

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge 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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0018810

59458

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2585 Société : R A M
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Mme Benchebroun Fatma
 Date de naissance : 28-01-1957
 Adresse : 180 Impasse Emassine H A Y RAHA
 Tél. : 0689380990 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : M / 02 / 2021
 Nom et prénom du malade : Benchebroun Fatma Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Douleur rhumatismale
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASA

Le : 11 / 02 / 2021

Signature de l'adhérent(e) :

Gatila

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
M. 2.21	G		G	<p> الطبيب مounir EZZOUH NEUROLOGUE EEG - EMG أخصائي أمراض الدماغ والجهاز العصبي 5, Rue Soumia, Rue Gallien - Q. des Hôpitaux Casablanca - Tel: 0522 48 53 61 </p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

11/02/21 1786,4

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

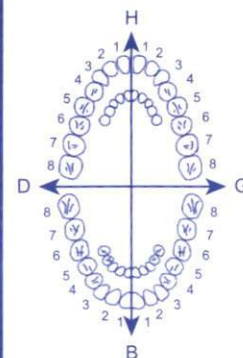
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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]

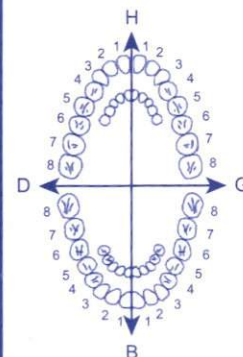
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme (EEG)

Electromyogramme (EMG)

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

الدكتور منير الزويبي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)

التخطيط الكهربائي للعضلات والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسيل

طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

Casablanca, le : 11.02.2021

Mme BENCHEKROUN Fatiha

149.00 X2

1 FLEXIMAX

1 gélule le matin et le soir, au cours du repas, pendant 1 mois.

2 CURARTI FORTE

149.50 X3

1 comprimé le matin et le soir, pendant 7 jours.

Puis 1 comprimé le matin, après le repas, pendant 3 mois.

3 NUPENTIN 300 MG

99.20 X3

1 gélule le matin, au cours du repas, pendant 2 jours.

Puis 1 gélule le matin et le soir, pendant 2 jours.

Puis 1 gélule le matin, à midi et le soir, au cours du repas, pendant 3 mois.

4 VITANEVRYL FORT

1 comprimé le matin et le soir, au cours du repas, pendant 1 mois.

Docteur Mounir EZZOUBI

Docteur Mounir EZZOUBI
NEUROLOGUE
EEG - EMG
Rue Gallien, 5, Résidence Soumia App. 9 - 2^e Etage, Quartier des Hôpitaux - Casablanca
Tél: 05 22 48 53 61 / 06 62 15 93 32

NUPENTIN® 300mg et 400mg
Gélules en boîtes de 30, 60 et 90
Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.
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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg

Gélules en boîtes de 30, 60 et 90

Gabapentine

Veuillez lire attentivement l'avis important ci-dessous avant de prendre ce médicament.
 Gardez ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
 Si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en 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.

PPV: 99DH20

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter:

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure: augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule:

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg
Gélules en boîtes de 30, 60 et 90
Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.
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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg

Gélules en boîtes de 30, 60 et 90

Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la lumière.
Si vous avez des questions, demandez plus d'informations 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter:

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure: augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule:

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg

Gélules en boîtes de 30, 60 et 90

Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la lumière.
Si vous avez des questions, demandez plus d'informations 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg
Gélules en boîtes de 30, 60 et 90
Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.
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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg
Gélules en boîtes de 30, 60 et 90
Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.
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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg

Gélules en boîtes de 30, 60 et 90

Gabapentine

Veuillez
médica
Gardez
Si vous
d'informa

هذا عن تناول و مزاى الاضغان

avant de prendre ce

PPV: 99DH20

elire.
ute, demandez plus

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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter:

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure: augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule:

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

NUPENTIN® 300mg et 400mg

Gélules en boîtes de 30, 60 et 90

Gabapentine

قبل تناول و مزاى الاضغان
avant de prendre ce
médicament.
Gardez-le à l'abri de la lumière.
Si vous avez des questions, demandez plus d'informations 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active : Gabapentine. Les autres composants sont : mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule : oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter :

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure : augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie, jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule :

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

PPV

LOT

PER

28,80



1. الشكل والعلبة تحتوي
الرجاء قراءة
احتفظ بهن
إذا كانت
الطبيب أو الم
لقد وصف
للآخرين فقد يجهلهم حتى له كانت عوارضهم مثل عوارضك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

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

8. احتياطات خاصة:

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

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

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

10. الحمل-الرضاعة:

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

11. السائقون ومستعملو الآلات:

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

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

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصحور السوداء، الدار البيضاء

2. التركيب النوعي والكمي:

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

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

يتنص بنفوتيامين إلى مجموع الأدوية ذات التأثير على الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

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

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

PPV

LOT

PER

28,80



1. الشكل والعلبة تحتوي
الرجاء قراءة
احتفظ بهن
إذا كانت
الطبيب أو الم
لقد وصف
للآخرين فقد يسيئهم حتى له كانت عوارضهم مثل عوارضك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

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

8. احتياطات خاصة:

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

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

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

10. الحمل-الرضاعة:

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

11. السائقون ومستعملو الآلات:

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

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

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

2. التركيب النوعي والكمي:

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

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

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

4. الوصف:

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

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

PPV

LOT

PER

28,80



1. الشكل والعلبة تحتوي
الرجاء قراءة
احتفظ بهن
إذا كانت
الطبيب أو الم
لقد وصف
للآخرين فقد يسيئهم حتى له كانت عوارضهم مثل عوارضك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

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

8. احتياطات خاصة:

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

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

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

10. الحمل-الرضاعة:

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

11. السائقون ومستعملو الآلات:

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

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

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانميديك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

2. التركيب النوعي والكمي:

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

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

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

4. الوصف:

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

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك



curarti[®] forte

PPC : 149,50 DH

curarti[®]
forte
comprimé

Lot :

À consommer de
préférence avant le :

305046
04/2023

Comprimé, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Agents de charge (cellulose, phosphate de calcium), Complexe soluble de beta-cyclodextrine (humectant) et curcumine (extrait de rhizomes de Curcuma - Curcuma longa - standardisé), Acide ascorbique (vitamine C), Anti-agglomérant (dioxide de silicium), Stabilisant (carboxyméthylcellulose sodique réticulée), Anti-agglomérant (sels de magnésium d'acides gras végétaux) et Molybdate d'ammonium. Agent d'enrobage: Hydroxypropylméthylcellulose, Cellulose, Acides gras et Colorants (dioxide de titane et oxyde de fer).

PROPRIETES :

Curarti forte contribue à la mobilité et au confort articulaires tout en limitant l'usure du cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'attaque : 1 comprimé 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 comprimé par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20141406132DMP/21/v2.

Autorisation sanitaire ONSSA N° : ES.5.229.16

Fabriqué par PLAMECA - Espagne.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.



curarti[®] forte

PPC : 149,50 DH

curarti[®]
forte
comprimé

Lot :

À consommer de
préférence avant le :

305046
04/2023

Comprimé, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Agents de charge (cellulose, phosphate de calcium), Complexe soluble de beta-cyclodextrine (humectant) et curcumine (extrait de rhizomes de Curcuma - Curcuma longa - standardisé), Acide ascorbique (vitamine C), Anti-agglomérant (dioxide de silicium), Stabilisant (carboxyméthylcellulose sodique réticulée), Anti-agglomérant (sels de magnésium d'acides gras végétaux) et Molybdate d'ammonium. Agent d'enrobage: Hydroxypropylméthylcellulose, Cellulose, Acides gras et Colorants (dioxide de titane et oxyde de fer).

PROPRIETES :

Curarti forte contribue à la mobilité et au confort articulaires tout en limitant l'usure du cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'attaque : 1 comprimé 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 comprimé par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20141406132DMP/21/v2.

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16

Fabriqué par PLAMECA - Espagne.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.



curarti[®] forte

PPC : 149,50 DH

curarti[®]
forte
comprimé

Lot :

À consommer de
préférence avant le :

305046
04/2023

Comprimé, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Agents de charge (cellulose, phosphate de calcium), Complexe soluble de beta-cyclodextrine (humectant) et curcumine (extrait de rhizomes de Curcuma - Curcuma longa - standardisé), Acide ascorbique (vitamine C), Anti-agglomérant (dioxide de silicium), Stabilisant (carboxyméthylcellulose sodique réticulée), Anti-agglomérant (sels de magnésium d'acides gras végétaux) et Molybdate d'ammonium. Agent d'enrobage: Hydroxypropylméthylcellulose, Cellulose, Acides gras et Colorants (dioxide de titane et oxyde de fer).

PROPRIETES :

Curarti forte contribue à la mobilité et au confort articulaires tout en limitant l'usure du cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'attaque : 1 comprimé 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 comprimé par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

À conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20141406132DMP/21/v2.

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16

Fabriqué par PLAMECA - Espagne.

Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma.

FLEXIMAX

FORME ET PRESENTATION :

Boîte de 30 et 60 gélules

COMPOSITION (par gélule) :

Substance active: Cartilage de requin

d'Harpagophytum 200mg, Agent de charge

Anti-agglomérant: Stéarate de Magnésium

Capsule végétale en HPMC

LOT:2009009
FAB:09/2020
EXP:09/2023
PVC:149.00DH

PROPRIETES :

FLEXIMAX améliore la qualité du cartilage grâce à la combinaison du cartilage de requin et de l'Harpagophytum et permet ainsi un bien-être articulaire

CONSEILS D'UTILISATION :

2 Gélules par jour

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée

Ne pas laisser à la portée des enfants

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité

Fabriqué et Distribué par HEALTH INNOVATION

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Agrément sanitaire ONSSA : CAPV.59.217.19

Enregistré au ministère de la santé sous le N°:

DA20202002309DMP/20UCAV1

FLEXIMAX

FORME ET PRESENTATION :

Boîte de 30 et 60 gélules

COMPOSITION (par gélule) :

Substance active: Cartilage de requin

d'Harpagophytum 200mg, Agent de charge

Anti-agglomérant: Stéarate de Magnésium

Capsule végétale en HPMC

LOT:2009009
FAB:09/2020
EXP:09/2023
PVC:149.00DH

PROPRIETES :

FLEXIMAX améliore la qualité du cartilage grâce à la combinaison du cartilage de requin et de l'Harpagophytum et permet ainsi un bien-être articulaire

CONSEILS D'UTILISATION :

2 Gélules par jour

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Femmes enceintes ou allaitantes, demandez conseil à votre médecin

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée

Ne pas laisser à la portée des enfants

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité

Fabriqué et Distribué par HEALTH INNOVATION

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Agrément sanitaire ONSSA : CAPV.59.217.19

Enregistré au ministère de la santé sous le N°:

DA20202002309DMP/20UCAV1