

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.

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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0046206

ND: 40025

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6549 Société : R A M

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AJAKA KARIMA

Date de naissance : 23/10/1963

Adresse : 601 Route el JADIDA

Tél. : 08813642 Total des frais engagés : 1709,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Mostafa BENMIMOUN

MEDECINE INTERNE

Cachet du médecin : 27, Rue Ilya Abou Madi (Bd B. Roudani)

Casablanca - Tél: 0522 29 82 28

Date de consultation : 20 JUL 2020

Nom et prénom du malade : AJAKAN Karima Age :

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

Nature de la maladie : Troubles métaboliques

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.


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

Fait à : CASA

Signature de l'adhérent(e) :

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
20 JUIL 2020	C1	62	#300.62	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MIMOSAS Hind LAKHIMIRI Docteur en Pharmacie 400, Route d'El Jadida CASABLANCA Tel: 022 98.86.97-Fax: 022 98.24.76	20/07/2020	1409,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

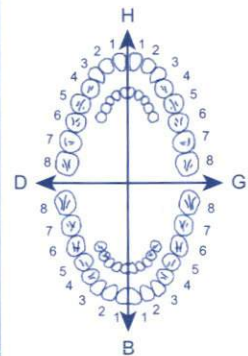
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Coefficient DES TRAVAUX

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

CABINET MÉDICAL SPÉCIALISÉ

Dr. Mostafa BENMIMOUN
Médecine Interne

Diplômé de l'Université Pierre & Marie Curie
Faculté de Médecine Saint-Antoine-Paris

الدكتور مصطفى بنميمون
الطب الباطني

خريج جامعة بيار و ماري كوري
كلية الطب سانت-أنطوان-باريس

الطب الباطني - الأمراض المجموعية - الأعراض الكبرى - أمراض العظام والمفاصل - أمراض الشرايين

Maladies de systèmes - Maladies polyviscérales - Grands syndrômes - Rhumatologie - Pathologie vasculaire

Casablanca le, 20 JUL 2020

Yus AJAKAN Karima

243.00

2x185,70 ① Arestor 10mg
1 cp a' midi x 03 mos



3x229.00

② Stratum
1 gelule x 2/jour x 03 mos



128.70

③ Cadeluis
1 cp/jour

Pharmacie MIMOSAS
Hind LAKHMIRI
Docteur en Pharmacie
400, Route d'El Jadida
CASABLANCA
Tél: 022 29 82 28 - Fax: 022 29 82 28
09 26 42 25 2

Docteur Mostafa BENMIMOUN
MEDECINE INTERNE
27, Rue Ily Abou Madi (Bd. Roudani)
Casablanca - Tél: 0522 29 82 28



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Maphar

Km 10, Route Côtiera n°11,
Ouzenata Ain sebaa Casablanca.

Crestor 10mg cp pellic b30

P.P.V : 185,70 DH



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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Q1 Zenata Ain Sebaa Casablanca.
Crestor 10mg cp pellic b30
P.P.V : 185,70 DH
6 118001 18311

Veuillez 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 personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA
lactase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

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

Structum 500mg

gélule

Chondroïtine sulfate sodique

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que STRUCTUM 500 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
3. Comment prendre STRUCTUM 500 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STRUCTUM 500 mg, gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE STRUCTUM 500 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. STRUCTUM est un anti-arthrosique. L'arthrose est une maladie causée par l'usure du cartilage.

STRUCTUM est utilisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À PRENDRE STRUCTUM ?

N'utilisez jamais STRUCTUM

- si vous êtes allergiques à la chondroïtine

STRUCTUM 500MG 60 GE

MAPHAR

P.P.V. : 222,00 DH

d'un médicament obtenu sans

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement doit être évitée. Consultez votre médecin, per

Si vous découvrez que vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez rapidement votre médecin pour arrêter le traitement à votre état.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE STRUCTUM ?

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).
Voie orale.

Les gélules sont à avaler telles quelles.
1 gélule à 500 mg, 2 fois par jour.

Si vous avez pris plus de STRUCTUM que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre STRUCTUM :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à prendre le médicament que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, STRUCTUM est susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet.

- Peuvent survenir des réactions allergiques : rougeurs, urticaire, eczéma, démangeaisons et/ou un œdème.

Dans ce cas, il faut immédiatement consulter votre médecin.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Maphar
Km 10, Route Côtière à 11.2,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 243,00 DH



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

Qu'est-ce que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Usage pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS 600mg/1000UI Comprimés orodispersibles Calcium / Cholécalficérol (Vitamine D₃)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin 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.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE CADELIUS 600 mg/1000 UI, COMPRIMÉS ORODISPERSIBLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Calcium en association avec d'autres substances.

Code ATC : A12AX

CADELIUS est utilisé pour prévenir et traiter les déficits vitamino-calciques chez les personnes âgées, et en association aux traitements de l'ostéoporose lorsqu'un risque de carence en calcium et en vitamine D est suspecté.

CADELIUS contient du calcium et de la vitamine D₃ qui sont deux éléments essentiels pour la formation des os. La vitamine D₃ régule l'absorption et le métabolisme du calcium ainsi que l'incorporation du calcium dans le tissu osseux.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes et suivez toujours leurs instructions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CADELIUS 600 mg/1000 UI :

Ne prenez jamais CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimé orodispersible dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au calcium, à la vitamine D ou à tout autre composant de ce médicament.
- Si vous souffrez d'une hypercalcémie (quantités élevées de calcium dans le sang) ou d'une hypercalciurie (quantités élevées de calcium dans l'urine).
- Si vous avez une hypervitaminose D (quantités élevées de vitamine D dans le

avant de prendre ce médicament.

Le produit contient de l'huile de soja ou des arachides ou du soja, n'utilisez pas

3. COMMENT PRENDRE CADELIUS :

Suivez exactement les instructions d'usage données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre pharmacien.

La dose recommandée est établie par votre médecin. La dose habituelle est d'un comprimé par jour.

Les comprimés doivent se dissoudre dans l'eau avant d'être avalés.

Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est inférieure à la quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité chez les patients nécessitant une supplémentation en vitamine D et ayant des apports alimentaires quotidiens de calcium 500 mg à 1000 mg. Vos apports alimentaires journaliers de calcium seront estimés par votre médecin.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les enfants et adolescents.

Si vous avez pris plus de CADELIUS que vous n'auriez dû :

Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous avez pris plus de quantité qui a été prescrite par votre médecin. Pouvez également consulter le centre antipoison et de pharmacovigilance, téléphone 0537 68 64 64 en indiquant le médicament et la quantité prise.

Les symptômes en cas de surdosage de CADELIUS peuvent inclure perte de l'appétit, sensation de soif, augmentation anormale de la sécrétion d'urine, nausées, vomissements et constipation.

Si vous oubliez de prendre CADELIUS :

Prenez le dès que vous vous en souvenez. Prenez ensuite la dose suivante à l'heure habituelle. Toutefois, si l'heure de la dose suivante est proche, sautez la dose oubliée et continuez le traitement comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser les doses oubliées.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS :

Comme tous les médicaments, CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimé orodispersible est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Arrêtez de prendre CADELIUS et consultez immédiatement votre médecin si une réaction allergique grave se présente, accompagnée de symptômes tels que :

- un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- une difficulté à avaler
- une éruption cutanée et des difficultés à respirer

Les effets suivants sont peu fréquents (ils surviennent chez moins d'un patient sur 100) :

- hypercalcémie (trop de calcium dans votre sang) et/ou hypercalciurie (trop de calcium dans vos urines)

Les effets suivants sont rares (ils surviennent chez moins d'un patient sur 1000) :

- constipation
- flatulences
- nausées

CADELIUS 600 mg/1000 UI
Calcium / Cholécalficérol (Vitamine D₃)
Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dhs



6 118001 440061