

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

conditions générales :

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

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

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

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

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

pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

optique :

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

rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

Nº P19-

062796

60986

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0910 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : LAYACHI Abdellah

Date de naissance : 1945

Adresse : 66 Rue 2 Esperance 2 Ain-Sabaa Laâyoune

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 : 0101 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 : 02/02/2021

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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	Ons + ECG	250 dh		PARROU

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HAY KARAM CASA Bis Ay Hay Karam 9 Sidi Bernoussi - Casa O. : 0522 35 93 82 Tél : 092031046 INPE : 092031046	02/02/21	1594,80

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est tenu 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'état général.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX															
O.D.F PROTHESES DENTAIRES																			
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX															
<table border="0" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: right;">H</td> <td style="text-align: left;">25533412</td> <td style="text-align: right;">21433552</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: right;">D</td> <td style="text-align: left;">00000000</td> <td style="text-align: right;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: right;">B</td> <td style="text-align: left;"></td> <td style="text-align: right;"></td> </tr> </table>				H	25533412	21433552	00000000		00000000	D	00000000	00000000	35533411		11433553	B			MONTANTS DES SOINS
H	25533412	21433552																	
00000000		00000000																	
D	00000000	00000000																	
35533411		11433553																	
B																			
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS															
				DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Diététique et Nutrition

Diabétologie

Ostéopathie

Traitement de la Douleur

Médecine Générale

Echographie
ECG

التخسيس والحمية الغذائية

داء السكري

طب الإعلال العظمي

معالجة الألم

الطب العام

الشخص بالصدى

تقطيل القلب

تاريخ الفحص
لا يتغير

Casablanca, le.....

02/02/2021

Bennani latifa. 818,00
x3

(1)

Diasclidine 300 mg

gel 1f Pd 3-5

97,60
x3

(2)

Cetastine 20 mg

gel 1f leScis Pd
3-5200,00
x2

(3)

Omega 3
1 cap 1f Pd 3-5

linatrin,

1cp les

~~Dr. Amal BARROU~~~~osteopathie - Diabète - Médecine Générale - RDC Ain Sebaâ Casablanca - Tel: 0522 35 52 33~~~~E-mail: amal.barrou@gmail.com~~~~تحية حليوة رقم 100 الطابق السفلي عن السنين المولودات - 0522 35 52 33~~~~Lot Haloua N° 100 RDC - Ain Sebaâ - Casablanca Tél: 0522 35 52 33~~

99,00
+
140,00

(F)

Oeides 20-9
Agel 11 le matin Pd
AS
3 mois

T 5 159480

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

Dr. AMAR BARROU
Ostéopathe - Diabétologue - Diabéto
Lot Haliloua, N° 109 - 1000 Casablanca - Tél. 0523 52 33

CIVASTINE® 20 mg
Simvastatine
20 Comprimés pelliculés

6 118000 041733

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous le souhaitez, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Forme phar-

PFV 97D460
PER 09/22 - 3
LOT J2292

97,60

Classé₁ thérapeutique :
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 appellé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver 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 deveuvez poursuivre un régime hypocholestérolématique pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolématique, 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'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de maladies 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 peu 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 très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à 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.

STINE® Comprimé pelliculé cette notice avant d'utiliser ce médicament.

demander plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes d'un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des de l'itraconazole, du ketoconazole, du posaconazole ou du voriconazole : de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, traitement des infections par le VIH,

Contre-indications :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'**STINE®**.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allez le faire.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des de l'itraconazole, du ketoconazole, du posaconazole ou du voriconazole : de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, traitement des infections par le VIH,
- du bocaprévir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
- de la néfazodone (utilisé dans le traitement de la dépression),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la clopidogrel (utilisé chez les patients transplantés),
- du donazol (un hormone de synthèse, utilisé pour traiter l'endométriose),
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a prescrit ces médicaments.

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médicament contient l'un de ces ingrédients.

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 ces effets peuvent se produire :

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (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 ce médicament ou rendez-vous au service des urgences :
 - Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesses musculaires, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et/ou cardiaques.
 - Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une asphyxie.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et/ou les cuisses.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vascrite).
 - Bleus exceptionnels, érythème cutané et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises,
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, douleurs musculaires, etc.).
 - Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau ou des yeux, sensation de fatigue ou faible envie d'appétit, défaillance hépatique et/ou pancréatique.
 - Inflammation des pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
 - Diminution des globules rouges (anémie).
 - Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,
 - Maux de tête, sensation de fourmissement, étourdissements,
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, diarrhée),
 - Eruption, 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'a pas pu être estimée :

- 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 certitude :

- Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
- Troubles sexuels,
- Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé. Si vous avez une pression artérielle élevée. Vous serez suivis avec un test de dépistage annuel.

• 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 maladie dont vous souffrez.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut entraîner une détérioration de la fonction hépatique.
- Si vous devez subir une opération. Votre médecin peut être amené à arrêter votre traitement.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être nécessaire.

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

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique et urinaire pendant le traitement par CIVASTINE®.

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

أوديس® 20 ملخ

حبوبات صامدة للعصارة المعوية في برشماك
(أوميبرازول)

بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء.
لم يعلمونات هامة من أجل علاج ومرضك.
كانت لديك أسلحة أخرى إذا كان لديك شكل، اطلب المزيد من
معلومات من الطبيب أو الصيدلي.
نحفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قرائتها مرة أخرى.

تعريف الدواء :

تشكل الصيحي الـ **أوهبي** :

أوديس® 20 ملخ حبوبات صامدة للعصارة المعوية في برشماك.

من فئة **56.28.14.7**.

مكونات الدواء :

مادة الفعالة :

أوميبرازول..... 20 ملخ

بساغات: كمية كافية لبرشمة واحدة

سواغ ذوتأثير معروف: السكروز.

3. الصنف الصيدلي العلاجي :

يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أوميبرازول **oméprazole**.

ويتضمن هذا الدواء لعائنة أدوية تسمى مضطبات مضخة البروتون. وهو

يختفي كمية المضخم المترiz في معدتك.

4. الاستعمالات العلاجية :

يستعمل أوديس® 20 ملخ لعلاج الأمراض الآتية:

عند الملاعلين:

* الجزء المعوي المزيف، يقصد حمض المعدة غير المريء (الأنيبوب

الرابط بين المخلوق والمعنة) ما يؤدي إلى الآلام والانتهاب والقرحة.

* قرحة الجزء الأعلى من المصارن (قرحة الشاشيرية) أو قرحة

المعدة.

* القرحة المتغيرة بجرثومة تسمى للبؤبة البوابية **Helicobacter pylori**

التعنف وشفاء القرحة.

* قرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات الانتهاب غير المستروبية.

وقد يستعمل أوديس أيضاً لوقاية من هذه القرحة إذا كنت تتناول

هذه المضادات الانتهابية غير المستروبية.

* فرط المضخم في المعدة بسبب تضخم البنكرياس (متلازمة زولنجر-إلسون).

عند الأطفال:

الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون ورثتهم

يساوي أو أكثر من 10 كلغ

- * إذا كان البراز يخرج أسود (ملوث بالدم).
- * قبح البرشمة وبلغ محتواها مباشرة مع نصف كأس من الماء.
- * وصفة الأكتاف في قليلة من الماء.
- * فتح الأكتاف في التفاح.
- * غربك الخليل مباشرة بعد التمرين.
- * للتأكد من شفافيتها ولا يجب مضغها.
- * 6. مواعظ الاستهلاك لا يجوز أيام تناولها.
- * إذا كانت لديك أدوية أوديس® 20 على لها.
- * إذا كانت لـ مضخة البروتون (أوميبرازول).
- * إذا كنت تناولت حالات الإصابة بغيرها.
- * إذا كنت في حالة ش�وك، استشره.
- * 7. الأعراض الجانبية كمثل كافة الأدوية، وفيها رغم أن ذلك لا يلاحظها.
- * إن كنت تناولت أو تناولت مؤخراً دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية، أخير طبقيك بذلك أو الصيدلي، فقد تنتهي عن تناول أوديس® 20 ملخ تناولات على أدوية أخرى، كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملخ.
- * لا يجب أن تتناول أوديس® 20 ملخ إذا كنت تتناول دواء يحتوي على تيلفينافير (يستخدم لعلاج داء فقدان المناعة).
- * عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية: الكوميكوتونازول، الإيتراكوتونازول، الموراكوتونازول أو الموروكوتونازول.
- * أدوية تستعمل لعلاج الإصبات القطرية).
- * الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
- * الديازيمام (استعمل في علاج القلق والصرع أو كمساعد على ارتخام العضلات).
- * الأقراص المائية لـ **ستافروفاكت** (أكتاف)، في حين شفافها.

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

OEDES 20mg
56 gélules

6 118000 082026

755.772.05.19

ولقد

أوديس

سيوف
عاصف

سا إدا
سور
مرض
(COI)

أخير
تناول
في

طويل
الدواء

مستعملاته في
صاص الفلووكوكرو

أوديس® 20 مل.

حبوب صامدة للعصارة المعدية في برشامات
(أومبرازول)

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

1. تعرف الماء :

الشكل الصيدلي / الهيئة:
أوديس® 20 مل. حبوب صامدة للعصارة المعدية في برشامات.
على من هذه منه 56.28, 14.7

2. مكونات الماء :

المادة الفعالة:

أومبرازول..... 20 مل.
المساعدين: كمية كافية لبرشمة واحدة
سواء أو تأثير معرفة السكريون.

3. الصنف الصيدلي العلاجي:

يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أومبرازول (oméprazole).
ويتضمن هذا الدواء علاجية أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون، وهو
يحفز كمية الحمض الم произведен في معدنك.

4. الاستعمالات العلاجية:

يستخدم أوديس® 20 مل لعلاج الأمراض الآتية:
عنة المغص:
• المقرن المعدي المريض: يقصد مرض المعدة غير المريء (الآقيون)
الرابط بين المثلث والمعدة مما يؤدي إلى الألم والانتهاك والحرقة.

• فرجة الجزء الأعلى من المريض (فرجة إنتانغستيرية) أو فرجة
المعدة.
• فرجة المغص بمرتبة تسمى للوية المبويبة Helicobacter pylori.
العنق وشفاء القرحة.

• فرجة المعدة المرتبطة بتناول مضادات الالتهاب غير السترويدية.
وقد يستعمل أوديس أيضا للوقاية من هذه الفرجة إذا كنت تتناول
هذه المضادات الالتهابية غير السترويدية.

• فرجة الحمض في المعدة بسبب تضخم البنكرياس (متلازمة
رولينج - إيسون).

عن الأطفال:
الأطفال الذين يتجاوز عمرهم ستة واحدة والذين يكون وزنهم
يساوي أو أكثر من 10 كيلو

• المقرن المعدي المريض: يقصد مرض المعدة غير المريء (الآقيون)
الرابط بين المثلث والمعدة مما يؤدي إلى الألم والانتهاك والحرقة.

• قد تشمل الأعراض عند الأطفال سعود محتوى الحمض إلى المعدة
(اللنس) والتقلص والارتفاع محدود في الوزن.

• فرجة المغص بمرتبة تسمى للوية المبويبة Helicobacter pylori.
الأطفال الذين يتراوحون من العمر أكثر من 4 سنوات والراهقين

كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلتك مصابة في بشعات:
فتح البرشمة وبلغ محتواها مباشرة مع نصف كأس من الماء أو
وضع الماء في ماء غير غاري أو صب الماء على كمية
قليلة من الماء (عصير المريض). إن الشفاعة أمر الأدنى.

OEDES 20mg

28 gélules



6 118001 100088

ماء يحتوي على تيليفينافير (الذي يستخدم في حالات الإصابة بفيروس نقص المناعة المكتسب).

إذا كنت في حالة المباعدة أعلاه لا تأخذ أوديس® 20 مل، إذا كانت لديك شكوك، استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس® 20 مل.

7. الأعراض الجانبية:
كممثل كافة الأدوية من المفترض أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

إذالاحظ أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها النادرة ولكن الخطيرة توافق في تناول أوديس® 20 مل على الآصال والطبيخ:

• توقف مقاييس للتنفس الطبيعي إلى سفين اونتشاف الشفرين والسانس والخلق أو المenses، أو ظفح جلدي أو فحاش الوعي أو صعوبات في البلع (تضاعفات خشبية خطيرة).

• احصار الجلد طفح مع بشر أو فشر تعلو الجلد، في بعض الأحيان يمكن أن تكون البثور كبيرة ومصحوبة بزيز في الثنيتين والعينين والقدم والأفاف والأعضاء التناسلية. وقد يدل ذلك على وجود متلازمة ستيفنز جونسون أو الحال البشرية المخترب.

• قد تكون آثار أخرى جانبية غير مرغوب فيها، وهناك آثار جانبية غير مرغوب فيها:

أثار جانبية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 10):

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

• الغثيان والقيء.
• الأدواء الجديدة في المعدة.
الأثار الجانبية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 100):

• تورم الوجهين والكتالجين.
• مشكلات النوم (الارق).
• دوخة.
• تحمل ارتجاع ورغبة في النوم.
• دوار.

- إذا كان المريض يخرج أسود (ملون بالدم).
- إذا كنت تعاني من الإسهال الماء أو المستدي، لأن الأومبرازول قد يزيد

بيس

محف
درا

سا إذا
كسور

مرض
(cont)

أمير

د. أمير



MAGMINE

**Magnésium 300 mg
Vitamine B₆**

SANS SUCRES ET SANS SEL

Par comprimé :

C	Magnésium d'origine marine	300 mg
S	Vitamine B ₆	2mg
Vitamin			

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® 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

Prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans 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



6 118001 072644

PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

Prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans 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



6 118001 072644

PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

Prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans 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.

Benmami latifa
02/02/2021

