

# 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 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 Angie Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horizon  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Declaration de Maladie

N° P19-0037240

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5910 Société : 211111

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Lahcen GHOUNAN

Date de naissance : 1952

Adresse : Lot Hay Fateh N185 Et G02 Casablanca

Tél. : 0614232921 Total des frais engagés : 641,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/02/2020

Nom et prénom du malade : Lahcen GHOUNAN Age : 1952

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
09-08-2020		9	2500	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

07/02/20

391,20

### 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé  
des Honoraires

### RELIEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

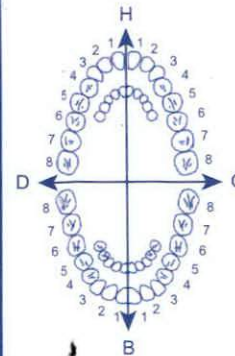
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'

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

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)

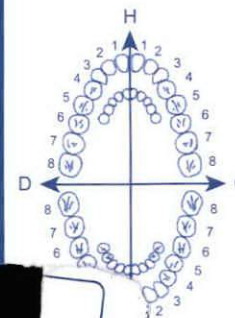
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION



HET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. FASSI Fihri Ahmed

Spécialiste en Chirurgie  
Générale et Viscérale

Bloc 17, n°171  
Projet Madinat Errahma  
1er étage - Casablanca  
Tél: 06 55 51 20 96

الدكتور فاسی فہری احمد

إختصاصي في الجراحة العامة  
و جراحة الأحشاء

بلوك 17 رقم 171  
مشروع مدينة الرحمة  
الطابق الأول - الدار البيضاء

الهاتف : 06 55 51 20 96

CASABLANCA, le : 17/05/2017 البيضاء في

CASABLANCA, le : 07/02/2020

البيضاء في

5700 1 AMien - g h m a n

1/ triason 500 mg / 12 / 102

13502 yedion m h m m e n

57 E V a s c 500 y k i

5840 7 y h m

3) s o l y m o d e o j k e l l i

18002 2 y h m g e n s a e c n s

4 / D o l i p r o n e l u k h e l l i

23,90 7 y - 3 y h m

5) p o l e y ( S e p . )

Dr. FASSI FIKRI Ahmed  
Médecin  
Projet Madinat El Rahma Bloc 17  
N°171, 1er Etage / Casablanca  
Tél: 06 55 81 20 96



6980 11a 5c3  
 61 Metoprolol 100g



2900

7 11a 5c3

Handwritten signature and scribbles.



Dr. FASO  
 Projet Médical  
 N°171, 1er étage  
 Tél: 05 55 20 90

391,10

صيدانية ليد ورياضة الر حصة  
 PHARMACIE RIAD ARRACHMA  
 Doctor S. ELKHEI  
 تجرزة 1 رقم 80 مدينة الرحمة  
 الهاتف : 05 22 89 04 80

# ميزور<sup>®</sup> 20 ملغ ، 40 ملغ إيزوميبرازول (كبسولات مقاومة لعصارة المعدة)

يجب قراءة النشرة كاملة ويتمتع قبل استعمال الدواء. احتفظوا بها فقد تحتاجون إلى إعادة قراءتها.  
تحتوي على معلومات هامة حول المرض وطريقة العلاج.  
إذا كان لديكم أية أسئلة أو شك، اطلبوا معلومات إضافية لدى الطبيب أو الصيدلي.

التسمية:

20 ملغ أو 40 ملغ من إيزوميبرازول لكل كبسولة مقاومة لعصارة المعدة حسب المعيار المحدد على الطبية.  
تركيبه غشاء الكبسولة: جيلاتين، أكسيد الحديد الأصفر E.172، ثاني أكسيد التيتانيوم E.171.

التعليم:

ميزور 20 ملغ أو 40 ملغ متوفر في عبء من فئة 7 ، 14 ، 28 كبسولة مقاومة لعصارة المعدة.

نواحي الاستعمال:

هذا الدواء هو مثبط لمضخة البروتونات، يخفض إفراز الحمض على مستوى المعد.

يستعمل ميزور 20 ملغ في الحالات التالية:

علاج التهاب المريء الحاد، التهاب المعدة، التهاب المعدة (التهاب المريء).

الوقاية من عودة بعض التهابات المريء.

علاج أعراض و التراجع للمريء (حرق و رجوع الحمض) علاج القرحة المعدية في حالة التعرض بواسطة بكتيريا هيليكوباكتريلوري.

علاج قرحة المعدة الناتجة عن استعمال مضادات الالتهاب الغير سترودية.

الوقاية من القرحة المعدية و المعوية و المعوية الناتجة عن استعمال مضادات الالتهاب الغير سترودية.

علاج تآكل زولينجر إيسون.

يستعمل ميزور

40 ملغ في الحالات التالية:

علاج التهاب المريء الحاد، التهاب المعدة، التهاب المعدة (التهاب المريء).

علاج تآكل زولينجر إيسون.

موانع الاستعمال:

في حالة استعمال أدوية أخرى، من الضروري إخبار الطبيب، حتى ولو كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

في حالة وجود حساسية لأحد مكونات ميزور أو حساسية لأحد موانع مضخة البروتونات.

في حالة استعمال دواء يحتوي على آثار تآكل (يستعمل في علاج السعال).

تنبهات و تحذيرات:

يجب أخذ الحذر مع ميزور في الحالات التالية:

إذا كنتم تستعملون أدوية أخرى مثل إرترونكول أو كيتوكونازول (عند التخفيف الطويل)، فلوفازين (عند الإضطراب المعدية)، فينيطوين (عند الصداع)، وارفارين (عند الإضطراب الدموي) أو ميزاريدين (عند الإضطرابات

التشنجية عن تغير الإرقاع المعدية).

إذا كنتم تعلمون من مشاكل خطيرة على مستوى الكبد، يجب إخبار الطبيب، فقد تتعرض الجورات.

يجب إخبار الطبيب في حالة وجود مشاكل خطيرة على مستوى الكلى.

إذا وصفتم لكم أدوية أخرى فقد استعمال هيليكوباكتريلوري مع ميزور مع إيزوميبرازول أو تستعملون إيزوميبرازول ناعا للملح، يجب إطلاع الطبيب على الأدوية الأخرى التي تستعملونها.

في حالة استعمال هذا الدواء ناعا للملح يجب إطلاع الطبيب على أي تغير في الأعراض.

نظرا لإحتوائه على السكر، لا يجب استعمال هذا الدواء في حالات عدم تحمل الفركتوز، تتكرر سوء امتصاص الكالسيوم أو نقص في سكروز أو مالتوز (المرض استقلابية نادرة) في حالة تشكك

من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تفاعلات دوائية و تفاعلات أخرى:

من المهم إطلاع الطبيب أو الصيدلي على كل علاج حديث أو قديم حتى ولو كان بدون وصفة طبية، خصوصا إرترونكول، كيتوكونازول أو فلوفازين، فلوفازين، وارفارين أو مشتقات كروماتيد لثري،

أنتراكتيف، كلاريتروميسين أو ميزاريدين، ولو كان دواء بدون وصفة الطبيب.

يجب إطلاع الطبيب أو الصيدلي على كل علاج مزاج الملاح الذي تتعرضون له.

الحمل و الرضاعة:

في حالة الحمل أو الرضاعة يجب استشارة الطبيب قبل استعمال إيزوميبرازول.

لا يجب استعمال هذا الدواء أثناء الحمل أو الرضاعة إلا بعد استشارة الطبيب.

عصومة، لا بد أثناء الحمل و الرضاعة من استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

موانع أو تأثيرات:

سكرور (كربيد السكر)، بروبيول-ب-هيدروبنزوات، منيل-ب-هيدروبنزوات.

التأثيرات غير المرغوب فيها:

كبالي المواد الفعالة يمكن لهذا الدواء أن يسبب عند بعض الأشخاص بعض التأثيرات الغير مرغوب فيها.

التأثيرات الأكثر حدوثا (عند 1 إلى 10% من الأشخاص المعالجين):

صداع الرأس، إسهال، إسهال، غثا، إرقاع، آلام البطن، انتفاخ البطن.

تأثيرات قليلة الحدوث (عند 1% من 10% من الأشخاص المعالجين):

إسهال، بولور، وندة غشائية، تشوش الحصى (إحساس غير عادي في منطقة جديبة أو عصبية)، بعض، سعال، ارتفاع أو زيمبات الكبد، تفاعلات جلدية (حكة، طفح جلدي، التهاب الجلد)، تورم.

تأثيرات شديدة (عند أقل من 0.1% من الأشخاص المعالجين):

تأثيرات دمية تشفى بعد إيقاف العلاج، هاج، عوارض، كبد، وخصوصا عند الأشخاص الحساسين بأعراض خطيرة.

في الدواء) أعراض لدماغ عند الأشخاص الحساسين بفسور كبد.

مجردة و/أو اللسان، تشفص، صدمة تالية، حتى التهاب الكلية.

LOT 191736  
EXP 08/2021  
PPV 69.80DH

# Doliprane Vitamine C®

Paracétamol 500mg + Vitamine C 150mg

## COMPOSITION :

Paracétamol = 500 mg. Acide ascorbique = 150 mg. pour un comprimé effervescent.

## FORMES et PRÉSENTATIONS :

Comprimé effervescent : Boîte de 16.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

ANALGESIQUE ET ANTIPYRETIQUE.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT A PARTIR DE 27 KG. POUR LES ENFANTS PESANT MOINS DE 27 KG, IL EXISTE D'AUTRES PRESENTATIONS DE PARACETAMOL : DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**Chez l'enfant :** il est impératif de respecter les posologies définies en fonction du poids de l'enfant. Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée est d'environ 60 mg/kg/jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

A titre informatif, la posologie est :

- pour les enfants de 27 à 40 kg (environ 8 à 13 ans) : 1 comprimé par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.
- pour les enfants de 41 à 50 kg (environ 12 à 15 ans) : 1 comprimé par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

**Pour les adultes et enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) :** La posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés par prise, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum. Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés. Cependant en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 g de paracétamol par jour, soit 8 comprimés par jour.

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 g DE PARACETAMOL PAR JOUR, (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

## FREQUENCE ET MOMENTS AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre :

- chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit : préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures
- chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale. Boire immédiatement après dissolution complète dans de l'eau.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES :

### Vitamine C, comprimé effervescent ?

VOUS (OU VOTRE ENFANT) NE DEVEZ PAS PRENDRE :

- vous (ou votre enfant) êtes allergique au paracétamol ou au comprimé effervescent,
- vous (ou votre enfant) souffrez d'une maladie grave du foie,
- vous (ou votre enfant) souffrez de calcul rénal.





# Solupred® 20 mg

Prednisolone  
Comprimé effervescent

sanofi aventis

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Métasulfobenzoate de prednisolone et de sodium quantité correspondant en prednisolone à ... 20 mg.  
Excipients : Acide tartrique, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, benzoate de lithium, citron arôme naturel, saccharinate de sodium, silicone émulsion anti-mousse.  
Chaque comprimé contient 50,80 mg de sodium.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé effervescent. (Flacon (verre) de 20).

### Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE  
(H : Hormones systémiques non sexuelles)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### ATTENTION !

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants.

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

### Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, de cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué est à éviter (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

### PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

### Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

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

### Interactions

#### interactions

#### Ce médicament

avec le sultopride

système nerveux

atténué (cf "N

AFIN D'EVITER

ENTRE PLUS

SIGNALER SI

TRAITEMENT

VOTRE PHARM

### Grossesse - A

#### Grossesse :

Ce médicament

qu'en cas de né

Si vous décou

pendant le traite

**Solupred® 20mg**





# POLERY adultes 200ml, sirop

## Codéine base – Extrait fluide d'Erysimum

Veillez lire attentivement l'ensemble de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

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

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

### Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

Codéine	0,064g
Extrait fluide d'Erysimum	2,400g
Benzoate de sodium	0,236g
Nipagine	0,130g
Extrait de polygala	2,400g
Arome noyau	7,500g
Acide citrique anhydre	0,020g
Sucres semoule	48,000g
Eau éliménolée	q.s.p 100g

Excipients à effet notoire : Saccharose, Alcool, Nipagine.

Forme pharmaceutique et présentation :

Sirop en flacon en verre brun type III avec bouchon en Aluminium, flacon de 200 ml

Classe pharmacothérapeutique :

ANTITUSSIF OPIACE

(R : système opioïde)

Codéine : alcaloïde de l'opium, antitussif d'action centrale, ayant un effet dépressur sur les centres respiratoires.

Erysimum : phytothérapie à visée antitussive.

Indications :

Traitement symptomatique des toux non productives épileptiques.

Mode, voie d'administration et posologie :

RÉSERVE À L'ADULTE ET À L'ADOLESCENT DE PLUS DE 15 ANS.

Voie orale :

1 cuillère à soupe (15 ml) contient 11,8 mg de codéine.

Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où survient la toux. Les prises doivent être espacées de 6 heures minimum. En l'absence d'autre prise médicamenteuse apportant de la codéine ou tout autre antitussif central, la dose quotidienne de codéine à ne pas dépasser est de 120 mg chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans et de plus de 50 kg de poids corporel.

La posologie usuelle est :

• Adulte et adolescent de plus de 15 ans (plus de 50 kg de poids corporel) : 1 cuillère à soupe (15ml) par prise à renouveler au bout de 6 heures en cas de besoin, sans dépasser 4 prises par jour.

L'utilisation du POLERY ADULTES n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée.

Populations spécifiques :

Chez le sujet âgé ou en cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera diminuée de moitié par rapport à la posologie conseillée chez l'adulte et pourra éventuellement être augmentée en fonction de la tolérance et des besoins.

Contre-indications :

• Allergie (hypersensibilité) aux substances actives ou à l'un des excipients, insuffisance respiratoire, Toux de l'asthme, Allaitement, Patients connus comme étant des métaboliseurs ultrarapides des substrats du CYP2D6, en association avec les agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine).

D'une façon générale, la codéine est contre-indiquée chez les adolescents de moins de 12 ans en raison d'un risque accru d'effets indésirables graves pouvant engager le pronostic vital.

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

Effets indésirables :

Aux doses thérapeutiques, les effets indésirables de la codéine sont comparables à ceux des autres opioïdes, mais ils sont plus rares et modérés.

Possibilités de :

Constipation, somnolence, états vertigineux, nausées, vomissements.

Rarement :

• bronchospasme, réactions cutanées allergiques, dépression respiratoire.

Aux doses supra-thérapeutiques : il existe un risque de dépendance et de syndrome de sevrage à l'arrêt brutal, qui peut être observé chez l'utilisateur et chez le nouveau-né de mère toxicomane.

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.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales

**ATTENTION : Le titre alcoolique de ce médicament est de 2° (2% V/V) soit 369 mg d'alcool (éthanol) par cuillère à soupe (15 ml) de sirop.**

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Ce médicament contient 9 g de saccharose par cuillère à soupe (15 ml) soit à tout le long de la journée en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète. Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption de glucose et du galactose ou un déficit en aéroglucosidase. Ce médicament contient du nipagine et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement graves).

Ce médicament prolonge par la codéine à fortes doses peut conduire à un état de dépendance. Les toux productives, qui sont un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter. Il est illogique d'associer un expectorant ou mucolytique à ce médicament antitussif. Avant de prescrire un traitement antitussif, il convient de rechercher les causes de la toux qui requièrent un traitement spécifique. Si la toux réside à un antitussif administré à une posologie usuelle, on ne doit pas procéder à une augmentation des doses, mais à un réexamen de la situation clinique. L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests antidopage.

La prudence est requise en cas d'hypertension intracrânienne qui pourrait être majorée lors de l'administration de codéine. La prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement est déconseillée.

Métabolisme par le CYP2D6

La codéine est métabolisée en morphine, son métabolite actif, par le cytochrome CYP2D6 au niveau hépatique. En cas de déficit ou d'absence totale de cet enzyme, l'effet thérapeutique attendu ne sera pas obtenu. On estime que jusqu'à 7 % de la population humaine pourrait présenter ce déficit. Toutefois, si le patient est un métaboliseur important ou ultrarapide, le risque de survenue d'effets secondaires liés à la toxicité des opioïdes est accru, même aux doses habituellement prescrites. Chez ces patients, le métabolisme de la codéine en morphine est plus rapide, ce qui entraîne des taux sériques de morphine plus élevés. Les symptômes d'un effet toxique des opioïdes comprennent : confusion mentale, somnolence, polygnée (respiration superficielle), myosis, nausées, vomissements, constipation et perte d'appétit. Dans les cas sévères, il peut survenir une dépression circulatoire et respiratoire, pouvant engager le pronostic vital, avec une issue fatale rapportée dans de très rares cas.

Les estimations de la prévalence des métaboliseurs ultrarapides dans différentes populations sont résumées ci-dessous :

Population	Prévalence (%)
Africain/Ethiopien	29%
Afro-américain	3,4% à 6,5%
Asiatique	1,2% à 2%
Caucasien	3,8% à 6,5%
Genç	6,0%
Hongrois	1,9%
Européen du Nord	1% à 2%

Adolescents dont la fonction respiratoire est altérée

L'utilisation de la codéine n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée, y compris en cas de déficit neuromusculaire, d'affections cardiaques ou respiratoires sévères, d'infections des voies aériennes supérieures ou des poudrons, de polytraumatisme ou d'interventions chirurgicales lourdes. Ces facteurs peuvent aggraver les symptômes liés à la toxicité de la morphine.

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

Interactions médicamenteuses :

Associations contre-indiquées :

Agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)

Diminution de l'efficacité de la codéine par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

Associations déconseillées

Alcool

Majoration par l'alcool de l'effet sédatif des antitussifs centraux. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.

Associations à prendre en compte

Autres dépresseurs du système nerveux central (antidépresseurs sédatifs, barbituriques, benzodiazépines, clonidine et apparentés, hypnotiques, dérivés morphiniques (analgésiques et antitussifs), méthadone, neuroleptiques, anxiolytiques)

Majoration de la dépression centrale. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Autres dérivés morphiniques (analgésiques ou antitussifs)

Depression respiratoire (syndrome potentialisateur des effets dépressurs des morphiniques) en particulier chez le sujet âgé.

Grossesse et allaitement :

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal ont mis en évidence un effet tératogène de la codéine. En clinique, les résultats des études épidémiologiques

particulier de la codéine. Au cours des trois derniers mois de la grossesse, la prise chronique de codéine par la mère, et cela quelle que soit la dose

En fin de grossesse, des posologies élevées de codéine, même en traitement bref, sont susceptibles d'entraîner une dépression respiratoire

La prudence est nécessaire et de façon ponctuelle.

ALLAITEMENT

POLERY ADULTES est contre-indiqué pendant l'allaitement. Aux doses thérapeutiques habituelles, la codéine et son métabolite actif passent très

indésirables. Toutefois, si la femme qui allaite est un métaboliseur ultrarapide des substrats du CYP2D6, des taux plus élevés du métabolite actif, il

est possible que l'enfant puisse présenter un effet indésirable.

Conduite et utilisation des machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à leur

Surdosage

Signes de surdosage :

Chez l'adulte : dépression aiguë des centres respiratoires (cyanose, bradypnée), somnolence, rash, vomissements, convulsions, coma.

Chez l'enfant (seuil toxique : 2 mg/kg en prise unique) :

• Bradypnée, pauses respiratoires, myosis, convulsions, flush et œdème du visage, éruption urticaire, rétention d'urine, collapsus.

Traitement :

• Assistance respiratoire, naloxone en cas d'intoxication massive.

Conditions de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Si nécessaire après reconstitution du médicament ou lorsque le conditionnement est ouvert

A conserver 4 jours après première utilisation à une température inférieure à 25°C. Tenir hors de la portée des enfants.

Date de péremption :

Ne pas utiliser Polery Adultes 200ml, sirop après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Date d'approbation de la notice :

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 12/08/2016.

Fabriquée sous licence de PIERRE FABRE MEDICAMENT

par le laboratoire Pharmaceutique HNOVAPHARMA

Z.I. 2112 Tt Mellil Casablanca

# POLERY ADULTES

LOT:519  
PER:10/22  
PPV:23.90DH

natif

s de

Refs

Refs

10/17



Comprimé pelliculé sécable  
boîtes de 5, 7 et 10



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

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

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

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

#### COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Levofloxacine (DCI) 500 mg

Sous forme de lévofloxacine hémihydrate

Excipients : qsp un comprimé pelliculé sécable

Excipients à effets notoires : sans objet

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

La lévofloxacine appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofloxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle détruit des bactéries responsables d'infections dans l'organisme.

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

**EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable**, peut être utilisé pour le traitement des infections suivantes :

- Sinusites aiguës bactériennes
- Pneumonies communautaires
- Exacerbations aiguës de bronchite chronique
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous
- Pour les infections mentionnées ci-dessus **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable**, ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections, sont jugés inappropriés.
- Pyélonéphrites et infections urinaires compliquées
- Prostatites chroniques bactériennes
- Cystites non compliquées
- Maladie du charbon : prophylaxie post-exposition et traitement curatif.

**EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable**, peut également être utilisé en relais d'un traitement intraveineux initial de l'évolution chez les patients ayant montré une amélioration de leur état.

#### POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

- Par voie orale, à avaler avec de l'eau
- Les comprimés peuvent être pris au cours ou en dehors des repas.
- Protégez votre peau de la lumière solaire
- Évitez l'exposition directe au soleil pendant que vous recevez ce médicament et pendant les 2 jours qui suivent l'arrêt du médicament.
- Votre peau devient bien plus sensible au soleil et peut vous donner des sensations de brûlure, de picotements ou former des cloques sévères, si vous ne prenez pas les précautions suivantes :
- Vérifiez que vous utilisez une crème solaire à indice de protection élevé.
- Portez toujours un chapeau et des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.
- Évitez les bains de soleil.

**Sucrifié :**  
Si vous prenez déjà des comprimés à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du

Ne prenez pas ces médicaments en même temps que des médicaments à prendre :  
• Votre médecin décide le nombre de comprimés à prendre :  
• La dose dépend du type et du siège de l'infection.  
• Si vous avez l'impression que l'effet de votre traitement dépend du type et du siège de l'infection, mais interrogez votre médecin.  
**Adultes et personnes âgées**  
Infections des sinus, infections pulmonaires de la prostate  
1 comprimé de **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé**

LOT 049419 PER: 05/2022  
PPV: 135,00 DH

# TRIAXON® (IM)

500mg/2ml et 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable IM : boîte de 1+1  
Ceftriaxone Sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT

**Triaxon 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 500,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 539,536 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p. pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p. 2 ml

**Triaxon 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM) :**

**Poudre :** la substance active est Ceftriaxone base anhydre 1000,00 mg, exprimée en Ceftriaxone sodique anhydre 1079,27 mg.

**Solvant :** chlorhydrate de lidocaïne, solution d'hydroxyde de sodium (q.s.p. pH=5-7), eau pour préparations injectables q.s.p. 3,5 ml

- Liste des Excipients à effet notoire : sodium

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Triaxon est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Triaxon est utilisé pour traiter les infections

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur ;

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

**POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT**  
Triaxon est habituellement administré par un médecin ou un infirmier/ère. Il sera administré en injection directement dans un muscle. Triaxon est préparé par le médecin, le pharmacien ou l'infirmier/ère et ne sera pas mélangé avec des injections contenant du calcium, ni administré en même temps que de telles injections.

### Dose habituelle

Votre médecin vous prescrira la dose appropriée de Triaxon. La dose dépend de la sévérité et du type d'infection, de la prise d'autres antibiotiques, de votre poids et de votre âge, ainsi que du fonctionnement de vos reins et de votre foie. Le nombre de jours ou de semaines pendant lesquels vous prenez Triaxon dépend du type d'infection que vous avez.

**Adultes, patients âgés et enfants de 12 ans et plus, pesant 50 kilogrammes (kg) ou plus :**

1 à 2 g en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée (jusqu'à 4 g en une fois par jour). Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.

**Nouveau-nés, nourrissons et enfants âgés de 15 jours à 12 ans pesant moins de 50 kg :**

50 à 80 mg de Triaxon par kilogramme de poids corporel de l'enfant, en une fois par jour, selon la sévérité et le type d'infection. Si vous avez une infection sévère, votre médecin vous donnera une dose plus élevée, jusqu'à 100 mg par kilogramme de poids corporel, jusqu'à 4 g en une fois par jour au maximum. Si votre dose quotidienne est supérieure à 2 g, vous pourrez la recevoir en une dose unique, en une fois par jour ou en deux doses séparées.  
Les enfants pesant 50 kg ou plus doivent recevoir la dose habituelle de l'adulte.

- Inflammation de la muqueuse de la bouche (stomatite) ;
- Inflammation de la langue (glossite). Les signes peuvent inclure un gonflement, une rougeur et une douleur au niveau de la langue ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner des douleurs, une envie de vomir et des vomissements ;
- Maladie neurologique pouvant causer les nouveau-nés avec une jaunisse sévère (ictère nucléaire) ;
- Problèmes de reins dus à des dépôts de ceftriaxone calcique qui peuvent provoquer des douleurs en urinant ou lorsque la quantité d'urines est faible ;
- Résultat faussement positif au test de Coombs (test qui détecte certains problèmes du sang) ;
- Résultat faussement positif pour la galactosémie (accumulation anormale du sucre appelé galactose) ;
- Triaxon peut modifier le résultat de certains types de tests mesurant la quantité de sucre dans le sang – consultez votre médecin.

## Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI

### Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser Triaxon :

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres problèmes, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut entraîner votre peau jaunâtre pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium.

### Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez Triaxon pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. Triaxon peut modifier les résultats de tests urinaires permettant de détecter la présence de sucre dans les urines, et du test sanguin appelé test de Coombs. Si vous devez faire des tests :

- Informez la personne qui prélève l'échantillon que vous avez pris Triaxon.

### Enfants

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant l'administration de Triaxon chez votre enfant si :

- Il/elle a récemment pris ou si il/elle doit prendre un produit contenant du calcium à injecter dans la veine.

### Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

### Sodium

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

## INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments :

**Autres médicaments et Triaxon**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, si vous avez récemment pris ou si vous pourriez prendre d'autres médicaments.

En particulier, si vous prenez l'un des médicaments suivants, informez-en votre médecin ou votre pharmacien :

- Un type d'antibiotique appelé aminoside ;
  - Un antibiotique appelé chloramphénicol (utilisé pour traiter les infections, en particulier de l'œil).
- Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.  
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.  
Le médecin évaluera les bénéfices du traitement par Triaxon et les risques pour votre bébé.

**Sportifs :** Sans objet.

## LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT

### MACHINES

### Conduite de véhicules et utilisation

Triaxon peut provoquer des étourdissements.

n'utilisez pas d'outils ni de machines.

### SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR

Si vous avez utilisé plus de Triaxon

Si vous recevez accidentellement un

médicament ou l'hôpital le plus proche.

### CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMIS

Si vous oubliez d'utiliser Triaxon,

Si vous oubliez une injection, faites-vous faire cette injection le plus vite possible.

LOT : P-02-5  
PER : 04-2022  
PPV : 57,00 DH



**Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :**

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans ALORA, ou à la loratadine.

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

**Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :**

• Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

#### **Aliments et boissons**

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

#### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

#### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

*Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.*

#### **Sportifs**

Sans objet.

#### **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

*Conduite de véhicules et utilisation de machines :* A la dose recommandée, ALORA ne tend pas à diminuer la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptibles d'altérer la capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

#### **Liste des excipients à effet notoire**

• Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé

Sans objet.

### **3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

#### **Instructions pour un bon usage**

