

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.

Radiologie 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 rééducation.
- 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

- Reclamation : 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 : info@mupras.com - 05 22 25 26 82 - 05 21 96 19 96
4 Avenue Mohammed VI - 10000 Casablanca - Maroc



Déclaration de Maladie

N° W19-495280 - 22182
N°

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00186 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
 Nom & Prénom : BENGHIFIR APSSA
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. SEBTI Fayçal
2, Rue Ahmed El Mejjati Maarif
Casablanca
Date de consultation : 24 01 2020
Tél. 05 22 25 26 82 05 21 96 19 96
Nom et prénom du malade : BEN GHFIR MINA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Bronchite chronique env. vitale D
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : RAS
 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 :

Signature de l'adhérent(e) :

26 FEV. 2020

Le ACCUEIL

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
24/01/2020	Actes	3.00	DA	Dr. SEBTI Fayçal 2, Rue Ahmed El Moudjati Moudrif Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
24/01/2020	194,20	291,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et de Radiologie	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
24/01/2020	B.550	4A.2/0A	

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

	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></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B		
	H																						
	25533412	21433552																					
	00000000	00000000																					
D		G																					
00000000	00000000																						
35533411	11433553																						
B																							
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																							
DATE DU DEVIS																							
DATE DE L'EXECUTION																							
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS																							
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION																							

Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Entérologie

(Hôpital Averroès)

Médecine Générale

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes - Maârit)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحكمة

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع 0522.25.28.82

المحمول 0661 96 19 96

Casablanca, le 24/01/2020

BEN GHFIR MINA

19.40

ANTIBIOSYNALAR 1 goutte 3 fois par jour



53.80 x 4 = 212.80

VOLTARENE EMULGEL 1 application matin et soir



60.80

T3 291.40

Dr. SEBTI Fayçal
2, Rue Ahmed El Mejjati Maârit
Casablanca
Tél. 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96

Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Enterologie

(Hôpital Averoès)

Médecine Générale

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع 0522.25.28.82

المحمول : 0661 96 19 96

Casablanca, le -----24/01/2020-----

BEN GHFIR MINA

VISITE + ECG + ECHOGRAPHIE = 300 DH

(TROIS CENT DIRHAMS)

Dr. SEBTI Fayçal

2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif

Casablanca

Tél: 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96

ANTIBIO SYNALAR

ANTIBIO-SYNALAR Gouttes auriculaires Flacon de 10 ml

Fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

Prendre connaissance de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Il n'est pas nécessaire d'avoir besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Ne prenez jamais un médicament non prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de rhume, car cela pourrait lui être nocif.

Arrêtez immédiatement le traitement si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition quantitative en substances actives:

0,025 g
1 000 000 UI
350 000 UI

Pour 100 ml de solution.

Excipients: chlorure de sodium, chlorure de benzalkonium, chlorure de butyle, chlorure de calcium, chlorure de mercure, acide citrique monohydraté, propylène glycol, eau purifiée.

Excipients: chlorure de benzalkonium, chlorure de butyle, chlorure de calcium, chlorure de mercure, acide citrique monohydraté, propylène glycol, eau purifiée.

FORME PHARMACOLOGIQUE:

Solution pour instillation auriculaire. Flacon de 10 ml avec compte-gouttes.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:

Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides.

La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Posologie:

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode et voie d'administration:

Voie locale.

Instillation auriculaire.

Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.

Tiédifier le flacon au moment de l'emploi en le maintenant quelques minutes dans la paume de la main afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:

• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.

• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

• Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.

• Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.

Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement: en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

Refermez le flacon immédiatement après usage.

A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.

Fréquence d'administration:

Deux administrations par jour: une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

Durée de traitement:

La durée du traitement est habituellement de 7 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Voltaire

LOT : M0244
EXP : AVR 2021
PPV : 60,00 DH



Veillez li

prendre c

• Gardez

• Si vous

vos phar

Ce médic

personne

mêmes sy

Dans cet

1. QU'EST

DANS QUEL

2. QUELLES

D'UTILISER VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

3. COMMENT UTILISER VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la

douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement

au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des

membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des

muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un

traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la

douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT

D'UTILISER VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans

les cas suivants:

• à partir de la 25ème semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de

grossesse).

• en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté,

notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;

• en cas d'allergie à l'un des excipients;

• sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma,

lésion infectée, brûlure ou plaie.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt

immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation

intensive, est recommandé.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez

N'utilisez pas ce médicament de votre médecin.

Interaction

Prise

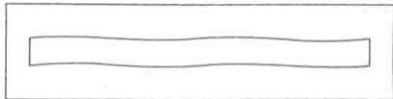
Si vous

Ce

ET

AVANT

• la dose administrée à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. Ceci correspond à un ruban de 10 cm environ (voir schéma à l'échelle).



Durée de traitement

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application sur vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères:

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles,
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers:

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcérations locales,
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

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

5. COMMENT CONSERVER VOLTARENE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

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

Durée de péremption

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption.

Voltarène

Emulgel Topique

LOT: M0470
EXP: FEV 2022
PPV: 53,00 DH



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

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

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par une personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même en cas de mêmes symptômes que vous.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE ?
2. DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. COMMENT UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
6. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants :

• à partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6^{ème} mois de grossesse).

• en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;

• en cas d'allergie à l'un des excipients;

• sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive, est recommandé.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. Appliquez le gel sur la zone douloureuse à l'aide d'un ruban de 10 cm environ (voir schéma à la page 2).

3. Mode d'administration

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères :

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles,
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers :

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcérations locales,
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

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

5. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel après la date de péremption.

Voltarène

Emulgel Topique

LOT: M0470
EXP: FEV 2022
PPV: 53,00 DH



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

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

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par une personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même en cas de mêmes symptômes que vous.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE ?
2. DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. COMMENT UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
6. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants :

• à partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6^{ème} mois de grossesse).

• en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;

• en cas d'allergie à l'un des excipients;

• sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive, est recommandé.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. Le gel est appliqué sur la peau à l'aide d'un ruban de 10 cm environ (voir schéma à la page 2).

3. Mode d'administration

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères :

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles,
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers :

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcérations locales,
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

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

5. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Voltarène

Emulgel Topique

LOT: M0470
EXP: FEV 2022
PPV: 53,00 DH



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

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

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par une personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même en cas de mêmes symptômes que vous.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE ?
2. DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. COMMENT UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
6. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants :

• à partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6^{ème} mois de grossesse).

• en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;

• en cas d'allergie à l'un des excipients;

• sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive, est recommandé.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. à un ruban de 10 cm environ (voir schéma à

Mode d'administration

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères:

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles,
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers:

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcérations locales,
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

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

5. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel après la

Voltarène

Emulgel Topique

LOT: M0470
EXP: FEV 2022
PPV: 53,00 DH



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

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

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par une personne d'autre. Il pourrait leur être nocif, même en cas de mêmes symptômes que vous.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE ?
2. DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
4. COMMENT UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
6. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?
7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un anti-inflammatoire et un antalgique (il calme la douleur), sous forme de gel pour application sur la peau, uniquement au niveau de la région douloureuse.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé chez l'adulte dans les tendinites des membres supérieurs et inférieurs (inflammation des tendons des muscles), dans les œdèmes après une opération ou après un traumatisme (entorse, contusion) et dans le soulagement de la douleur de l'arthrose des doigts et des genoux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Contre-indications

N'utilisez jamais VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel dans les cas suivants :

• à partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6^{ème} mois de grossesse).

• en cas d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine;

• en cas d'allergie à l'un des excipients;

• sur peau lésée, quelque soit la lésion: lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel:

Mises en garde spéciales

Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.

L'apparition d'une éruption cutanée après application impose l'arrêt immédiat du traitement.

Précautions d'emploi

La forme gel est réservée à l'adulte.

Le port de gants par le masseur kinésithérapeute, en cas d'utilisation intensive, est recommandé.

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

à chaque application est de l'ordre de 4 g de gel. Appliquez un ruban de 10 cm environ (voir schéma à

Mode d'administration

En l'absence de prescription médicale, le traitement est limité à 5 jours.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Bien se laver les mains après chaque utilisation, sauf en cas d'application par vous-même dans le cadre d'une arthrose douloureuse des doigts.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de Voltarène Emulgel Topique 1%, gel que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Voltarène Emulgel Topique 1%, gel est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions pouvant être sévères :

- réactions allergiques cutanées: éruption (boutons), urticaire, bulles,
- problèmes respiratoires de type crise d'asthme (souffle bruyant et court, impression de capacité respiratoire diminuée),
- manifestations générales de type anaphylaxie (gonflement de la face, des lèvres, de la langue, de la gorge).

Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin ou votre pharmacien.

Plus fréquemment, peuvent survenir des effets indésirables, généralement légers et passagers :

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, irritation cutanée, érosion ou ulcérations locales,
- très exceptionnellement, une augmentation de la sensibilité au soleil,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé.

Il faut en avertir votre médecin ou votre pharmacien.

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

5. COMMENT CONSERVER VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel ?

Date de péremption

Ne pas utiliser VOLTARÈNE EMULGEL TOPIQUE 1%, gel après la

Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Enterologie

(Hôpital Averoès)

Médecine Générale

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

الذكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زقة أحمد المجاطي (ألألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع : 0522.25.28.82

المحمول : 0661 96 19 96

Casablanca, le -----24/01/2020-----

BEN GHFIR MINA

FOIE D'ECHOSTRUCTURE HOMOGENE

BORD INFERIEUR REGULIER

VB NORMALE

RD NORMAL

RG NORMAL

CONCLUSION : EXAMEN ECHOGRAPHIQUE NORMAL

Dr. SEBTI Fayçal

2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif

Casablanca

Tél: 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96

Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Enterologie

(Hôpital Averoès)

Médecine Générale

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع : 0522.25.28.82

المحمول : 0661 96 19 96

Casablanca, le -----24/01/2020-----

BEN GHFIR MINA

79,70
411,10
24
30,50
20,80
194,10
AZIX 500 mg 1 C par jour

BRONCHOKOD SANS SUCRE 1 C à S 3 fois par jour

CLARTEC 10 mg 1 C le soir

ARGNO 1 C à S après les repas

TRAIT. DE 3 JOURS

VIT D B.O.N 1 AMP. tous les 15 jours pdt 3 mois

Dr. SEBTI Fayçal

2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif

Casablanca

Tel : 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96

أزيكس

أزيتروميسين

تعليمات علاجية:

أزيكس مضاد حيوي من صنف الأزيد منسبور فعالية على التعفنات الناتجة عن جراثيم يؤثر على

مضادات الإستطباب:

- حساسية للأزيتروميسين أو أي ماکروليد.
- ضعف في وظيفة الكبد.

تنبيه:

- في حالة أي ردود فعل حساسية (طفح جلدي، حكة...) يجب استشارة الطبيب المعالج - يجب الإحاطة إلى علم الطبيب المعالج بأي حساسية عند الإستطباب بالمضادات الحيوية من صنف الماکروليد - لا يجب استعمال هذا الدواء عند المصابين بضعف في وظيفة الكبد - أمام عدم وجود معطيات علمية، ينصح عدم استعمال مشتقات مهماز الجودر.

احتياطات الاستعمال:

- يجب إحاطة علم الطبيب المعالج في حالة:
ضعف في وظيفة الكبد. ردود فعل حساسية. اضطرابات جلدية ناتجة عن حالة حساسية. حالة حمل. حالة رضاع. أخذ أدوية أخرى في آن واحد.

التأثيرات الجانبية:

- اضطرابات هضمية: غثيان، قيئ، إسهال وأوجاع بطنية.
- ردود فعل حساسية: حكة، طفح جلدي أو ديماكوفينك.

المقادير:

- التقيد بوصفة الطبيب.
- للبالغين و الأطفال الذين يزيد وزنهم عن 45 كلغ: قرص واحد من معيار 500 ملغ في اليوم لمدة 3 أيام.

كيفية الإستعمال:

أزيكس أقراص يمكن أخذه في أي حين من اليوم خلال أو خارج الوجبة الغذائية.
أزيكس أقراص من معيار 500 ملغ من الأزيتروميسين. علبة 3 أقراص.
جدول أ (لائحة).

بوتي ش.م

82، ممر الكازياريناس - عين الصبح - الدار البيضاء

م. اليشوشي - ميدلي مسؤل

b

orale

su

artec®
dine

22,00

60 ml
120 ml

A14461

10 mg
1 comprimé

0,1 g
100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhumе des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec®** une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec®** une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

A19350Fleximat

broncho
carbo

bronchokod
sans sucre

Adultes

FORMES ET PRESENTATIONS :

• **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

• **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop enfants	Sirop adultes
Carbocistéine	2 g	5 g
Excipient q.s.p	100 ml	100 ml

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Buv. Adultes
Carbocistéine	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

LOT:1112
PER:06/21
PPV:41.100H



طريقة التعامل مع مرض
الظواهر التالية تدل على تناول جرعة مفرطة من
D وبالأخص لدى الرضيع أو الطفل في حال تناوله عرضا
محتويات القارورة: الصداع، التعب، فقدان الشهية، الهزال،
وقف النمو، الغثيان، الإقياء، زيادة كبيرة في كمية البول،
العطش الشديد، الارتفاع في الضغط الشرياني، يجب إبلاغ
طبيبكم فوراً.

ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة

مثل كافة الأدوية، فإن الفيتامين D3 بون 200 000 وحدة
دولية/مل، محلول للحقن في العضل في أمبولات، قد
يسبب تأثيرات غير مرغوبة، غير أن ايس الجميع معرض
لذلك، فقد تم نادراً جداً الإبلاغ عن التأثيرات التالية، وبالأخص
في حالات الإفراط في الجرعة (انظر "فرط الجرعة"):
تفاعلي تحسسي (حساسية)، فرط كالسيوم الدم (مستوى
مرتفع غير عادي للكالسيوم في الدم)، فرط كالسيوم البول
(مستوى مرتفع غير عادي للكالسيوم في البول)، خصي
كلي (حصى كلوية)، إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوبة
لم يتم ذكرها في هذه النشرة، أو في حال تفاقم بعض
التأثيرات غير المرغوبة، أخبر طبيبكم أو الصيدلاني بذلك.

منظ الدواء

يجب عدم استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية
لكور على العبوة الخارجية.

حياتيات خاصة للحفظ

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25° مئوية بعيداً عن الضوء.

تاريخ مراجعة النشرة: يناير 2014.

إن هذا دواء

- لدواء مستحضر ولكن ليس كغيره من المستحضرات.
- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافاً للتعليمات بعرضك للخطر.
- تقيد بدقة بوصفة الطبيب وطريقة الاستعمال الموصوفة لك.
- اتبع تعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.
- فالطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وبنفعه وضرره.
- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
- لا تكرر العلاج ولا تزيد الجرعات بدون استشارة الطبيب.
- لا تترك الأدوية في متناول أيدي الأطفال.

يجب عدم استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:
- التحسس لأحد مكونات الدواء وبالأخص الفيتامين D.
- فرط الكالسيوم في الدم (تركيز عال غير عادي للكالسيوم في الدم).
- فرط الكالسيوم في البول (إطراح زائد للكالسيوم في البول).
- حصي كلبية في الكلى.
- عند الشك، فإنه من الضروري استشارة طبيبكم أو الصيدلاني.

تحذيرات خاصة

لتفادي فرط الجرعة بالفيتامين D، يجب إبلاغ طبيبكم
في حال تناولكم مشاركة مع هذا الدواء علاجاً آخر
يحتوي على هذا الفيتامين.
في حال تناول جرعات عالية ومتكررة من الفيتامين D و
مشاركته مع جرعات عالية من الكالسيوم، يجب مراقبة
نسبة الكالسيوم في الدم والبول.

احتياطات الاستعمال

عند الشك، يجب عدم التردد باستشارة طبيبكم أو
الصيدلاني.

التداخلات الدوائية

لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ
طبيبكم أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع

بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر، مع
ذلك ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول أي دواء.

كيف يستعمل هذا الدواء

المقادير

في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالتالي:

للوقاية

عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D:
نصف أنبولة (أي 100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
عند الرضيع الذي يتغذى عن طريق الرضاعة أو بحليب غير
مزود بالفيتامين D وعند الطفل الصغير لغاية 5 سنوات:
أنبولة واحدة (أي 200 000 وحدة دولية) كل 6 شهور.
عند الأطفال الكبار: أنبولة واحدة (أي 200 000 وحدة دولية)
كل 6 أشهر في فصل الشتاء.
عند المرأة الحامل: نصف أنبولة (أي 100 000 وحدة دولية) عند
الشهر السادس أو السابع من الحمل.
عند المسن: نصف أنبولة (أي 100 000 وحدة دولية) كل 3
أشهر.

في حال وجود مرض هضمي أو تناول علاج مضاد للاختلاجات
أو في الحالات الخاصة الأخرى المذكورة أعلاه، يجب التقيد
بالوصفة الطبية.

ARGO®

Alginat de sodium/Bicarbonate de sodium

ARGO, suspension buvable en flacon
Alginat de sodium, bicarbonate de sodium

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

Si ARGO a été prescrit à votre enfant, veuillez considérer que les informations contenues dans cette notice concernent votre enfant (dans ce cas, veuillez lire « votre enfant » au lieu de « vous »).

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QU'ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Autres médicaments pour l'ulcère peptique et le reflux gastro-œsophagien (R.G.O.).

Ce médicament est indiqué dans le traitement du reflux gastro-œsophagien qui se traduit chez l'adulte par des brûlures d'estomac (pyrosis), des remontées ou renvois acides et des aigreurs d'estomac et chez le nourrisson par des régurgitations et des épisodes de vomissements après les repas.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 7 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

Ne prenez jamais ARGO :

- Si vous êtes allergique à l'alginate de sodium ou au bicarbonate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si votre enfant souffre d'un dysfonctionnement rénal connu ou suspecté car le sodium contenu peut augmenter le risque d'hypertension.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Faites attention avec ARGO, suspension buvable en flacon : NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE ET A LA VUE DES ENFANTS.

Ce médicament contient 145 mg de sodium pour 2 cuillères à café. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Veillez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament, s'il vous a été demandé de respecter un régime pauvre en sodium notamment si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.

Ce médicament contient 160 mg de carbonate de sodium.

LOT : 5909
UT-AV : 10-22
P.P.V : 30DH50

Effets indésirables :

- Épaissir l'alimentation,
- Éviter les bouillies chocolatées,
- Fractionner les repas,
- Éviter de trop serrer les couches,
- Éviter le tabagisme familial,
- Supprimer le jus d'orange et les boissons gazeuses.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Autres médicaments et ARGO suspension buvable en flacon

Par précaution, il convient d'espacer les prises de 2 heures entre ARGO et un autre médicament. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

ARGO suspension buvable en flacon avec des aliments et boissons

Chez le nourrisson et l'enfant

L'utilisation simultanée avec des épaississants ou des laits infantiles contenant des épaississants peut conduire à un épaississement trop important du contenu de l'estomac.

Prendre un avis médical avant l'administration simultanée d'un épaississant ou d'un lait épaissi et d'ARGO.

Grossesse et allaitement

ARGO peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

ARGO contient du sodium, du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et un colorant rouge cochenille A.

3. COMMENT PRENDRE ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

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

Posologie

- Chez l'adulte :

2 cuillères à café (10 ml) 3 fois par jour après les principaux repas et éventuellement le soir au coucher.

Cette posologie peut être doublée en cas de reflux ou d'inflammation œsophagienne sévère.

- Chez le nourrisson et l'enfant :

Votre médecin prescrira ce médicament selon le poids de votre enfant et son nombre de repas, à titre indicatif :

- De 4 à 18 mois : 2,5 ml (une demi-cuillère à café) après chacun des 4 repas.
- Au-delà de 18 mois : 5 ml (une cuillère à café) après chacun des 4 repas.

Mode d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale, non mélangé au lait ou aux aliments.

Bien agiter le flacon avant emploi.

Vous devez vous adresser à votre médecin si les symptômes persistent au-delà de 7 jours.

Précautions

pharmacien.

publiez de prendre ARGO suspension buvable

pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

arrêtez de prendre ARGO suspension buvable

avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

ent, demandez plus d'informations à votre

ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez l'adulte :

Très rare (moins d'un cas pour 10 000 patients) : une réaction allergique aux composants peut se produire. Les symptômes peuvent se manifester par une éruption cutanée, des démangeaisons, une difficulté respiratoire, des sensations vertigineuses ou un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Réaction gastro-intestinales : constipation, nausée, diarrhée, occlusion intestinale, flatulences, distension abdominale.

En cas d'utilisation prolongée, risque d'augmentation du taux de calcium dans le sang.

Si l'un de ces symptômes ou d'autres effets indésirables apparaissent, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ARGO, SUSPENSION BUvable EN FLACON ?

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Après première ouverture du flacon ne pas conserver au-delà de 3 mois.

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient ARGO, suspension buvable en flacon :

Alginat de sodium 5,00 g
Bicarbonate de sodium 2,67 g
Excipients q.s.p. 100 ml
Excipients à effet notoire : Sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle et colorant rouge cochenille A.

Qu'est-ce qu'ARGO, suspension buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de suspension buvable. Flacon de 250 ml.

Conditions de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Date d...

PHARMACIA

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES GENELAB "Oum Rabiaâ"**Docteur Mohamed BENAZZOUZ****Pharmacien Biologiste**

Téléphone : 05 22 93 10 60/0522905937/ Fax : 05 22 93 10 61

Mobile bureau : 0661763068/Watsapp 0676845202

Bd.Oum Rabiaâ EL Oulfa (En face siège R.A.M)- Rce Abouab Oum Rabiaâ, Imm "C" - Casablanca,
genelab2@gmail.com**ICE:001084109000068 - Patente : 35051078 - INPE_bio : 097163968 - INPE_labo : 093001394- IF : 51485800****FACTURE****Casablanca , le 24/01/2020****Facture N° 220120-092 du 22/01/2020****MUPRAS****Dr : SEBTI ABDESLAM**

N°Bon de soin

Mle

Patient Mme BENGHAFFIR MINA

Analyses	Valeur en B	Montant
PNEUMOALLERGENES (test Mediwis)	450	400,50
Total B	450	400,50
APB	1,0	11,51
Total		412,01

*Arrêtée la présente facture à la somme de :***Quatre cent douze dirhams 1 centime*****

Reçu
Rce Abouab Oum Rabiaâ
ICE:001084109000068
Patente:35051078
INPE_bio:097163968
INPE_labo:093001394
IF:51485800
Tél:05 22 93 10 60
Fax:05 22 93 10 61
Mobile:0661763068
Watsapp:0676845202
genelab2@gmail.com
24/01/2020
Sebti Abdeslam



مختبر التحليلات الطبية جَنَلاب "أم الربيع"
Laboratoire de biologie médicale Génelab
"Oum Rabiaâ"

Dr. Mohamed BENAZZOZ
Pharmacien Biologiste

الدكتور بنعزوز محمد
صيدلي إحيائي

Laboratoire certifié par
IMANOR
CERTIFICATION
N° 2017 CSMQ.04 : 01
NM ISO 9001 : 2015

Compte rendu d'analyses

Demandé par Dr : SEBTI ABDESLAM

33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel) - Bd. 11 Janvier - Casablanca

Tél : 022447581 Fax :

Casablanca

Edité le : 24/01/2020

Mme BENGHAFFIR MINA

Date naissance: 01/01/1944

Code Patient : 211088148

MUPRAS

Dossier créé le : 22/01/2020

Patient prélevé le : 22/01/2020

DUPLICATA

INPE^GENELAB : 093001394

INPE^Bio : 097163968

IF : 51485800

Réf : 220120-092

Heure création: 13:45

Heure Plvt : 13:45 ± 15 min



Page : 1/1

ALLERGIE

PNEUMOALLERGENES (test Mediwis) : VOIR RAPPORT CI JOINT

Absence de sensibilisation significative aux antigènes testés.

Résultats à confronter au contexte clinique et thérapeutique.

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un bon rétablissement

Dr. Mohamed BENAZZOZ

Dr. Meriem HAOUANE

Laboratoire Génelab
Oum Rabiaâ
M. BENAZZOZ
Rés. Abouab 10 8018 1078
Tél 05 22 93 10 61 / 05 22 93 10 61
ICE

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - FERTILITE

شارع أم الربيع - الألفه - (أمام مقر الخطوط الملكية المغربية) - إقامة أبواب أم الربيع - عمارة "س" - الدار البيضاء

Bd. Oum Rabiaâ - El Oulfa - (en face siège R.A.M) - Résidence Abouab Oum Rabiaâ, Imm. "C" - Casablanca

INPE : 097163968 - ICE : 001084109000068 - Patente : 35051078 - البنانة - Fax. : 05 22 93 10 61 - التاكس

E-mail : genelab2@gmail.com - Tél. : 0522 93 10 60 / 61 / 0522 90 59 37 / 0661 76 30 68 - الهاتف - Gsm Whatsapp : 0676 84 52 02 - Site web : www.Lbmgenelab.com



Rapport (Patient)

Prénom (Patient): MINA

Nom de famille (Patient): BENGHA FIR

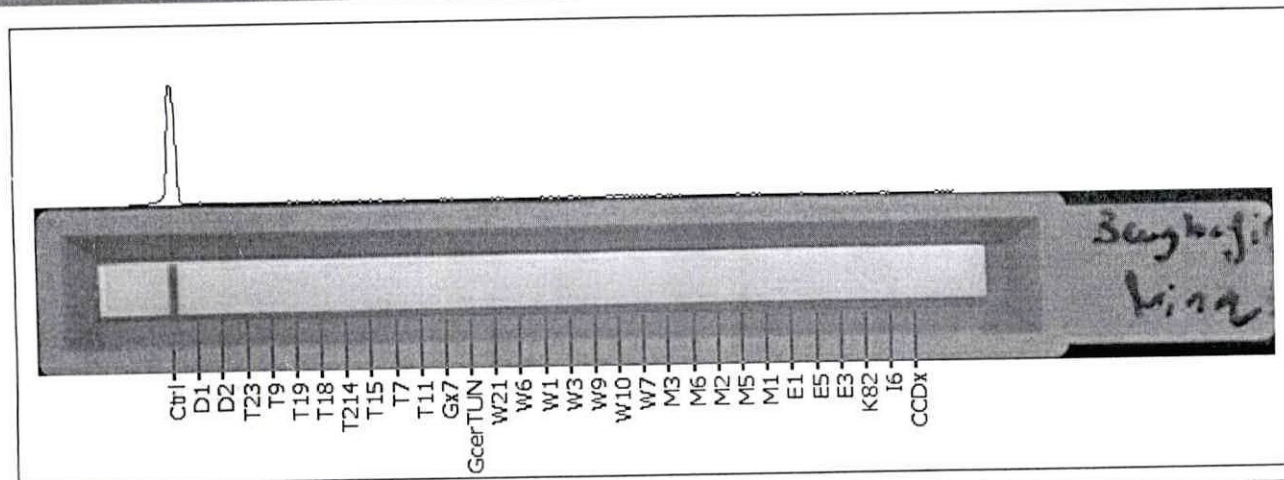
Date de naissance (Patient): 01/01/1944

Spécifique: IgE

Identification du Patient: 211088148

ID de léchantillon: 220120092

R sultat: Test: Panel 30 Resp MAG R vision: 003



Allerg�ne	IU/ml	Class	Allerg�ne	IU/ml	Class
Contrôle [Ctrl]	>100	6.0	Franseria acanthicarpa [W3]	0.04	0.1
Derm. pteronyssinus [D1]	0.00	0.0	Plantain [W9]	0.00	0.0
Derm. farinae [D2]	0.00	0.0	Chenopode [W10]	0.29	0.8
Cypres [T23]	0.00	0.0	Marguerite [W7]	0.08	0.2
Olivier [T9]	0.00	0.0	Aspergillus fumigatus [M3]	0.06	0.1
Mimosa [T19]	0.01	0.0	Alternaria alternata [M6]	0.00	0.0
Eucalyptus [T18]	0.00	0.0	Cladosporium herbarum [M2]	0.00	0.0
Dattier [T214]	0.00	0.0	Candida albicans [M5]	0.00	0.0
Frêne [T15]	0.11	0.3	Penicillium notatum [M1]	0.00	0.0
Chêne [T7]	0.00	0.0	Chat [E1]	0.00	0.0
Platane [T11]	0.00	0.0	Chien [E5]	0.00	0.0
Graminées fourragères [Gx7]	0.00	0.0	Cheval [E3]	0.00	0.0
Graminées céréalières [GcerTUN]	0.00	0.0	Latex [K82]	0.00	0.0
Pari�taire [W21]	0.00	0.0	Blatte [I6]	0.00	0.0
Armoise [W6]	0.00	0.0	Mélange de CCD [CCDx]	0.00	0.0
Ambroise [W1]	0.00	0.0			

Absence de sensibilisation significative aux allergènes testés.
Résultats   comparer au contexte clinique.

Date de l valuation: 24/01/2020

Date d'impression: 24/01/2020

Inscrivez-vous. Assistant médecin

Class

0: négatif [0.00-0.34 IU/ml]

1: bas [0.35-0.69 IU/ml]

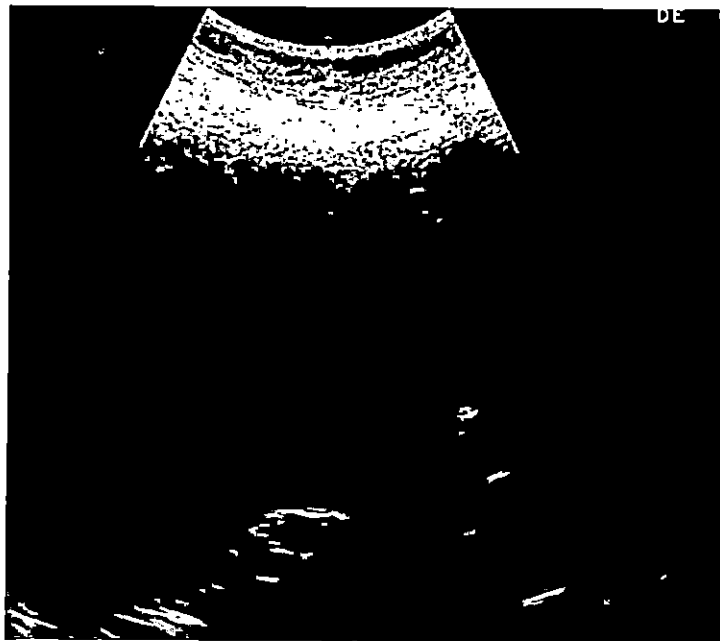
2:  lev  [0.70-3.49 IU/ml]

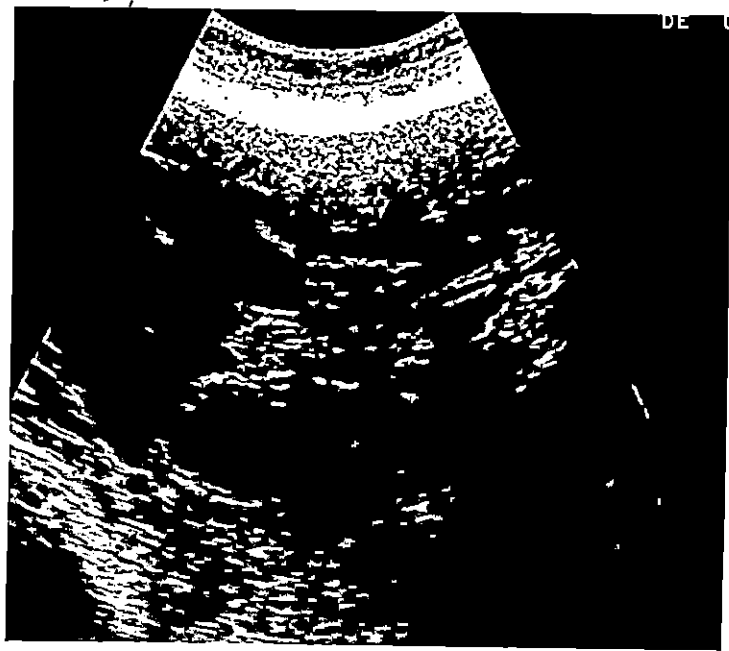
3: clairement  lev  [3.50-17.49 IU/ml]

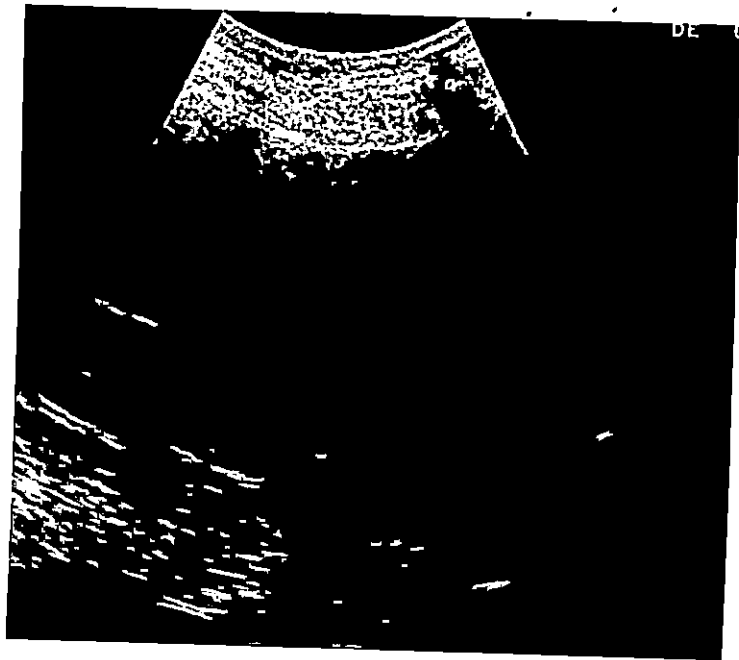
4: haut [17.5-49.9 IU/ml]

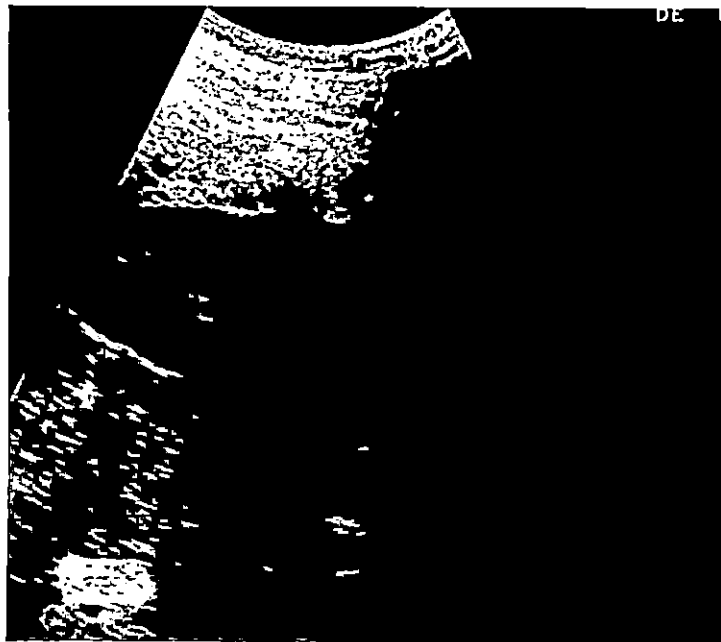
5: très haut [50.0-100.0 IU/ml]

6: extrêmement haut [>100 IU/ml]









2007-10-24 09:00

Auto ID:00022

Sex:

Age:

Name:

++++ Analyse result.++++

Ventricular Rate

69 bpm

8110 Sinus rhythm

PR Interval

182 ms

1124 Possible anterior myocardial infarction, age undetermined

QRS Duration

114 ms

1414 Cannot rule out septal myocardial infarction, age undetermined

QT/QTc Interval

410/440 ms

51 ST abnormality, possible subendocardial ischemia(V4) (V5) (V6)

P/QRS/T Axis

27/-57/-13 °

724 RSR' in lead V1/V2, consistent with right ventricular conduction delay

RV5/SV1 Amplitude

1.08/0.00 mV

731 Left anterior fascicular block

RV5+SV1 Amplitude

1.08 mV

1014 == Abnormal ECG ==

Unconfirmed Report Reviewed By: _ _ _ _

Hospital: