

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

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
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19- 049851

ND: 42782

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02318 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : Amina HAROUCH

Date de naissance : 21/07/1956

Adresse : Lot ATTADAMOUNE Rue N°1 IM 80

APP 5 Oulfa CASA 20240

Tél : 06 61 87 1315 Total des frais engagés : 1521,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdellah SAMI
Professeur de Neurochirurgie
44, rue des hôpitaux (face aux urgences
Bn Rochd Morizgo) - Casablanca
Tél : 05 22 22 22 42

Date de consultation : 27/8/2020

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 :

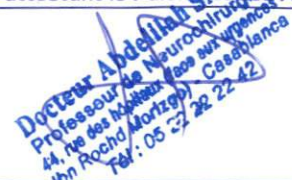
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 0904 Le : 06/10/2020

Signature de l'adhérent(e) : Amina

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27.8.2020	2		3000	 <p>Docteur Abdelhak SAMI Professeur de Neurochirurgie des Actes 41, rue des Moulins (face aux urgences) Boulevard Mohammed VI - Casablanca Tél : 06 22 22 22 42</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <p>PHARMACIE NAGUIB Dr Naguib Nadia 334, Bd Oued Daoura Oulfa - Casablanca Tél : 05 20 00 25 95</p>	27/08/2020	1123,10 + 98 1221,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

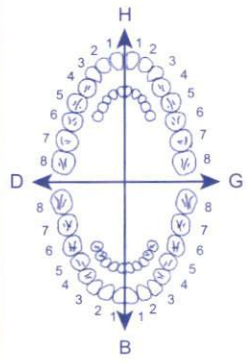
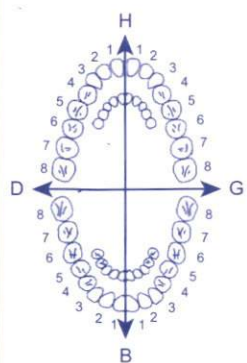
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelillah SAMI

الدكتور عبد الإله السامي

Professeur de Neurochirurgie
à la Faculté de Médecine de Casablanca
Spécialiste des Maladies du Cerveau
et de la Colonne Vertébrale
Diplôme de la Faculté de Médecine
de la Bretagne Occidentale - France



أستاذ في جراحة الدماغ
و الأعصاب و العمود الفقري

حاصل على شهادة جراحة الدماغ
و الأعصاب ببريطانيا الغربية بفرنسا

Casablanca, le

27 AOUT 2020

الدار البيضاء, في

1123,10 + 98.00

M. HAROUCH Amina

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair benou el nouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg Cpr GR
Boîte 14
64015DWP/21NRQ P.P.V: 82,10 DH
6 118001 020591

3 mois

(5x52,80)

5- Peram

(2x56,60)

Stilnor

(2x169,00)

3. Dolicor

4. Ennexium

5. Reloroxim

6. vitaminuyl fort

7. Nociceptol

11221.10

264,00

113,20

98.00

338,00

82,10

99,00

28,80

198,00

44, rue des hôpitaux (face aux Urgences Ibn Rochd Morizgo)

Tel : 05 22 22 22 42 - GSM : 06 23 77 96 11

E-mail : sami.abdelilah@yahoo.fr

44, rue des hôpitaux (face aux Urgences Ibn Rochd Morizgo)

Tel : 05 22 22 22 42 - GSM : 06 23 77 96 11

E-mail : sami.abdelilah@yahoo.fr

44, rue des hôpitaux (face aux Urgences Ibn Rochd Morizgo)

Tel : 05 22 22 22 42 - GSM : 06 23 77 96 11

E-mail : sami.abdelilah@yahoo.fr

LOT

PVC: 198,000H



063

2022-07

REV.: 2019/10/A



3 401020 354451 >

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI. Escitalopram

LOT : KAD0547
PER : 12/2021
PPV : 52,80DH

RAM 5 mg
imé pelliculé B/20



756.627.07.16

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à lire ou à entendre, si vous avez des problèmes de vision, gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;
S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;
S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12,774	25,548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et noir.

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,
S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,
S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL (S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL (S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise en compte d'autres médicaments »).

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

6-MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM. Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »).
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.
- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.
- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.
- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des évanouissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque.
- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniaque-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin. Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI: Escitalopram

LOT: KAD0547
PER: 12/2021
PPV: 52,80DH

RAM 5 mg
imé pelliculé B/20



756.627.07.16

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12,774	25,548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et noir.

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolid (un antibiotique).

- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise en charge des troubles du rythme cardiaque »).

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

6-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »)

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des évanouissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI: Escitalopram

LOT: KAD0547
PER: 12/2021
PPV: 52,80DH

RAM 5 mg
imé pelliculé B/20



756.627.07.16

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12,774	25,548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et noir.

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL (S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL (S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolid (un antibiotique).

- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise en charge des troubles du rythme cardiaque »).

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

6-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »).

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des évanouissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI. Escitalopram

LOT : KAD0547
PER : 12/2021
PPV : 52,80DH

RAM 5 mg
imé pelliculé B/20



756.627.07.16

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;
S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;
S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12,774	25,548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et noir.

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,
S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,
S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolid (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise en charge des troubles du rythme cardiaque »).

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

6-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM. Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »).
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.
- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.
- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.
- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des évanouissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque.
- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin. Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

S-PERAM® 5, 10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI: Escitalopram

LOT: KAD0547
PER: 12/2021
PPV: 52,80DH

RAM 5 mg
imé pelliculé B/20



756.627.07.16

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice. Elle contient des informations importantes sur le médicament. Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12,774	25,548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et noir.

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4-DANS QUEL (S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL (S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolid (un antibiotique).

- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise en charge des troubles du rythme cardiaque »).

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

6-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »).

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des évanouissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Vous lire attentivement l'intégralité du médicament :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un problème, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite

rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte

durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, ne doivent être pris ni par les

enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important

d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX®**

60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une

fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde.

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire.

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au

maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant

la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus

de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée

est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

• **Modes d'administration :**

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, doivent être avalés en

une prise par jour. **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé** peut être pris

au cours ou en dehors des repas.

• **Durée du traitement**

Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas

suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans

DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé,

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les

inhibiteurs sélectifs de la COX-2,

- Ulcère de l'estomac évoluant ou saignement gastro-intestinal,

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et

allaitement »),

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que

ou colite,

- Diagnostic de maladie cardiaque.

DOLICOX®

Etoricoxib

64 Comprimés pelliculés



6 118000 041955

BBU: 169DH00
PER: 02/03
LOT: J593-21

oumg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement

chevilles,

- Coloration jaune de la peau et des yeux

troubles hépatiques,

- Douleur d'estomac importante ou persistante

- Réaction allergique pouvant inclure des

précipités ou de vésicules, ou gonflement du visage,

entraîner une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles

suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 10 patients

sur 100) :

- Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients

sur 100) :

- Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients

sur 1000) :

- Très rares (survenant chez moins de 1 patient

sur 1000) :

- Les effets indésirables suivants peuvent

survenir :

60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou

des chevilles; Étourdissements, maux de tête; Palpitations;

pression artérielle; Sifflements ou difficultés

à respirer; Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion;

inflammation de l'œsophage, ulcération

sanguine évaluant le fonctionnement du

pseudo-grippe.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires

supérieures; nombre de globules rouges, diminution

plaquettes, hypersensibilité, augmentation

anxiété, dépression, diminution du discernement;

n'existent pas, altération du goût, insomnie;

somnolence, vision trouble, irritation et rougeur

anormale du rythme cardiaque, fréquence

sensation d'oppression, de pression ou de

de chaleur, accident vasculaire cérébral;

artérielle, inflammation des vaisseaux

ballonnement de l'estomac ou de l'intestin

la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation

grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome

gonflement du visage, éruption cutanée;

crampe/spasme musculaire, douleur mus-

sang, modification des examens sanguins;

troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Peu fréquents pour DOLICOX® 120mg :

- Voies respiratoires hautes, Ulcérations de

Rares :

- Angio-œdème (réaction allergique sévère)

- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques

- Insuffisance hépatique, jaunissement de

- Diminution du taux de sodium dans le sé-

Très rares pour DOLICOX® 120mg :

- Réactions allergiques (qui peuvent être

suivies d'un œdème médicamenteux) sifflements respiratoires

inflammation de la paroi de l'estomac ou

jusqu'à l'hémorragie, troubles hépatiques

la pression artérielle, confusion, voir, res-

Fréquence indéterminée (ne pouvant être

évaluée) :

Jaunissement de la peau et des yeux

cardiaque rapide.

Si vous ressentez un des effets mentionnés

effets indésirables non mentionnés dans

ce prospectus, consultez votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre

pharmacien si vous prenez :

- 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé :

- Vous avez des antécédents de saignement

- Vous êtes déshydraté(e).

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Vous lire attentivement l'intégralité du médicament :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un problème, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite

rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte

durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement

(inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, ne doivent être pris ni par les

enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important

d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX®**

60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une

fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire.

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au

maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant

la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus

de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée

est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

• **Modes d'administration :**

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, doivent être avalés en

une prise par jour. **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé peut être pris

au cours ou en dehors des repas.

• **Durée du traitement**

Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas

suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans

DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé,

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les

inhibiteurs sélectifs de la COX-2,

- Ulcère de l'estomac évoluant ou saignement gastro-intestinal,

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et

allaitement »),

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,

DOLICOX®

Etoricoxib

44 Comprimés pelliculés



• Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

• Diagnostic de maladie inflammatoire de l'intestin.

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

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.**

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une

LOT : 19E002
PER. 08 2002
STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



convient lors de l'utilisation répétée du médicament. **Risque de** traitement peut entraîner, surtout en cas de prise prolongée, un état de dépendance. Divers facteurs semblent favoriser l'apparition d'une dépendance : • durée du traitement, • antécédents d'autres dépendances

médicamenteuses ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution progressive des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

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.**

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une

LOT : 19E002
PER. 08 2002
STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



convient lors de l'utilisation répétée du médicament. **Risque de** traitement peut entraîner, surtout en cas de prise prolongée, un état de dépendance. Divers facteurs semblent favoriser l'apparition d'une dépendance : • durée du traitement, • antécédents d'autres dépendances

médicamenteuses ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution progressive des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour



Gélule
Voie orale

Relaxium

B6

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium.....150 mg

Vitamine B6.....1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg

équivalent en Magnésium.....300 mg

Vitamine B6.....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium.....375 mg

Vitamine B6.....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30, 45, 60 et 90

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutiques

140 141 Zone Industrielle 15 44110 - La Roche-sur-Yvon





28,80

فيتانفريل قوي 100 بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم
علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.
- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا، لايجزبك إعطاؤه للآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ
السواغ: ما يكفي لقرص واحد
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،
- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص، الحموضة الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن وبالأشراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب ويتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلوكوز والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة). قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكروز.

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لغرض تقادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. مايجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيميدك

20-22، زقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء