

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Educations :

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.

Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 062796

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0910 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LAYACHI Abdelphani

Date de naissance : 1945

Adresse : 66 Rue 2 Esperance 2 AN - Sebza Casa

Tél. : 0522664938

Total des frais engagés : 1844,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/02/2021

Nom et prénom du malade : BENNANI LATIFA

Age : 21/01/1945

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 : Casablanca

Le : 21/02/2021


Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
02/02/2021	GMS + ECG	2500		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/02/21	1594,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

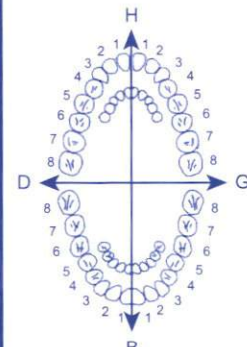
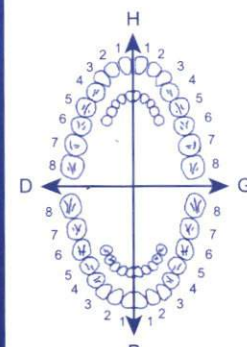
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Diététique et Nutrition
Diabétologie
Ostéopathie
Traitement de la Douleur
Médecine Générale

Echographie
ECG

تاريخ الفحص
لا يتغير

التخسيس والحمية الغذائية
داء السكري
طب الإعتلال العظمي
معالجة الألم
الطب العام
الفحص بالصدى
تخطيط القلب

Casablanca, le

02/02/2021

Benmami Latifa.

188,00
x3

①

Diasclidine 300g

1 gel 1/ Pd 3-05

②

Civastine 20-g

1 sp 1/ le 3-05 Pd

③

Ome, Ga 3

1 cap 1/ Pd 3-05

④

Magmine 300-g

1 sp 1/ le 3-05



AS

Pharmacie HAY KARAM CASA
98, Bis Av. C Hay Karam
O.I. Sidi Bernoussi - Casa
Tél: 0522 35 93 82
INPE : 092031046

Dr. AMBA BARROU
Ostéopathe - Diabète
t. Hailoua - N° 100 - 35 52 33
Sablance - Tel: 05 22 35 52 33



Prenez cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique : Comprimé pelliculé. Dosage : 20 mg. Contenu : 30 comprimés.

Principe actif : Simvastatine. Dose active par unité de prise : 20 mg.

Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 96%, opodry blanc, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacologique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'occlusion vasculaire cérébrale ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à faible dose de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

Contre-indications :

Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un de ses excipients.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec ou en plus d'un des suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole
 - de l'éthynodiol, de la clonidine, de la nifédipine ou de la nifédipine
 - des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine
- Si vous avez eu des infections par le VIH.
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé dans le traitement des infections par le VIH).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé dans le traitement de la dépression).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé pour baisser le cholestérol).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé chez les patients transplantés).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé pour traiter l'endométriose).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé pour traiter l'endométriose).
- Si vous avez eu du télapréval (utilisé pour traiter l'endométriose).

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médecin

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils se produisent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminés (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre CIVASTINE® immédiatement ou rendez-vous au service des urgences :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à respirer.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Blessures exceptionnelles, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, détérioration hépatique).
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engorgement et faiblesse des bras et jambes.
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement.
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences).
 - Éruption, démangeaisons, perte de cheveux.
 - Faiblesse.
 - Sommeil agité (très rare).
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :

- Troubles de l'érection,
- Dépression,
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certains médicaments.
- Troubles du sommeil, y compris couchonnements.
- Troubles sexuels.
- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang avec une pression artérielle élevée. Vous serez suivi attentivement.
- Tests biologiques :
 - L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute autre maladie.
 - Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
 - Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut nuire à la fonction du foie.
 - Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
 - Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être approprié.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement du foie. Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée. Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire.



Prenez cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique : Comprimé pelliculé

Principes actifs : Simvastatine

Indication : Traitement des dyslipidémies

Posologie : 10 mg, 20 mg, 40 mg

Contre-indications : Hypersensibilité à la simvastatine ou à l'un de ses excipients

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Effets indésirables : Douleurs musculaires, faiblesse musculaire

Contre-indications : Grossesse, allaitement

Précautions d'emploi : Surveillance des effets secondaires

Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un de ses excipients.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec ou en plus d'un des suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole
 - de l'éthanol, de la clarithromycine ou de la tétracycline
 - des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine
- traitement des infections par le VIH.
- du doxycycline ou du tétracycline (dans le traitement des infections)
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du donazole (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose)
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré, des antibiotiques.

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médecin

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils surviennent :

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminés (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre CIVASTINE® immédiatement ou rendez-vous au service des urgences :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant gêner la respiration
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire)
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite)
 - Blessures exceptionnelles, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite)
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, etc.)
 - Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, détérioration hépatique
 - Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère
 - Diminution des globules rouges (anémie)
 - Engorgement et faiblesse des bras et jambes
 - Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences)
 - Éruption, démangeaisons, perte de cheveux
 - Faiblesse
 - Sommeil agité (très rare)
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :

- Troubles de l'érection,
- Dépression,
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
- Troubles sexuels,
- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang avec une pression artérielle élevée. Vous seriez suivi attentivement.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute opération que vous avez eue ou que vous allez avoir.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut aggraver les problèmes du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pourriez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être approprié.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement du foie.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.

Après de courtes périodes de traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement votre médecin. Vous pouvez développer un diabète.

Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée, informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire.

أوديس® 20 ملغ حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أوميبرازول)

يحتاج هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء.
تم معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك.
كانت لديك أسئلة أخرى إذا كان لديك شك. اطلب المزيد من
معلومات من الطبيب أو الصيدلي.
تخط ب هذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

تعريف الدواء :

شكل الصيدلي / الهيئة :

أوديس® 20 ملغ حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات.
لب من فئة 14.7، 56.20.

المكونات الدواء :

مادة الفعالة:

أوميبرازول..... 20ملغ

المواد: كمية كافية لبرشمة واحدة

سواء ذو تأثير معروف: السكروز.

3. الصنف الصيدلي العلاجي :

يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أوميبرازول *oméprazole*.
وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون. وهو
يخفض كمية الحمض المفرز في معدتك.

4. الاستعمالات العلاجية :

يستعمل أوديس® 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:

عند البالغين:

• الجزر الحيدري المزمن: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب
الرابط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والتهاب والحرقنة.
• قرحة الجزء الأعلى من المصراع (قرحة اثنا عشرية) أو قرحة
المعدة.

• القرحة المعقدة بجرثومة تسمى للموية البوابية *Helicobacter pylori*.
وفي هذه الحالة قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج
التعفن وشفاء القرحة.

• قرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية.
وقد يستعمل أوديس أيضا للوقاية من هذه القرحة إذا كنت تتناول
هذه المضادات الالتهابية غير الستيرويدية.

• فرط الحمض في المعدة بسبب تضخم البانكرياس (منازلة
زولنجر - إلسون).

عند الأطفال:

الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون وزنهم
يساوي أو أكثر من 10 كغ

• كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في بلع البرشامات:
• فتح البرشمة وبلع محتواها مباشرة مع نصف كأس ماء.

• وضع المحتوى في
قليلة من الحساء
النافع.

• تحريك الخليط
مباشرة بعد التحم
• للتأكد من ش
ولا يجب مضغ ال
6. موانع الاستع
لا يجوز أبدا تناول
• إذا كانت لديك
عليها أوديس® 20
• إذا كانت ل
مضخة البروتون
إيسوميبرازول).

• إذا كنت تأخذ
حالة الإصابة بغير
إذا كنت في الحالة
شكوك استشر
7. الأعراض الجانبية
كمثل كافة الأدوية
فيها رغم أن ذلك لا
إذا لاحظت أحد هذه
توقف عن تناول أوديس®
• حول مخاطر للنفس

واللسان والحلق أو الجسم. أو طلع جلدي. أو فقدان الوعي أو
صعوبات في البلع (تفاعلات حساسية خطيرة).

• احمرار الجلد طلع مع بثور أو قشور تغلو الجلد. في بعض
الأحيان يمكن أن تكون البثور كبيرة ومصحوبة بنزيف في الشفتين
والعينين والغم والأف والأعضاء التناسلية. وقد يدل ذلك على وجود
متلازمة ستيفنز جونسون أو انحلال البشرة التحري.

• قد تكون الصفرة والبول القاتم والتعب أعراضا لمرض الكبد.
وهناك آثار أخرى جانبية غير مرغوب فيها:
آثار جانبية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حمود
شخص واحد من أصل 10):

• الصداع.
• تأثيرات على المعدة أو الأمعاء كالإسهال وآلام المعدة، والإمساك.
وانتفاخ البطن.

• الغثبان أو القيء.
• الأورام الحميدة في المعدة.
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):
• التهاب الحنجرة للعدوى (يمكن أن تظهر في حمود شخص واحد من أصل 10):

• إذا كان البراز يخرج أسود (ملون بالدم).

LOT: 201160
PER: 04-2023
PPV: 140,00DH

OEDIS 20mg

56 gélules



6 118000 082026

755.772.05.19

ول قد

أوديس

صيف

فراض

ما إذا

نسر

مرض

(COF

الخبر

تناول

م في

طويل

الدواء

استعماله في

خاص الغلوكوز أو

الغلاكتوز أو نقص في أنزيم السكر / إيزوماثاز (أمراض وراثية نادرة).

9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات :

تناول أدوية أخرى :

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة

طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تنتج عن تناول أوديس®

20 ملغ تأثيرات على أدوية أخرى. كما أن بعض الأدوية قد يكون لها

تأثير على أوديس® 20 ملغ.

لا يجب أن تتناول أوديس® 20 ملغ إذا كنت تتناول دواء يحتوي على

نيليفينفير (يستخدم لعلاج داء فقدان المناعة).

عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:

• الكيتوكونازول، الإيتراكونازول، البوراكونازول أو الفوريكونازول

(أدوية تستخدم لعلاج الإصابات الفطرية).

• الديجوكسين (التي تستخدم لعلاج أمراض القلب).

• الديازيبام (يستخدم في علاج القلق والصرع أو كمساعد على

ارتخاء العضلات).

• الفينيتوين (يستخدم في الصرع) إذا كنت تتناول الفينيتوين

• إذا كان البراز يخرج أسود (ملون بالدم).
• إذا كنت تعاني من الإسهال الحاد أو المستمر لأن الأمبيرازول قد
يؤثر على توازن طيف في الأمعاء الطبيعية.

يس

فوق
الارض

ما إذا
كسور
مرض
(cor

أ. أخطر

OEDES 20mg
28 gélules



6 118001 100088

LOT 200710
EXP 01/2023
PPV 99.00DH

كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في بلع البرشامات:
• فتح البرشمة وبلع محتوياتها مباشرة مع نصف كأس من الماء أو
وضع الحبوب في ماء غير غازي أو عصير فواكه يحتوي على كمية
قليلة من حمض (عصير البرتقال أو التفاح أو الليمون).

أوديس® 20 ملغ
حبوبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
(أومبرازول)

اقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء.
تضمن معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك.
إذا كانت لديك أسئلة أخرى إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من
المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء :

الشكل الصيدلي **التهينة** :

أوديس® 20 ملغ حبوبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات.

علب من فئة 14,7, 28, 56.

2. مكونات الدواء :

المادة الفعالة:

أومبرازول.....20ملغ

السواغات: كمية كافية لبرشمة واحدة

سواغ ذو تأثير معروف: السكروز.

3. المصنف الصيدلي **العلاجي** :

يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أومبرازول **oméprazole**.
ويتنص هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون، وهو
يخفض كمية الحمض للكر في معدتك.

4. الاستعمالات **الطبية** :

استعمل أوديس® 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:

عند البالغين:

• **الجزء المكون للتزيت**: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب
الرابط بين الحلق والمعدة) مما يؤدي إلى الألم والالتهاب والحرق.
• قرحة الجزء الأعلى من الحصار (قرحة إثناعشرية) أو قرحة
المعدة.

• **القرحة المتعفنة** جرثومة تسمى للملوية البوابية **Helicobacter pylori**.
وهي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج
التعفن وشفا القرحة.

• **قرحة المعدة المرتبطة** بتناول مضادات الالتهاب غير الستيرويدية.
وقد يستعمل أوديس أيضا للوقاية من هذه القرحة إذا كنت تتناول
هذه المضادات الالتهابية غير الستيرويدية.

• **قرحة الحمض في المعدة** بسبب تضخم الهالكرياس (متلازمة
زولينجر-إليسون).

عند الأطفال:

الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون وزنهم
يساوي أو أكثر من 10 كغ

• **الجزء المكون للتزيت**: يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأنبوب
الرابط بين الحلق والمعدة) مما يؤدي إلى الألم والالتهاب والحرق.
• قد تشعل الأطفال عند الأطفال سعود محتوى المعدة في الفم
(الغثاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.
الأطفال الذين يبلغون من العمر أكثر من 4 سنوات والراهنين
القرحة المتعفنة جرثومة تسمى للملوية البوابية **Helicobacter**

طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى استوصف من تناول
أوديس® 20 ملغ. لا تنس أن تذكر أي آثار ضارة أخرى. مثل الألم في
المفاصل.

الأطفال:

قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل
الأمد. على الرغم من عدم التوقف بذلك، لا تعطي هذا الدواء
للأطفال دون سن 1 سنة أو أقل من 10 كجم.

الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات تأثير معروف:

نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز فإنه لا ينصح باستعماله في
حالة حساسية ضد الفركتوز أو الفركتوز أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو
الغلاكتوز أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (أمراض وراثية نادرة).

9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:

تناول أدوية أخرى:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر، بما في ذلك دواء دون وصفة
طبية، أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتج أن تتناول أوديس®
20 ملغ تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها
تأثير على أوديس® 20 ملغ.

لا يجب أن تتناول أوديس® 20 ملغ إذا كنت تتناول دواء يحتوي على
نيفلينابير (يستعمل لعلاج داء فقدان المناعة).

عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول، الإيتراكونازول، البوزاكونازول أو الفوريكونازول
(أدوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).

• الجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
• الديازيبام (المستعمل في علاج القلق والصرع أو كمساعد على
ارتخاء العضلات).

• الفينيتوين (المستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الفينيتوين
فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس®
20 ملغ وعند التوقف عن تناوله.

• مضادات تخثر الدم التي تجعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين
أو غيرها من فيتامين ك، ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة
طبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملغ وعند التوقف عن
تناوله.

دواء يحتوي على نيلينابير (الذي يستخدم في
حالة الإصابة بفيروس نقص المناعة المكتسب).

إذا كنت في حالة الحمل أو تخططين أن تأخذ أوديس® 20 ملغ إذا كانت لديك
شكوك، استشير طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس® 20 ملغ.

7. الأعراض الجانبية:

كمثل كافة الأدوية من المحتمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب
فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

إذا لاحظت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها النادرة ولكن الخطيرة
توقف عن تناول أوديس® 20 ملغ وسارع إلى الاتصال بالطبيب:

• خول مفاجئ للتنفس الطبيعي إلى سفين أو انتفاخ الشفتين
واللسان والحلق أو الجسم أو طفح جلدي أو فقدان الوعي أو
صعوبات في البلع (تفاعلات تحسسية خطيرة).

• احمرار الجلد طفح مع بثرة أو قشور تغطي الجلد. في بعض
الأحيان يمكن أن تكون البثور كبيرة ومصحوبة بنزيف في الشفتين
والعينين والفم والأف والأعضاء التناسلية. وقد يدل ذلك على وجود
متلازمة ستيفنز جونسون أو انحلال البشرة النخري.

قد تكون الصفرة والبول القاتم والتعب أعراضا لمرض الكبد.
هناك آثار أخرى جانبية غير مرغوب فيها:
آثار جانبية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حدود
شخص واحد من أصل 10):

• الصداع.
• تأثيرات على المعدة أو الأمعاء كالإسهال وآلام المعدة والإمساك
وانتفاخ البطن.

• الغثاس أو القيء.
• الأورام الحميدة في المعدة.

الآثار الجانبية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد
من أصل 100):

• تورم القدمين والكاحلين.
• مشاكل النوم (الأرق).
• بوخة. تشمل ارتجاع وغبية في النوم.
• دوار.



agmine

**Magnésium 300 mg
Vitamine B₆**

SANS SUCRES ET SANS SEL

Par comprimé :

C... ium d'origine marine 300 mg
S... ium magnésium élément de
Vitamine 2mg

PROPRIETES

Le magnésium est indispensable au bon fonctionnement du cœur, des nerfs, des muscles et des différentes phases du métabolisme de l'organisme. **MAGMINE** à base de 300 mg de magnésium et de vitamine B₆, permet de couvrir les besoins quotidiens en magnésium dans certaines situations :

- Effort physique intense
- Crampes et tensions musculaires, fatigue physique,
- Alimentation déséquilibrée, avec carence nutritionnelle chez les personnes âgées, chez l'adolescent et en cas de régime alimentaire pendant des cures d'amaigrissement
- Surmenage, activité intellectuelle intense
- Stress, lassitude, difficulté d'endormissement
- Croissance chez l'adolescent

CONSEILS D'UTILISATION

- Prendre 1 comprimé par jour, à avaler, en buvant un verre d'eau.

PRESENTATION

Boite de 30 comprimés

Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

Laboratoires JUVA SANTÉ
8, rue Christophe Colomb - 75008 PARIS - FRANCE
Importé par PROMOSER
Résidence CASA I 282 Bd de la Résistance - CASABLANCA - MAROC

LABORATOIRES
JUVA SANTE

PIASCLEDINE E[®] 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

PPV : 188,00 DHS



PIASCLEDINE[®] 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



PIASCLEDINE E[®] 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

PPV : 188,00 DHS



6 118001 072644

PIASCLEDINE[®] 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



PIASCLEDINE® 300MG

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

PPV : 188,00 DHS



PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite d'huiles d'avocat et de soja.

Ce médicament agit sur les articulations (il appartient au groupe de médicaments appelés autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non stéroïdiens).

Ce médicament agit également sur les gencives.

Ce médicament est indiqué en traitement

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.



Ben nani latifa
02/02/2021

