

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

ditions 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.

rmacie :

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.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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- 0033266

66585

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1008 Société : RAN

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BAGASS LAHCEN

Date de naissance : 01-01-1985

Adresse : El Hadamou Cheram Re 1 imm 82 n°1 El Dufja Cas

Tél. : 06 66 89 66 46 Total des frais engagés : 206,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdelkader ELMADI
MEDECINE GENERALE
Echographie Générale
153 Rue 25, Bd. Panoramique
Bine Lamdoun Casablanca
Tél: 05 22 21 11 12 - INPE: 091057711

INPE : 091057711

Date de consultation : 22 MARS 2021

Nom et prénom du malade : BAGASS LAHCEN Age :

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

Nature de la maladie : HTA - ref d'attente MUPRAS

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 : 23/04/2021

Signature de l'adhérent(e) :

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
22 MARS 2021		9	150,20	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

22/03/21

656,90

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

A M

P C

I M

I V

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
00000000

21433552
00000000

D

00000000
35533411

B

G

00000000
11433553

Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abdelkader EL MADI

MEDECINE GENERALE

Diplômé en Echographie Générale
de la Faculté de Médecine de Montpellier

الدكتور عبد القادر الماضي

الطب العام

دبلوم الكشف بالصدى
خريج كلية الطب بمونبيلي -- فرنسا

Casablanca le 22 MARS 2022 في الدار البيضاء

18210x2
36420
3100
4040
3700
8990
3440
65630
Sélect net 16015/12,5
2883x28
Eccentricité
MEFOS
Dexa
Alci Fast
MEC

153, Rue 25 Bd. Panoramique Bine Lamdoune - Casablanca 153 بين المدن الرقم 25

الهاتف : 05 22 21 11 12 - رقم الرخصة 4994 - رقم التعريف الموحد 001778217000037

Tél : 05 22 21 11 12 - Autorisation N° 4994 - ICE : 001778217000037 - INPE : 091057711

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. L'absence de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Paracétamol.....

Thiocolchicoside.....

Excipients :

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN. DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boîte de 20
Citrate d'alvérine et Siméticone

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METEOSPASYL, capsule molle ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

M/
al/
Su

METEOSPASYL® 8 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40, 40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
6 118001 100293

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour

SULIAT® HCT

160 mg/5 mg/12.5 mg

160 mg/5 mg/25 mg

160 mg/10 mg/12.5 mg

160 mg/10 mg/25 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 & 28 et 56
Valsartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT HCT ?
- 3- Comment prendre SULIAT HCT ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT HCT ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT HCT ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

— L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

— Le Valsartan appartient à un groupe de substances appelées « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

— L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois mécanismes, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes dont la pression artérielle est déjà contrôlée par la prise d'Amlodipine, de Valsartan et d'Hydrochlorothiazide et qui peuvent bénéficier de la prise d'un seul comprimé contenant les trois substances.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT HCT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SULIAT HCT, comprimés pelliculés, en cas de :

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT HCT en début de grossesse).
- Si vous êtes allergique à l'Amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique, au Valsartan, à l'Hydrochlorothiazide, aux dérivés sulfamidés (des médicaments utilisés pour traiter les infections pulmonaires ou urinaires) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes diabétique ou vous avez une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m²) et vous prenez SULIAT HCT® en association avec des médicaments contenant de l'alsikien.
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT HCT et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez une maladie du foie, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) entraînant une accumulation de bile dans le foie (cholestase).

- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.

- Si vous êtes incapable d'uriner (anurie).

- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est trop bas malgré un traitement pour augmenter les taux sanguins de potassium ou de sodium.

- Si votre taux sanguin de calcium est trop élevé malgré un traitement pour réduire les taux sanguins de calcium.

- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant d'alsikien pour diminuer la pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT HCT :

- Si votre taux sanguin de potassium ou magnésium est bas (avec ou sans symptômes tels que faiblesse musculaire, spasmes musculaires, rythme cardiaque anormal).

- Si votre taux sanguin de sodium est bas (avec ou sans symptômes tels que fatigue, confusion, contractions musculaires, convulsions).

- Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que nausées, vomissements, constipation, maux d'estomac, mictions fréquentes, soif, faiblesse et contractions musculaires).

- Si vous avez des problèmes rénaux, si vous avez eu une greffe de rein ou si vous étiez informé que vous avez un rétrécissement de vos artères rénales.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez ou si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou une maladie coronarienne, en particulier s'il vous a été prescrit la dose maximale d'Amlodipine.

- Si vous avez souffert d'hypertension (10 mg/320 mg/25 mg).

- Si vous avez présenté une crise cardiaque. Suivez attentivement les instructions de votre médecin pour la dose initiale. Votre médecin peut aussi vérifier votre fonction rénale.

- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).

- Si vous souffrez d'hypertension. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les artères se rétrécissent.

LOT 205823

EXP 05/22

PPV: 182DH10

SULIAT® HCT

160 mg/5 mg/12.5 mg

160 mg/5 mg/25 mg

160 mg/10 mg/12.5 mg

160 mg/10 mg/25 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 & 28 et 56
Valsartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT HCT ?
- 3- Comment prendre SULIAT HCT ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT HCT ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT HCT ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

— L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

— Le Valsartan appartient à un groupe de substances appelées « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

— L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois mécanismes, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes dont la pression artérielle est déjà contrôlée par la prise d'Amlodipine, de Valsartan et d'Hydrochlorothiazide et qui peuvent bénéficier de la prise d'un seul comprimé contenant les trois substances.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT HCT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SULIAT HCT, comprimés pelliculés, en cas de :

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT HCT en début de grossesse).
- Si vous êtes allergique à l'Amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique, au Valsartan, à l'Hydrochlorothiazide, aux dérivés sulfamidés (des médicaments utilisés pour traiter les infections pulmonaires ou urinaires) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes diabétique ou vous avez une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m²) et vous prenez SULIAT HCT® en association avec des médicaments contenant de l'alsikien.
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT HCT et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez une maladie du foie, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) entraînant une accumulation de bile dans le foie (cholestase).

- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.

- Si vous êtes incapable d'uriner (anurie).

- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est trop bas malgré un traitement pour augmenter les taux sanguins de potassium ou de sodium.

- Si votre taux sanguin de calcium est trop élevé malgré un traitement pour réduire les taux sanguins de calcium.

- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant d'alsikien pour diminuer la pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT HCT :

- Si votre taux sanguin de potassium ou magnésium est bas (avec ou sans symptômes tels que faiblesse musculaire, spasmes musculaires, rythme cardiaque anormal).

- Si votre taux sanguin de sodium est bas (avec ou sans symptômes tels que fatigue, confusion, contractions musculaires, convulsions).

- Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que nausées, vomissements, constipation, maux d'estomac, mictions fréquentes, soif, faiblesse et contractions musculaires).

- Si vous avez des problèmes rénaux, si vous avez eu une greffe de rein ou si vous étiez informé que vous avez un rétrécissement de vos artères rénales.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez ou si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou une maladie coronarienne, en particulier s'il vous a été prescrit la dose maximale d'Amlodipine.

Valsartan/Hydrochlorothiazide (10 mg/320 mg/25 mg).

- Si vous avez présenté une crise cardiaque. Suivez attentivement les instructions de votre médecin pour la dose initiale. Votre médecin peut aussi vérifier votre fonction rénale.

- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les artères se rétrécissent.

LOT 205823

EXP 05/22

PPV: 182DH10

النشرة : معلومات خاصة بالمستخدم

تسمية الدواء

أوكاربون®

علب من 30 و 100 قرصا
ناتج : خلاصة الراوند، أوراق السناء، كبريت منقى

المبرجو قراءة	Lot: 3 7 3 1 6
تحتوي على	EXP: 0 3 2 0 2 5
يجب عليكم	PPV: 9 9 1,00
من عند طبي	
- احتفظوا لـ	
- توجهوا لـ	
- إذا شعرت لـ	
- أخرى لم	
- يجب على	
- يسوء من بعد الاستعمال	

في هذه النشرة :

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوكاربون ؟
3. كيف يستعمل هذا الدواء ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتم حفظ دواء أوكاربون ؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو أوكاربون وما هي حالات استعماله؟

الصفء الدوائى العلاجى:

ملين، السيوسويد، الرمز ATC : A06AB06

دواعي الاستعمال :

أوكاربون يحتوى فقط على عناصر نباتية ومعدنية فعالة.
أوكاربون لديه تأثير مزدوج: منظم لوظيفة الأمعاء وملين خفيف.
الفحم النباتي يمتز سموم البكتيريا والسموم الناتجة عن عملية الإستقلاب. أوراق السناء وجذور الراوند يقومان بالإجلاء السريع للسموم الملتصقة بالفحم.
بالإضافة إلى ذلك أوكاربون لديه تأثير مطهر طفيف للأمعاء، مضاد للتشنج ومنعم.
يستعمل أوكاربون في الحالات التالية:

- سوء الهضم، عسر الهضم
- الانتفاخ، انتفاخ البطن بالغازات، سخام، خروج الغازات
- تعفن وتخمير على مستوى الأمعاء
- التسمم الذاتى للأمعاء

تأثير العلاج على القدرة على السياقة أو استعمال الآلات

بدون موضوع

سوغات ذات تأثير معروف

يحتوى هذا الدواء على السكروز. لا ينصح باستخدام هذا الدواء عند المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفريكتوز. متلزمة سوء امتصاص الكليكتوز والجلكتوز أو نقص في سوكريس/ايزومالز (الامراض الوراثية النادرة).

3. كيف يستعمل دواء أوكاربون ؟

تعليمات للاستخدام السليم

بدون موضوع

الجرعة، طريقة، تردد أخذ الدواء ومدة العلاج :

الجرعة

البالغون والأطفال ابتداءً من 12 سنة:

من 1 إلى 2 أقراص، ثلاث مرات / اليوم أثناء أو بعد الوجبات للحصول على تأثير ملين خفيف وخفض الانتفاخ. لتأثير ملين أكثر قوة يمكن زيادة جرعة المساء إلى 3 أو 4 أقراص. الاختيار البشعاعى:

لتنظيف مكثف والتخلص الكلى من غازات الجهاز الهضمي (قبل الاختبارات الإشعاعية إلخ...) 6 إلى 8 أقراص في المساء قبل القيام بالاختبار.

علاج داء القولون العصبي:

من 1 إلى 3 أقراص مرتين إلى 3 مرات في اليوم، ينبغي تخفيض الجرعة عند تحسن الأعراض من 1 إلى 2 أقراص، مرتين/اليوم.

الجرعة الضرورية لتأثير فعال يمكن أن تختلف من شخص لآخر.

طريقة أخذ الدواء

عن طريق الفم

تناول الأقراص مع كمية كبيرة من السوائل أثناء أو بعد وجبات الطعام.

الاستعمال عند الأطفال و المراهقين

بدون موضوع

الاعراض والاحتياطات التي يجب القيام بها في حال أخذ جرعة زائدة:

إذا أخذت جرعة زائدة من أوكاربون
المسهلات بشكل عام يمكن أن تكون سببا في عدم توازن مائي و إلكتروليتي و نقص في القدرة على تحمل مركبات الديجيتال.

حدوث الإسهال هو علامة على تجاوز الجرعة، والدواء يجب إما إيقافه أو النقص من الجرعة. يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي فوراً.

الاحتياطات اللازمة في حال نسيان جرعة أو أكثر

بدون موضوع

إرشادات عند الحاجة متعلقة بخطر الإدمان

بدون موضوع

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

مثل أي دواء، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب عند بعض المرضى في ظهور آثار جانبية غير مرغوب فيها.

ليس هناك أي أثر جانبي في حال احترام الجرعة. حتى في حالة العلاج الطويل المدى، ليس

ALGIFAST

Crème pour massage

Composition :

AQUA, GLYCINE SOJA OIL, GLYCER
DULCIS OIL, CETEARYL ALCOHOL, A
OIL, BUTYROSPERMUM PARKII BUTT
CETEARYL GLUCOSIDE, GLUCOSE, ME FOUR
ALCOHOL, DEHYDROACETIC ACID, METHYL SALICYLATE.

Propriétés :

Crème de massage à base de camphre permet des massages à vocation apaisante sur les articulations et les zones musculaires douloureuses. Elle peut aussi s'employer pour le massage des jambes, elle procure une grande sensation de fraîcheur et de repos.

Utilisation :

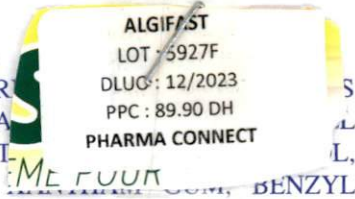
Appliquer la crème 2 à 3 fois par jour en massages légers sur les zones douloureuses jusqu'à sa complète pénétration dans la peau.

Précaution d'emploi

- A tenir hors de la portée des enfants
- Bien se laver les mains après chaque usage
- Faire le test du pli du coude si personne sensible..

Fabriqué par : IRCOS COSMETICS
109, Q.I Sidi Ghanem . Marrakech

Distribué par :  Pharma-Connect
213, Lot Al Massar .Marrakech.Morocco.



Megasfon®

Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFON® 160 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est à dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez là, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFON® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.
MEGASFON® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFON® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFON® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.

Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

MEGASFON® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Ce médicament ne doit être envisagé au cours de la grossesse.

Allaitement

L'utilisation de MEGASFON® est déconseillée pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartaïne.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

MEGASFON® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFON® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFON® 160 mg par jour.

MEGASFON® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFON® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau.

MEGASFON® suppositoires : Voie rectale.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE

