

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.

Education :

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.

Optique :

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1840 Société : ROYAL AIR MAROC

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : LAKNINE MUSTAPHA 67831

Date de naissance : 1952/11/1

Adresse : RUE LEGSN 7E. GR.G. OULFA

Tél. : 0626338392 Total des frais engagés

950.2 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 02

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 : 20/4/2021

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
21/02/2012	Acte		30000	 Rue Soumaya Rés. Soumaya 1er Etage des Taxi de Boussoura - Casablanca Tél. 05 22 257 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>HARMACIE SALAHEDDINE SELMA HASSOUNI 750,00 avenue Raymond Sebou CP: 05 22 90 50 06 - Casab</p>	02/03/2011	650,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 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'ORL.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram illustrates the human brain with labels A through T on the left hemisphere and 1 through 8 on the right hemisphere. The left hemisphere labels are: A (labeled 'A' on the left), B (labeled 'B' at the bottom), C (labeled 'C' on the right), D (labeled 'D' on the left), E (labeled 'E' on the right), F (labeled 'F' on the left), G (labeled 'G' on the right), H (labeled 'H' at the top), I (labeled 'I' on the right), J (labeled 'J' on the left), K (labeled 'K' on the right), L (labeled 'L' on the left), M (labeled 'M' on the right), N (labeled 'N' on the left), O (labeled 'O' on the right), P (labeled 'P' on the left), Q (labeled 'Q' on the right), R (labeled 'R' on the left), S (labeled 'S' on the right), T (labeled 'T' on the left). The right hemisphere labels are: 1 (labeled '1' on the left), 2 (labeled '2' on the right), 3 (labeled '3' on the left), 4 (labeled '4' on the right), 5 (labeled '5' on the left), 6 (labeled '6' on the right), 7 (labeled '7' on the left), 8 (labeled '8' on the right).

(Création, remont, adjonction)

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

DOCTEUR ALI RIMANI

الدكتور على رماني

PSYCHIATRE

RE PHARMACIE SALAHEDDINE
756, Boulevard Oued Sebou
Tel: 05 22 90 50 06 - Casablanca

طبيب أخصائي في الأمراض النفسية والعقلية

وصفة Ordonnance

023 | 22

AS

AS MAKING just style

1) *Leucosyph* *111936*
of 12.9

156,10×2
13,80×2

By Waldv.

$$13,36 \times 2.10 = 0 \text{ (10)}$$

8) Stone 115 11938

$$\frac{200+2}{2} \text{ m} - \text{AS} \text{ m} = 2$$

89,00 + 20. per-
sona 11939

RDV: 12/12/2023

650.00 TEL: 05 22 22 57 40 GSM: 06 74 79 89 57

زنقة سمية إقامة سمية الطابق 1 رقم 3 (قرب طاكسيات بوسكورة) البيضاء

Rue Soumia Résidence Soumia 1er étage N°3 près des Taxi de Bouskoura - Casablanca

Dr. N. Ali
Psychiatre
Dr. Soumaya Rés. Soumaya 1er Etage N°3
Prés des Taxi de Bouskoura - Casablanca
Tel: 05 222 57 40

PPV: 156DH 20

CODE No.: HP/DRUGS/MNB/95/2

PPV: 156DH 20

CODE No.: HP/DRUGS/MNB/95/2

Haldol®

halopéridol

2 mg/ml, solution buvable en gouttes

EN CLAC

LOT : 20E030

PER : 07/23 PPV 13DH80

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

HALDOL 2 mg/ml, solution buvable en

b) COMPOSITION QUALITATIVE / COMPOSANT

Pour 100 ml

Halopéridol : 200 mg,

Excipients : acide lactique, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), eau purifiée.

1 ml de solution buvable = 20 gouttes = 2 mg d'halopéridol

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en gouttes.

Boîte de 1 flacon, compte gouttes de 15 ml (300 gouttes)

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE

BUTYROPHENONE

(N : Système Nerveux)

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement ainsi que lors des vomissements survenant après une radiothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- allergie connue à l'halopéridol ou à l'un des composants de la solution,
- altération de la conscience due à l'alcool ou à d'autres agents, coma, lésion connue de certaines structures du cerveau (noyaux gris centraux...),
- en association avec :
 - les agonistes dopaminergiques (amantadine, bromocriptine, entacapone, quinagolide, lisuride, pergolide, pibédiol, ropinirole, cabergoline, pramipexole, apomorphine) en dehors du cas du patient parkinsonien.
 - le sultopride

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE sauf contre ordre de votre médecin dans les cas suivants :

- allaitement.
- en association avec :
 - l'alcool
 - le lithium



ZENmag® sirop

forme et présentation :

- sirop, flacon de 150 ml

• Analyse moyenne

I Fluide de Mélisse

Magnésium

Vit B6

*Apport Journalier recommandé

Propriétés Nutritionnelles :

ZENmag® Sirop est composé d'un magnésium organique le GIVOMAG™, la vitamine B6 et la mélisse. Le GIVOMAG™ est le magnésium le mieux toléré par l'organisme et dont l'absorption est supérieure aux autres magnésiums. Son association à la vitamine B6 et à la mélisse potentialise l'action relaxante et participe au fonctionnement normal du système nerveux.

Conseils d'utilisation :

- Stress, nervosité et anxiété
- Etats de fatigues psychiques
- Troubles du sommeil

Actif en mg / 15 ml

prises :

AJR * 15 ml

Zmag est un sirop à base de magnésium, vitamine B6 et de Mélisse connus pour leurs propriétés relaxantes.

LOT 080833/FC4
10/2023 P.V.C 89,00

être utilisé dans le mois suivant son ouverture.

- Contient une source de phénylalanine
- Ne dispense pas d'une alimentation équilibrée
- Tenir hors de portée des enfants

Fabriqué par Laboratoire Pileje

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

زینماک® شراب

المميزات : زینماک® شراب يتألف من المغنزيوم العضوي (Givomag™) فيتامين ب 6 و ميليسا. يعتبر جيوفاماك المغنزيوم الأكتر والأسرع امتصالاً والذي له حماية كافية. مزيجه مع فيتامين ب 6 و ميليسا يعمل على الاسترخاء و يشارك في الأداء الطبيعي للجهاز العصبي.

تحذيرات الاستعمال :

- مجرد فتح القارورة، يجب استخدامها في الشهر نفسه.
- يحتوي على مصدر الفيلالانين.
- لا تستغني عن اتباع نظام غذائي متوازن.
- يبعد عن متناول الأطفال.

مكمل غذائي وليس دواء.
تم صنعه من قبل «بيلاج»
يوزع من قبل «راموفارم»

الشكل والتقديم : شراب قارورة من 150 مل.
التركيب : ماء، الجليسرين، المغنزيوم غليسيروفوسفات، إقلوريد مليسا، حامض السويك مونوهيدرات، صمغ أكاسيازانتان، موريات البوتاسيوم، بنزوات الصوديوم، بريتوكسوكس كلوروهينات، نكهة المكرانيل.

- نصائح الاستعمال :
- التوتر، العصبية والقلق.
- القلب النفسي.
- اضطرابات النوم.

يُخضن قبل الاستخدام
من ملعقة واحدة إلى 3 ملاعق صغيرة في اليوم

ZENmag® syrup

Pack size and presentation:

Syrup. Bottle of 150 ml.

Composition:

Water, glycerin, Magnesium Glycerophosphate (Givomag™), I fluid of Balm, citric acid, Monohydrates, gom locust tree-xanthane (Thixogums), potassium sorbate, sodium Benzoate, Pyridoxine chlorhydrate (Vit B6), Aroma caramel.

Properties:

ZENmag® syrup is a well-balanced composition of organic magnesium the GIVOMAG™, the vitamin B6 and the balm, for relaxing action.

Advice for usage:

- Stress and anxiety
- Psychological and physical illnesses
- Sleeping troubles

1 in 3 teaspoons, a day

Directions:

- When opened, the syrup should be used during the month.
- Contains a source of phenylalanine
- Do not exempt from a balanced diet
- Hold out of reach children

Manufactured by Pileje Industrie

Distributed by Ramo-Pharm

Dietary product is not a medicine



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle
Excipients : lactose m
(gluten), silice colloïd
stéarate de magnésium

LOT : 20E013
PER.08 2023

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Écations d'emploi

Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.

- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle

Excipients : lactose m

(gluten), silice colloïd

stéarate de magnésium

LOT : 20E013
PER.08 2023

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Écations d'emploi

Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.

- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle
Excipients : lactose m
(gluten), silice colloïd,
stéarate de magnésium

LOT : 20E013
PER.08 2023

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Écations d'emploi

Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.

- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

S-PERAM® 5,10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI. Escitalopram

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre santé.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

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

LOT : KA01571
PER : 04-2022
PPV : 52,80DA

1-DENOMINATION DU MÉDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12.774	25.548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et Eau purifiée

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4- DANS QUEL (S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL (S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linezolid (un antibiotique).

- Si vous êtes nèf avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

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

6- MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM.

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »)

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des événements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement abnormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniau-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

S-PERAM® 5,10 et 20 mg

Comprimé pelliculé

DCI. Escitalopram

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre santé.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

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

LOT : KA01571
PER : 04-2022
PPV : 52,80DA

1-DENOMINATION DU MÉDICAMENT :

S-PERAM® 5 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 10 mg, comprimé pelliculé ;

S-PERAM® 20 mg, comprimé pelliculé ;

2-COMPOSITION :

	S-PERAM 5mg	S-PERAM 10mg	S-PERAM 20mg
Oxalate d'Escitalopram	6,387	12.774	25.548
Excipients	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé	q.s.p 1 comprimé

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Mannitol, Cellulose microcristalline, Crocarmellose sodique, Amidon de maïs (400L), Stéarate de magnésium, Opadry 04F58804 blanc et Eau purifiée

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

S-PERAM 5 mg, disponible en boîte de 10 et de 20 comprimés pelliculés,

S-PERAM 10 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés,

S-PERAM 20 mg, disponible en boîte de 10, de 20 et de 30 comprimés pelliculés.

4- DANS QUEL (S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications thérapeutiques :

S-PERAM contient de l'escitalopram est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs), chez les adultes de plus de 18 ans

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre S-PERAM même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

5-DANS QUEL (S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Contre-Indications :

Ne prenez jamais S-PERAM comprimé pelliculé dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans S-PERAM.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linezolid (un antibiotique).

- Si vous êtes nèf avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).

- Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (Voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

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

6- MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre S-PERAM.

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie Le traitement par S-PERAM doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises (voir également rubrique « effets indésirables »)

- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.

- Si vous êtes diabétique. Un traitement par S-PERAM peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.

- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.

- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

- Si vous présentez une maladie coronarienne.

- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque.

- Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques.

- Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des événements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement abnormal du rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniau-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé,

- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

ZENmag® sirop

forme et présentation :

- sirop. flacon de 150 ml

Analyse moyenne	Actif en mg / 15 ml	AJR * 15 ml
I Fluide de Mélisse	381,2 mg	
Magnésium		
Vit B6		

*Apport Journalier recommandé

Propriétés Nutritionnelles :

ZENmag® Sirop est composé d'un magnésium organique le GIVOMAG™, la vitamine B6 et la mélisse. Le GIVOMAG™ est le magnésium le mieux toléré par l'organisme et dont l'absorption est supérieure aux autres magnésiums. Son association à la vitamine B6 et à la mélisse potentialise l'action relaxante et participe au fonctionnement normal du système nerveux.

Conseils d'utilisation :

- Stress, nervosité et anxiété
- Etats de fatigues psychiques
- Troubles du sommeil

زيـنـماـك® شـرابـ

المـيزـاتـ: زـيـنـماـك® شـرابـ يـنـتـافـلـ منـ المـعـذـرـيـوـنـ العـضـوـيـوـنـ (Givomag™) فيـتـامـينـ بـ 6ـ وـمـيلـيسـاـ يـعـدـ جـيـفـوـمـاـكـ المـعـذـرـيـوـنـ الـأـكـرـاـكـ وـالـأـسـرـعـ اـشـفـالـاـنـ وـالـذـيـ لـهـ حـمـاـنـةـ كـافـيـةـ. مـزـيـجـهـ مـعـ فيـتـامـينـ بـ 6ـ وـمـيلـيسـاـ يـعـدـ عـلـىـ الإـسـتـرـاخـ وـيـشـارـكـ فـيـ الـأـدـاءـ الـطـبـيـعـيـ لـلـجـهاـزـ الـعـصـبـيـ. تـحـفـرـاتـ الـاسـتـعـصالـ:

- مجردـ فـحـقـ الـقـارـوـرـ، يـجـبـ اـسـتـخـدـمـهـ فـيـ الشـهـرـ نـفـسـهـ.
- يـحـتـوـيـ عـلـىـ مـصـدـرـ الـفـيلـالـانـ.
- لـاـ تـسـتـغـيـ عـلـىـ اـتـبـاعـ نـطـامـ غـذـائـيـ مـوـازـانـ.
- يـبـعدـ عـنـ مـتـابـلـ الـأـطـفـالـ.

مـكـمـلـ غـذـائـيـ وـلـيـسـ بـدـاءـ

تمـ صـنـعـهـ مـنـ قـبـلـ «ـبـيـلاـجـ»

يـوزـعـ مـنـ قـبـلـ «ـرـامـوـفـارـمـ»

Agiter
1 à 3 c.

LOT: 080833/FC4

FER: 10/2023

RPC: 89,00

Précaut

- Une flacon ouvert peut être utilisé.
- Contient de la phénylalanine.
- Ne dispense pas d'une alimentation équilibrée.
- Tenir hors de portée des enfants.

Fabriqué par Laboratoire Pilje

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

الشكل والتقطيم: شراب قارورة من 150 مل.

التركيب: ماء، الـجـلـيـرـ، الـمـنـقـسـوـمـ غـلـيـرـ وـفـرـمـيـتـ، اـفـرـيدـ مـلـيـسـاـ، حـامـضـ الـسـوـرـكـ مـوـنـوـهـيـدـرـاتـ، مـصـعـ اـكـسـيـازـنـانـ، سـوـرـيـاتـ الـوـتـاـسـيـوـمـ، بـيـزـوـاتـ الـمـوـنـدـيـوـمـ، بـيـرـدـوـكـسـينـ كـلـوـرـيـدـاتـ، نـكـهـةـ الـكـارـامـيلـ.

تصـحـ الـاستـعـصالـ:

- التـوقـرـ، الـعـصـبـيـةـ وـالـقـلقـ.
- التـعبـ الـنـفـسيـ.
- اـضـطـرـابـاتـ الـنـومـ.

يـخـضـ قـبـلـ الـاستـخدـامـ

مـنـ مـلـعـةـ وـاحـدـةـ إـلـىـ 3ـ مـلـاـعـقـ صـغـيرـةـ فـيـ الـيـوـمـ

ZENmag® syrup

Pack size and presentation:

Syrup. Bottle of 150 ml.

Composition:

Water, glycerin, Magnesium Glycerophosphate (Givomag™), I fluid of Balm, citric acid, Monohydrates, gom locust tree-xanthane (Thixogums), potassium sorbate, sodium Benzoate, Pyridoxine chlorhydrate (Vit B6), Aroma caramel.

Properties:

ZENmag® syrup is a well-balanced composition of organic magnesium the GIVOMAG™, the vitamin B6 and the balm, for relaxing action.

Advice for usage:

- Stress and anxiety
- Psychological and physical illnesses

1 in 3 teaspoons, a day

Directions:

- When opened, the syrup should be used during the month.
- Contains a source of phenylalanine
- Do not exempt from a balanced diet
- Hold out of reach children

Manufactured by Pilje Industrie
Distributed by Ramo-Pharm
Dietary product is not a medicine

Haldol®

2 mg/ml, solution buvable

halopéridol

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

HALDOL 2 mg/ml, solution buvable en gouttes

b) COMPOSITION QUALITATIVE / COMPOSITION QUANTITATIVE

Pour 100 ml

Halopéridol : 200 mg,

Excipients : acide lactique, parahydroxybenzoate (E218), eau purifiée.

1 ml de solution buvable = 20 gouttes = 2 mg d'halopéridol

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en gouttes.

Boîte de 1 flacon, compte gouttes de 15 ml (300 gouttes)

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE

BUTYROPHENONE

(N : Système Nerveux)

Lot :

13,30

Per.:

P.P.V.:



2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement ainsi que lors des vomissements survenant après une radiothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- allergie connue à l'halopéridol ou à l'un des composants de la solution,
- altération de la conscience due à l'alcool ou à d'autres agents, coma, lésion connue de certaines structures du cerveau (noyaux gris centraux...),
- en association avec :
 - les agonistes dopaminergiques (amantadine, bromocriptine, entacapone, quinagolide, lisuride, pergolide, piritébédil, ropinirole, cabergoline, pramipexole, apomorphine) en dehors du cas du patient parkinsonien.
 - le sultopride

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE sauf avis contraire de votre médecin dans les cas suivants :

- allaitement.
- en association avec :
 - l'alcool
 - le lithium

