

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER 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.

armacie :

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.

ééducation :

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.

entaire :

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 400 Société : 38652

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : DELAFKIH M. N.A.

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 063000509 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 : / /

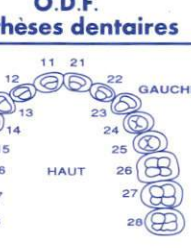
Signature de l'adhérent(e) :

SOINS ET PROTHESES 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										
			<p>Coefficient des travaux <input type="text"/></p> <p>Montant des soins <input type="text"/></p>										
			<p>Début d'execution <input type="text"/></p> <p>Fin d'execution <input type="text"/></p>										
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire											
		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; text-align: center; padding: 5px;">D</td> <td style="width: 50%; text-align: center; padding: 5px;">H</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">00000000</td> <td style="text-align: center; padding: 5px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">00000000</td> <td style="text-align: center; padding: 5px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">35533411</td> <td style="text-align: center; padding: 5px;">11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">G</td> <td style="text-align: center; padding: 5px;">G</td> </tr> </table> <p>(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession</p>	D	H	00000000	21433552	00000000	00000000	35533411	11433553	G	G	<p>Coefficient des travaux <input type="text"/></p> <p>Montant des soins <input type="text"/></p> <p>Date du devis <input type="text"/></p> <p>Fin d'execution <input type="text"/></p>
D	H												
00000000	21433552												
00000000	00000000												
35533411	11433553												
G	G												
Visa et cachet du praticien attestant le devis		Visa et cachet du praticien attestant l'execution											

VOLET ADHERENT	NOM :	Mle
DECLARATION N°	P 14 / 0000975	 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales du Royal Air Maroc
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
	470, 20 +	
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 14/0000975

DATE DE DEPOT

1201.

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mme 400	Signature de l'adhérent	
Nom & Prénom <u>Belafkîh Mina</u>				
Fonction <u>act</u>	Phones <u>0600007961</u>			
Mail _____				
MEDECIN	Prénom du patient <u>Belafkîh Mina</u>			
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>		Age _____		
Nature de la maladie		Date 07/08/2020		
<u>éloigne néphritique</u>				
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances				
Nature des actes		Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
<u>CH</u>		<u>Const</u>	<u>G</u>	
PHARMACIE		Date 07/08/2020		
Montant de la facture		<u>470,20</u>		
		KAMILI Bouchaïa Pharmacie Ouled Hiriz 124, Bd. Mohamed V, Berrechid Tél: 0522 33 73 51 INPE: 062047295		
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date 09/08/2020		
Désignation des Coefficients <u>B130</u>		Montant détaillé des Honoraires <u>174,20 DHS</u>		
		INPE: 062047295		
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date _____		
Nombre				
AM	PC	IM	IV	
				Montant détaillé des Honoraires
<u>CACHET</u>				



le 07/08/2020

Die BELAFKIN mina

27,50

1) Sparfen gel (S) 33,90
Gel 23% pendant 15

33,90

2) Mefenid (S) 15,80
Mef 23% pendant 15

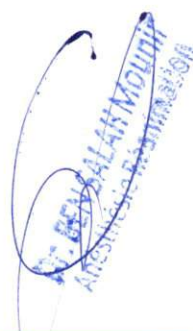
15,80

3) Diflunisal (S) 15,80
Diflunisal 23% pendant 15

4) Sepcen koly (n 9) 196,50 x 2
Sepcen koly 23% pendant 10

470,20

KAMILI Bouchaib
KAMILI Bouchaib
Médecin Ouled Hriz
pharmacie Ouled Hriz
, 24, Bd. Mohamed V, Berrechid
Tel: 0522 33 73 51
INPE: 062047295



Spasfon® 80 mg

Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Phloroglucinol hydraté 80.000 mg

Quantité correspondant en Phloroglucinol anhydre ... 62,233 mg

Triméthylphloroglucinol 80 mg

Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont : lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E127), cire de carnauba.

Excipients à effet notoire : lactose, amidon de blé, saccharose

FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A.: appareil digestif et métabolisme)

INTERAC

Si vous prenez ce médicament prescrit par votre ordonnancier ou pharmacien

GROSSES

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée au cours de la grossesse. L'administration de ce médicament chez la femme enceinte est contre-indiquée. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

POSOLOGIE ET

Veillez à toujours prendre exactement les indications de votre pharmacien. Veuillez prendre ce médicament sous forme de comprimé enrobé, à la posologie prescrite par votre pharmacien ou médecin. Veuillez prendre ce médicament sous forme de comprimé enrobé, à la posologie prescrite par votre pharmacien ou médecin en cas de doute.

Spasfon® est un traitement symptomatique. La durée du traitement est variable en fonction de l'indication. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Posologie :

Chez l'adulte : Prendre 2 comprimés par prise, trois fois par jour, en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Les comprimés pourront prendre le relais d'un traitement d'attaque sous forme injectable, à la posologie maximale de 6 comprimés par 24 heures.

Utilisation chez les enfants

Cette présentation n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans.

Chez l'enfant de plus de 6 ans : 1 comprimé par prise, deux fois par jour, en respectant un intervalle de 2

27,50

Spasfon®

30 comprimés enrobés



6 118000 330226

CEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacine

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 d'autr

d'informations à votre m

• Ce médicament vous quelqu'un d'autre, même nocif.

• Si l'un des effets indésirables non mentionnés par votre pharmacien. Voir la rubri

• Que contient cette noti

1. Qu'est-ce que SEPCEN®

2. Quelles sont les inform

3. Comment prendre SEPC

4. Quels sont les effets ind

5. Comment conserver SEPC

6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes:

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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

• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique).

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'une dissection aortique ou d'autres facteurs de risque ou (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Marfan, l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, l'hypertension artérielle ou une athérosclérose connue). Ce type de médicament doit être utilisé avec prudence, avec des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle à l'ECG, qui est un enregistrement électrocardiographique présentant un déséquilibre électrolytique dans les concentrations de potassium ou de magnésium, un thème cardiaque très lent (ou « bradycardie »), l'insuffisance cardiaque, si vous avez déjà eu une crise cardiaque, si vous êtes une femme ou une personne qui prend des médicaments qui entraînent des anomalies de la prise de sang (ou d'autres médicaments).

• Si vous présentez un traitement de certaines infections de l'appareil urinaire, prescrire un autre antibiotique en association à l'administration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement par votre médecin.

3. ANT LA PRISE DE SEPCEN®:

• Prenez immédiatement votre médicament, si l'un des symptômes suivants apparaissent alors que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soutenue (réaction anaphylactique). Dès la première dose, il existe un faible réaction allergique sévère, qui se manifeste par une oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissement ou la passage en position debout. Si vous ressentez prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des troubles de la vision ou si vos yeux sont affectés, consultez immédiatement un ophtalmologue.

• Des douleurs ou gonflements des articulations peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes également un traitement à base de corticoïdes. Une des tendons peuvent survenir y compris dans le traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du médicament. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos. Cela pourrait accroître le risque de ruptures des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections, ischémie cérébrale ou un accident vasculaire cérébral affectant le système nerveux central pourraient se produire si vous prenez SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire avec SEPCEN®. Si vous souffrez de dépressions, symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neuropathie périphérique, y compris une sensation de brûlure, picotements, engourdissements, produisent, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus souvent dans les diabétiques, principalement dans la population âgée. Immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez SEPCEN®, même plusieurs semaines après les prendre. En cas d'aggravation ou de persistance, remarquez que vos selles contiennent du sang ou du pus. Si vous prenez SEPCEN®, votre vie pourrait être menacée par des médicaments visant à bloquer ou ralentir le travail de votre intestin.

• Si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine, informez le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SEPCEN®.

• SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

• SEPCEN® peut provoquer des symptômes hépatiques tels que : perte de l'appétit, ictere (jaunissement), ou sensibilité de l'estomac à la palpation. Contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs dans le sang (leucopénie), ce qui peut réduire votre résistance aux infections. Si vous accompagnez de symptômes tels que de la fièvre et votre état, ou de la fièvre accompagnée de symptômes de maladie, comme des douleurs dans la gorge/le pharynx/la bouche, consultez immédiatement votre médecin. Une analyse de recherche d'une diminution éventuelle du nombre de globules blancs (leucopénie) est importante que vous indiquiez prendre ce médicament.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille présentez un déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD).

• Votre peau devient plus sensible au soleil ou au soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux du bronze.

• Si vous ressentez une douleur soutenue et inten

196,50
R: 17/2/23
P.V: 19.000 H

CEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacine

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 d'autr

d'informations à votre m

• Ce médicament vous quelqu'un d'autre, même nocif.

• Si l'un des effets indésirables non mentionnés par votre pharmacien. Voir la rubri

• Que contient cette noti

1. Qu'est-ce que SEPCEN®

2. Quelles sont les inform

3. Comment prendre SEPC

4. Quels sont les effets ind

5. Comment conserver SEPC

6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes:

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

• Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

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

• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

• **Mise en garde et précaution d'emploi :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez que vous présentez, ou un membre de votre famille présente un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique).

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'une dissection aortique ou d'autres facteurs de risque ou (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome d'Ehlers-Danlos, le syndrome de Marfan, l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, l'hypertension artérielle ou une athérosclérose connue). Ce type de médicament doit être utilisé avec prudence, avec des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle à l'ECG, qui est un enregistrement électrocardiographique présentant un déséquilibre électrolytique dans les concentrations de potassium ou de magnésium, un thème cardiaque très lent (ou « bradycardie »), l'insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque, si vous êtes une femme ou une personne qui prend des médicaments qui entraînent des anomalies de la prise de sang (ou d'autres médicaments).

• Si vous présentez un déséquilibre électrolytique dans les concentrations de potassium ou de magnésium, un thème cardiaque très lent (ou « bradycardie »), l'insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque, si vous êtes une femme ou une personne qui prend des médicaments qui entraînent des anomalies de la prise de sang (ou d'autres médicaments).

3. ANT LA PRISE DE SEPCEN®:

• Prenez immédiatement votre médicament, si l'un des antécédents que vous prenez SEPCEN®. Votre médecin ou SEPCEN® doit être interrompu.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction angoïde). Dès la première dose, il existe un faible réaction allergique sévère, qui se manifeste par une oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissement ou la passage en position debout. Si vous ressentez prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des troubles de la vision ou si vos yeux sont affectés, consultez immédiatement un ophtalmologue.

• Des douleurs ou gonflements des articulations peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes également un traitement à base de corticoïdes. Une des tendons peuvent survenir y compris dans le traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du médicament. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et mettez la zone douloureuse au repos. Cela pourrait accroître le risque de ruptures des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections ischémiques cérébrales ou un accident vasculaire cérébral affectant le système nerveux central pourraient se produire si vous prenez SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire si vous prenez SEPCEN®. Si vous souffrez de dépressions, symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement produit, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neuropathie, de brûlure, picotements, engourdissements, produisant, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus diabétiques, principalement dans la population âgée. Immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez SEPCEN®, même plusieurs semaines après les prendre. En cas d'aggravation ou de persistance, remarquez que vos selles contiennent du sang ou du pus. Si vous prenez SEPCEN®, votre vie pourrait être dans des médicaments visant à bloquer ou ralentir le travail de votre médecin.

• Si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine, informez le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SEPCEN®. SEPCEN® devra éventuellement être adaptée.

• SEPCEN® peut provoquer des symptômes hépatiques tels que : perte de l'appétit, ictere (jaunissement), ou sensibilité de l'estomac à la palpation. SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs dans le sang (leucopénie), ce qui peut réduire votre résistance aux infections. Si vous accompagnez de symptômes tels que de la fièvre et votre état, ou de la fièvre accompagnée de symptômes que des douleurs dans la gorge/le pharynx/la bouche, consultez immédiatement votre médecin. Une analyse de recherche d'une diminution éventuelle du nombre de globules blancs (leucopénie). Il est important que vous indiquiez prendre ce médicament.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille présentez un déficit avéré en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine risque de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Votre peau devient plus sensible au soleil ou au soleil ou à des rayons UV artificiels tels que ceux du bronze.

• Si vous ressentez une douleur soudaine et inten

196,50
R: 17/2/23
P.V: 196,5000 H

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable

PARAF

Veuillez lire attentivement
ce médicament est disponible sans ordi-
sans l'aide d'un médecin. Néanmoins
avec **précaution** afin d'en obtenir le
de la lire à nouveau. Si vous avez la
pharmacien. Si les symptômes s'a-

06/19
100028

Doliprane® 1000 mg

PARACETAMOL

8 comprimés effervescents sécables



G 118000 040361

La substance active est : paracétamol 1000 mg. Les autres ingrédients sont : acide citrique anhydre, maïs K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium. Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs. Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans).

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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



Profenid® 50 mg

Kétoprofène

Gélules

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

33,90

Profenid® 50 mg
24 Gélules



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

PROFENID® 50 mg, gélule.

b) Composition :

Kétoprofène 50 mg.

Excipients : lactose, stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune (E 172), dioxyde de titane (E 171), gélatine, pour une gélule.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Gélule. Boîte de 24.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STEROÏDIENS
(M : Muscle et Squelette).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène.

Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères.

- en traitement de courte durée de :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

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

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,



مصحة الشاوية
CLINIQUE CHAOUIA



060003332

ORDONNANCE

ن BGELA FKIH mina.

Berrechid, le 04/08/20

ECBV

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES
IBN SINA
Bd. Mohammed V, RÉPUBLIQUE
Tél. 0522 33 66 22

DR BEN SALAH MOHABIT
Médecin généraliste

LABORATOIRE IBN SINA

Bd Mohammed V

BERRECHID

ICE : 001761756000030

Tel : 05.22.33.66.43

Fax : 05.22.33.66.42

INPE : 063000509

Patente : N° 40700369 C.N.S.S : N°2229541 IGR : 40195644

FACTURE : 71673

IB 52078 B

Nom et Prénom : Mme BELAFKIH Mina

Prescripteur :

Référence : 080820 009

Date : 08/08/2020

BILAN :

CYTO B 70 + CULT B 60 +

MONTANT NET : 174,20 Dhs Soit 130 B

ARRETE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

Cent soixante quatorze Dh et vingt cts

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
IBN SINA
Bd. Mohammed V, BERRECHID
Tel : 05 22 33 66 43



Berrechid le : 08/08/2020

CIN :

Résultats complets

Édité le: 10/08/2020

Mme BELAFKIH Mina

IB 52078 B

RF: 080820009

BACTERIOLOGIE

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

EXAMEN PHYSICO-CHIMIQUE

Aspect	Légèrement trouble
Couleur	Jaunâtre
Ph	5,0
Glucose	Négatif
Albumine	Négatif
Sang	Positif
Corps cetoniques	Négatif

EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes	10 /mm ³	N < 10
Hematin	120 /mm ³	N < 5
C.Epitheliales	Quelques	
Cylindres.....	Absents	
Cristaux	Nombeux cristaux d'oxalate de calcium	
Trichomonas	Absents	
Levures	Absents	

Coloration de GRAM..... ABSENCE DE GERMES PATHOGENES

CULTURES BACTERIOLOGIQUES

Cultures **stériles** après 24h D'incubation à 37°C.

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES IBN SINA
DR. BERRECHID FADIL
Tél.: 05 22 33 66 43