

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### 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](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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.

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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 048925

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 400 Société : 38652

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BELASKI H MINA

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 : Age :

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient													
				<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>												
				<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>												
				<b>Début d'exécution</b> <input type="text"/>												
				<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>												
<b>O.D.F.</b> <b>Prothèses dentaires</b>	Détermination du coefficient masticatoire			<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>												
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553		<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
G																
00000000	00000000															
35533411	11433553															
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			<b>Date du devis</b> <input type="text"/>													
			<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>													
<b>Visa et cachet du praticien</b> attestant le devis		<b>Visa et cachet du praticien</b> attestant l'exécution														

<b>VOLET ADHERENT</b>		NOM : .....	Mle
DECLARATION N°		P 14 / 0000975	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
	470,20 +		
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			
		<b>Cachet MUPRAS</b>	



P 14 / 0000975

DATE DE DEPOT

/ / 201

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>		Mle 400	<b>Signature de l'adhérent</b> 	
Nom & Prénom		Belafkih Mina		
Fonction	Phones	Ret 0600007961		
Mail				
MEDECIN	Prénom du patient Belafkih Mina			
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age	Date 07/08/2020		
Nature de la maladie	Date 1ère visite			
choix néphrologique				
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances				
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires		
07/08/20	Const	G		
PHARMACIE	Date 07/08/20		<b>KAMILI Bouchaib</b> <b>Pharmacie Ouled Iriz</b> 124, Bd. Mohamed V, Berrechid Tél: 0522 33 73 51 INPE: 062047295	
Montant de la facture	470,20			
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date 09/08/2020		
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires			
B130	174,20 DHS			
	INPE: 063000509			
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date	<b>CACHET</b> 	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires		
AM	PC	IM		IV



مصحة الشاوية  
CLINIQUE CHAOUIA



060003332

Dr. BELAFKIH mina

le 07/08/2020

KAMILI Bouchaib  
Pharmacie Ouled Hriz  
24, Bd. Mohamed V, Berrechid  
Tél: 0522 33 73 51  
INPE: 062047295

27.50

1) Sparfen gel (SV)  
gel 1/2; pendent 1/2

33.90

2) Infenidol (SV)  
1/2 x 1/2; pendent 1/2

15.80

3) Dolmanol (SV)  
1/2 x 1/2; pendent 1/2

4) Sepcen 500 (n 2) (SV)  
1/2 x 1/2; pendent 1/2

196.50 x 2

470.20

Dr. BELAFKIH Mina  
Ameslène Boudjamel

# Spasfon® 80 mg

## Comprimé enrobé

Phloroglucinol/Triméthylphloroglucinol

**Veillez 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 PRESENTATION :

Comprimé enrobé Boîte de 30

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

**ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE**

(A.: appareil digestif et métabolisme)

### INTERACTIONS

Si vous prenez un autre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### GROSSESSE

L'utilisation de Spasfon® au cours de la grossesse et pendant l'allaitement doit être évitée. L'administration de Spasfon® chez la femme enceinte ou allaitante doit être évitée. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre Spasfon®.

### POSOLOGIE ET MODALITES D'UTILISATION

Veillez à toujours prendre Spasfon® exactement les mêmes indications de votre médecin ou pharmacien 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 minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 2 comprimés par 24 heures.

Spasfon

30 comprimés enrobés



**SEPCE<sup>®</sup> 250 mg, SEPCE<sup>®</sup> 500 et SEPCE<sup>®</sup> 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'autres informations à votre médecin.  
• Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même si vous ne le prenez pas.

• Si l'un des effets indésirables non mentionnés par votre pharmacien, voir la rubrique "Effets indésirables".

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que SEPCE<sup>®</sup>.
2. Quelles sont les indications.
3. Comment prendre SEPCE<sup>®</sup>.
4. Quels sont les effets indésirables.
5. Comment conserver SEPCE<sup>®</sup>.
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE SEPCE<sup>®</sup> ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique :** Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCE<sup>®</sup> 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, SEPCE<sup>®</sup> 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.

SEPCE<sup>®</sup> 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 SEPCE<sup>®</sup>.

**Chez l'enfant et l'adolescent :**

SEPCE<sup>®</sup> 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.

SEPCE<sup>®</sup> peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin en juge nécessaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCE<sup>®</sup> ?**

• Ne prenez jamais SEPCE<sup>®</sup> dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCE<sup>®</sup> (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 SEPCE<sup>®</sup>.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCE<sup>®</sup> 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 SEPCE<sup>®</sup>.

• 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'athérosclérose aortique ou d'autres facteurs de risque ou (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome d'Ehlers-Danlos vasculaire, ou des troubles de l'artère de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, l'hypertension artérielle ou une athérosclérose connue). Ce type de médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes présentant des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle QTc à l'ECG, qui est un enregistrement électrique du cœur.

SEPCE<sup>®</sup> peut présenter un déséquilibre électrolytique dans les concentrations de potassium ou de magnésium (rythme cardiaque très lent (ou « bradycardie ») ou une insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque, si vous êtes une femme ou une personne prenant des médicaments qui entraînent des anomalies de l'équilibre électrolytique (voir rubrique 4: Précautions d'emploi).

Le traitement de certaines infections de l'appareil respiratoire peut nécessiter la prise d'un autre antibiotique en association. L'aggravation des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement.

• **Prise de SEPCE<sup>®</sup> :**

• Prenez immédiatement votre médicament, si l'un des symptômes que vous présentez SEPCE<sup>®</sup>. Votre médecin vous indiquera la dose à prendre.

• Si vous ne pouvez pas avaler le comprimé, votre médecin vous indiquera comment le prendre.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction anaphylactique). Dès la première dose, il existe un risque d'une réaction allergique sévère, qui se manifeste par des symptômes tels que : urticaire, gonflement de la gorge, difficulté à respirer, vertiges, nausées ou vomissements, éruption de la peau en position debout. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

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

• Des douleurs ou gonflements des articulations, des douleurs musculaires, des douleurs osseuses, ou des tendons peuvent survenir y compris dans le traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin. Cela pourrait accroître le risque de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections du système nerveux central, SEPCE<sup>®</sup> pourrait aggraver votre condition. Si vous souffrez d'épilepsie, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire pendant le traitement. Si vous souffrez de symptômes tels que : anxiété, insomnie, dépression, pensées suicidaires, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neurotoxicité tels que : sensation de brûlure, picotements, engourdissements, maux de tête, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés chez les personnes diabétiques, principalement dans la population âgée. Si vous présentez des symptômes, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez SEPCE<sup>®</sup>, même plusieurs semaines après la prise. En cas d'aggravation ou de persistance, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin. Les diarrhées peuvent contenir du sang ou du pus. Si vous présentez des symptômes, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin. Ces médicaments visent à bloquer ou ralentir le transit intestinal.

• Si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> avant l'analyse.

• Si vous avez des problèmes rénaux, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCE<sup>®</sup> peut provoquer des lésions hépatiques (lésions du foie) telles que : perte de l'appétit, icteré, douleurs dans la région de l'estomac, nausées, vomissements, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCE<sup>®</sup> peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCE<sup>®</sup> et contactez immédiatement votre médecin.

**SEPCEN® 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'autres informations à votre médecin.  
• Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même si vous ne le prenez pas.

• Si l'un des effets indésirables non mentionnés par votre pharmacien, voir la rubrique "Effets indésirables".

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que SEPCEN®.
2. Quelles sont les indications.
3. Comment prendre SEPCEN®.
4. Quels sont les effets indésirables.
5. Comment conserver SEPCEN®.
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 en juge nécessaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À 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'athérosclérose aortique ou d'autres facteurs de risque ou (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome d'Ehlers-Danlos vasculaire, ou des troubles de l'artère de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, l'hypertension artérielle ou une athérosclérose connue). Ce type de médicament doit être utilisé avec prudence chez les personnes présentant des antécédents familiaux de prolongation de l'intervalle QTc à l'ECG, qui est un enregistrement électrique du cœur.

SEPCEN® présente un déséquilibre électrolytique dans les concentrations de potassium ou de magnésium (rythme cardiaque très lent (ou « bradycardie ») ou une insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque, si vous êtes une femme ou une personne prenant des médicaments qui entraînent des anomalies du rythme cardiaque (Prise d'autres médicaments).

Le traitement de certaines infections de l'appareil respiratoire peut nécessiter la prise d'un autre antibiotique en association. L'aggravation des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement.

• **Prise de SEPCEN® :**

• Prenez immédiatement votre médicament, si l'un des symptômes que vous présentez SEPCEN®. Votre médecin vous dira quand vous devez interrompre.

• Réaction allergique sévère et soudaine (réaction anaphylactique). Dès la première dose, il existe un risque d'une réaction allergique sévère, qui se manifeste par des symptômes tels que : gonflement de la gorge, difficultés à respirer, éruption de la peau, urticaire, nausées ou vomissements, étourdissements, vertiges, maux de tête ou de la vision, ou de la parole. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

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

• Des douleurs ou gonflements des articulations, qui peuvent apparaître occasionnellement, en particulier si vous êtes traité également à base de corticoïdes. Une fois que les tendons peuvent survenir y compris dans le traitement ou jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Au premier signe de douleur ou d'inflammation, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin. Cela pourrait accroître le risque de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'autres affections affectant le système nerveux central pourraient se produire. Arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychiatriques peuvent se produire pendant le traitement. Si vous souffrez de symptômes tels que : dépression, idées suicidaires, pensées de suicide, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes de neurotoxicité tels que : sensation de brûlure, picotements, engourdissements, maux de tête, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés les plus fréquemment chez les personnes âgées ou atteintes de diabète. Si vous présentez des symptômes de diabète, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez souffrir de diarrhées lorsque vous prenez SEPCEN®, même plusieurs semaines après la prise. En cas d'aggravation ou de persistance des symptômes, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin. Ces symptômes peuvent être dus à une infection ou à une réaction allergique. Si vous présentez des symptômes de diarrhée, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous devez subir un prélèvement de sang ou d'urine, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous avez des problèmes rénaux, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut provoquer des lésions hépatiques (lésions du foie) telles que : perte de l'appétit, ictère (jaunissement de la peau et des yeux), douleurs dans l'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

• SEPCEN® peut entraîner une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) et augmenter le risque de développer une infection. Si vous présentez des symptômes tels que : fièvre, frissons, sueurs, arrêtez de prendre SEPCEN® et contactez immédiatement votre médecin.

# Doliprane®

1000 mg

comprimé effervescent sécable

PARACETAMOL

Veuillez lire attentivement ce mode d'emploi. Le médicament est disponible sans ordonnance, mais il est recommandé de consulter un médecin avant de l'utiliser. Ne pas dépasser la dose recommandée. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

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

06/19  
100028

Doliprane® 1000 mg

PARACETAMOL

8 comprimés effervescents sécables



6 118000 040361

## 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-les à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Il peut avoir des effets indésirables, car cela pourrait lui être nocif.

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

33,90

**Profenid® 50 mg**

24 Gélules



6 118000 061052

## 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 ÊTRE UTILISÉ 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

N BELAFKIH mina.

Berrechid, le 07/08/20

ECBU

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES  
IBN SINA  
Ed, Mohammed V, BERRECHID  
Tél 05

  
Dr. BENSALEH Mourad  
Laboratoire Ibn Sina

**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  
Tél. 05 22 33 66 43



Berrechid le : 08/08/2020

CIN :

Résultats complets

Edité le: 10/08/2020

Mme BELAFKIH Mina

IB 52078 BRF: 080820009

## BACTERIOLOGIE

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

## EXAMEN PHYSICO-CHIMIQUE

Aspect .....	Légèrement trouble
Couleur .....	Jaunâtre
Ph .....	5,0
Glucose .....	Négatif
Albumine .....	<b>Négatif</b>
Sang .....	<b>Positif</b>
Corps cetoniques .....	Négatif

## EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes .....	10 /mm <sup>3</sup>	N < 10
Hématies .....	120 /mm <sup>3</sup>	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  
Tél : 05 22 33 66 43