / 5ml : flacon de 60ml.

Propriétés

Le THIOBACTIN est un antibiotique du groupe des phénicolés, sous-groupe du thiamphénicol.

Indications

Celles des phénicolés, sous-groupe du thiamphénicol.

Elles seront limitées à :

- Certaines infection saiguës des voies respiratoires à germes résistants aux autres antibiotiques,

- Certaines infections digestives telles que typhoïde et autres salmonelloses,
- Certaines infections hépatobiliaires telles que cholécystite aiguë,
- Jrétrites gonococciques,
- Jrétrites non gonococciques à germes résistants aux autres antibiotiques,
- Méningites à haemophilus,
- Infections à germes anaérobies résistants aux autres antibiotiques

Contre-indications

Sujets présentant des antécédents d'insuffisance médullaire,
Nourrissons de moins de six mois,
Insuffisant rénal grave,
Allergie aux phénicolés.

Mises en garde

Prévenir le médecin traitant en cas de
- antécédents d'insuffisance médullaire,
- insuffisance rénale.

Recommandations

Ce médicament appartient à la famille des antibiotiques. Il a pour rôle de combattre l'infection dont vous êtes atteint en détruisant les microbes qui en sont la cause.

1°) Votre médecin a choisi cet antibiotique et non un autre parce



**comprimé
pelliculé
voie orale**

ALORA® 5mg

Deva
Pharmaceutique

Veillez lire attentivement
- Gardez cette notice
- Si vous avez tout ou partie
- Ce médicament peut provoquer
symptômes indésirables
- Si l'un des effets indésirables
parlez-en à votre médecin

30 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410096

LOT : M0347
PER : 04/2022
PPV : 78,90 DM

pharmacie.

ce,

Que contient

1. Qu'est-ce qu'ALORA 5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

Indications thérapeutiques

Alora soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

Alora est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans ALORA, ou à la loratadine.

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

• Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.

Sportifs

Sans objet.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines : A la dose recommandée, ALORA ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Instructions pour un bon usage

CETAMYL® 1g Comprimés

FORME ET PRESENTATION

CETAMYL® 1g Comprimés sé

COMPOSITION :

Paracétamol.....

Excipients qsp :1 compr

Excipient à effet notoire : lacto

PROPRIETES :

Antalgique (calme la douleur)

INDICATIONS :

Traitement symptomatique des douleurs et/ou fièvre (maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses).

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 15 ans.
- Hypersensibilité au paracétamol ou à l'un des composants.
- Insuffisance hépatocellulaire.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Posologie :

CETAMYL® 1g est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 15 ans (> 50 kg).

La posologie usuelle est de ½ à 1 comprimé dosé à 1 g par prise, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de CETAMYL® par jour, soit 3 comprimés. Cependant, en cas de douleurs plus intenses, la posologie maximale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour, soit 4 comprimés par jour. Toujours respecter un intervalle de 4 heures entre les prises.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures. La dose de paracétamol ne devra pas dépasser 3 g par jour, soit 3 comprimés.

En cas de persistance de douleur ou de fièvre, d'efficacité insatisfaisante, ou d'apparition d'autres symptômes, il est recommandé de prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler, si besoin après les avoir cassés en deux, tels quels avec une boisson (eau, lait, jus de fruit).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la dose unitaire par comprimé (1g), CETAMYL® 1g n'est pas adaptée à l'enfant de moins de 15 ans. Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.

Doses maximales recommandées :

Adulte et enfant de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Grossesse et allaitement :

CETAMYL® 1g, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et pendant l'allaitement.

CETAMYL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES :

- Rarement : Réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.
- Exceptionnellement : thrombopénie, leucopénie et neutropénie.

Surdosage :

En cas de surdosage thérapeutique ou intoxication accidentelle, prévenir impérativement le médecin traitant ou le pharmacien et transférer immédiatement le sujet en milieu hospitalier.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Anticoagulants oraux : risque d'augmentation de l'effet de l'anticoagulant oral et du risque hémorragique en cas de prise de CETAMYL® aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours. Contrôle régulier de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le traitement par CETAMYL® et après son arrêt.

Examens paracliniques :

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase en cas de concentrations anormalement élevées.

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

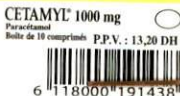
CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver à l'abri de la lumière et en dessous de 25°C.

Délivrance : Libre

CETAMYL® Comprimés 1g – Boîte de 10 : AMM N° : 209/11/DMP/21/NNP

Edition : Janvier 2013



100x45x20



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

NCT181V2