

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0037961

71002

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1574 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ABOUELHOUDA Abdelkhalif
Date de naissance : 1950
Adresse : Hay Yasmine II Rue 52 N° 15 Ain Chok
Tél. : 06 65 777 666 Total des frais engagés : Dhs

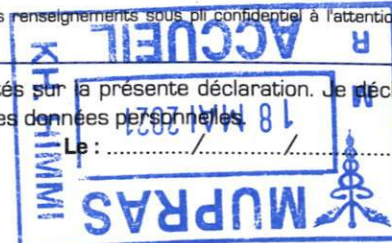
Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 05/05/2021
Nom et prénom du malade : Ayoub Aich Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Colonne vertébrale + HFA
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 :
Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/07/2015		-	1200	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

05/05/2015 SG 1.90 DH

Pharmacie BENMOUSSA
26, Av. Cdt. Driss El Harti
Jamila 3 - Cité Djémâa
Tel.: 052373867 - CASABLANCA

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

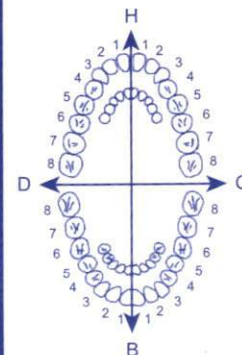
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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

Début d'exécution

Fin d'exécution

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

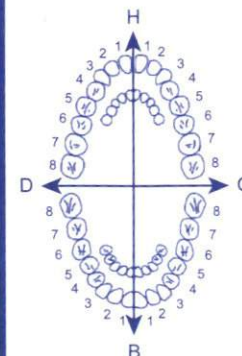
Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Date du Devis

Date de l'exécution

[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

Médecine Générale
[Femme, Homme et enfants]
Diplôme d'échographie générale de la
Faculté de médecine de Casablanca
Suivi de la grossesse
Electrocardiogramme



الطب العام
(نساء، رجال وأطفال)
دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بالدار البيضاء
متابعة الحمل
تخطيط القلب
الدار البيضاء في

Casablanca, le : 05/07/2024

Jayaol Aic

1 | 72,10
EMA



1 gel / 14 J

69,00

2 | Bio far Sugest



1 yeff / 1

79,90

3 | Kal megos



1 p x 3 J

45,90

4 | taine chat



x 3 J
95,00 x 3

285,00
5 | Valpi 80



561,90

Diplôme d'échographie générale
Tél.: 05 22 21 26 27 - Casablanca

المرجو إحترام وصفة طبيبك

Valphi plus® 80/12,5mg – 160/12,5mg – 160/25

Boîte de 14 et 28 comprimés pelliculés
Valsartan et Hydrochlorothiazide

LOT: 007
PER: AUT 2022
PPV: 95 DH 00

F2095602

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

- 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 jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE VALPHI PLUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique thérapeutique : Angiotensines des Récepteurs de l'Angiotensine II et Diurétiques.

Valphi plus® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez l'adulte.

Valphi plus® est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par Valsartan ou Hydrochlorothiazide en monothérapie.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VALPHI PLUS® ?

Ne prenez jamais Valphi plus® en cas de :

- Hypersensibilité aux substances actives, aux autres produits dérivés des sulfamides ou à l'un des excipients.
- Deuxième et troisième trimestres de grossesse.
- Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.
- Insuffisance rénale sévère (ClCr < 30 ml/min), anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Valphi plus®

Si vous prenez des médicaments éparqueurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

Si votre taux sanguin de potassium est faible.

Si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères.

Si vous prenez de fortes doses de diurétiques.

Si vous avez une maladie cardiaque sévère.

Si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein.

Si vous avez reçu récemment une transplantation rénale.

Si vous souffrez d'hypéraldostérénisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Valphi plus® est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;

Si vous avez une maladie du foie ou des reins ;

Si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;

Les produits de contraste iodés (agents

L'effet du traitement peut être influencé si Valphi plus® est pris avec ces médicaments. Il peut être nécessaire de changer la dose, de prendre d'autres précautions, et dans certains cas d'arrêter un des médicaments.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Valphi plus®

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Valphi plus® est déconseillé pendant le 1^{er} trimestre de la grossesse. Il est contre-indiqué aux 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse. Votre médecin vous recommandera de prendre un autre traitement avant d'être enceinte, ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte.

Allaitement

L'utilisation de Valphi plus® pendant l'allaitement est déconseillée. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Vous devez avoir connaissance des effets de Valphi plus® sur votre organisme avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, il devra être pris en compte que des vertiges ou de la fatigue peuvent survenir lors du traitement.

3. COMMENT PRENDRE VALPHI PLUS®

Voie orale.

Valphi plus® peut être pris au cours ou en dehors des repas. Il doit être pris avec un verre d'eau.

Hypertension artérielle essentielle

La posologie recommandée de Valphi plus® est un 1 comprimé pelliculé 1 fois par jour. Une titration de la dose de chaque composant est recommandée. Dans chaque cas, l'augmentation de la dose d'un composant à la dose immédiatement supérieure doit être surveillée afin de réduire le risque d'hypotension et d'autres effets indésirables.

La réponse clinique à Valphi plus® doit être évaluée après le début du traitement et si la pression artérielle n'est toujours pas contrôlée, la dose peut être augmentée en augmentant l'un des composants jusqu'à une posologie maximale de 320 mg/25 mg.

L'effet anti-hypertenseur est nettement perceptible en l'espace de 2 semaines.

Chez la plupart des patients, l'effet maximal est observé en l'espace de 4 semaines. Cependant, chez certains patients un traitement de 4 à 8 semaines peut être nécessaire. Ceci doit être pris en compte lors de la titration de la dose.

Populations particulières :

Sujets âgés

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Insuffisance rénale

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine (ClCr) ≥ 30 ml/min)

Insuffisance hépatique

Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique légère à modérée, sans cholestase, la dose de valsartan ne doit pas dépasser 80 mg.

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin et si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Valphi plus® est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y est pas sensible.

Valphi plus® 80/12,5mg – 160/12,5mg – 160/25

Boîte de 14 et 28 comprimés pelliculés
Valsartan et Hydrochlorothiazide

LOT: 007
PER: AUT 2022
PPV: 95 DH 00

F2095602

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

- 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 jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE VALPHI PLUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique : Angiotensiniques des Récepteurs de l'Angiotensine II et Diurétiques.

Valphi plus® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez l'adulte.

Valphi plus® est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par Valsartan ou Hydrochlorothiazide en monothérapie.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VALPHI PLUS® ?

Ne prenez jamais Valphi plus® en cas de :

- Hypersensibilité aux substances actives, aux autres produits dérivés des sulfamides ou à l'un des excipients.
- Deuxième et troisième trimestres de grossesse.
- Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.
- Insuffisance rénale sévère (ClCr < 30 ml/min), anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Valphi plus®

Si vous prenez des médicaments éparqueurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

Si votre taux sanguin de potassium est faible.

Si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères.

Si vous prenez de fortes doses de diurétiques.

Si vous avez une maladie cardiaque sévère.

Si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein.

Si vous avez reçu récemment une transplantation rénale.

Si vous souffrez d'hypéraldostérénisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Valphi plus® est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;

Si vous avez une maladie du foie ou des reins ;

Si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;

Les produits de contraste iodés (agents

L'effet du traitement peut être influencé si Valphi plus® est pris avec ces médicaments. Il peut être nécessaire de changer la dose, de prendre d'autres précautions, et dans certains cas d'arrêter un des médicaments.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Valphi plus®

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Valphi plus® est déconseillé pendant le 1^{er} trimestre de la grossesse. Il est contre-indiqué aux 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse. Votre médecin vous recommandera de prendre un autre traitement avant d'être enceinte, ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte.

Allaitement

L'utilisation de Valphi plus® pendant l'allaitement est déconseillée. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Vous devez avoir connaissance des effets de Valphi plus® sur votre organisme avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, il devra être pris en compte que des vertiges ou de la fatigue peuvent survenir lors du traitement.

3. COMMENT PRENDRE VALPHI PLUS®

Voie orale.

Valphi plus® peut être pris au cours ou en dehors des repas. Il doit être pris avec un verre d'eau.

Hypertension artérielle essentielle

La posologie recommandée de Valphi plus® est un 1 comprimé pelliculé 1 fois par jour. Une titration de la dose de chaque composant est recommandée. Dans chaque cas, l'augmentation de la dose d'un composant à la dose immédiatement supérieure doit être surveillée afin de réduire le risque d'hypotension et d'autres effets indésirables.

La réponse clinique à Valphi plus® doit être évaluée après le début du traitement et si la pression artérielle n'est toujours pas contrôlée, la dose peut être augmentée en augmentant l'un des composants jusqu'à une posologie maximale de 320 mg/25 mg.

L'effet anti-hypertenseur est nettement perceptible en l'espace de 2 semaines. Chez la plupart des patients, l'effet maximal est observé en l'espace de 4 semaines. Cependant, chez certains patients un traitement de 4 à 8 semaines peut être nécessaire. Ceci doit être pris en compte lors de la titration de la dose.

Populations particulières :

Sujets âgés

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Insuffisance rénale

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine (ClCr) ≥ 30 ml/min)

Insuffisance hépatique

Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique légère à modérée, sans cholestase, la dose de valsartan ne doit pas dépasser 80 mg.

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin et si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Valphi plus® est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y est pas sensible.

Valphi plus® 80/12,5mg – 160/12,5mg – 160/25

Boîte de 14 et 28 comprimés pelliculés
Valsartan et Hydrochlorothiazide

LOT: 007
PER: AUT 2022
PPV: 95 DH 00

F2095602

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

- 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 jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE VALPHI PLUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique thérapeutique : Angiotensines des Récepteurs de l'Angiotensine II et Diurétiques.

Valphi plus® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez l'adulte.

Valphi plus® est indiqué chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par Valsartan ou Hydrochlorothiazide en monothérapie.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VALPHI PLUS® ?

Ne prenez jamais Valphi plus® en cas de :

- Hypersensibilité aux substances actives, aux autres produits dérivés des sulfamides ou à l'un des excipients.
- Deuxième et troisième trimestres de grossesse.
- Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.
- Insuffisance rénale sévère (ClCr < 30 ml/min), anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Valphi plus®

Si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium ou d'autres médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

Si votre taux sanguin de potassium est faible.

Si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères.

Si vous prenez de fortes doses de diurétiques.

Si vous avez une maladie cardiaque sévère.

Si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein.

Si vous avez reçu récemment une transplantation rénale.

Si vous souffrez d'hypéraldostérénisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Valphi plus® est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;

Si vous avez une maladie du foie ou des reins ;

Si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;

Les produits de contraste iodés (agents

L'effet du traitement peut être influencé si Valphi plus® est pris avec ces médicaments. Il peut être nécessaire de changer la dose, de prendre d'autres précautions, et dans certains cas d'arrêter un des médicaments.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Valphi plus®

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Valphi plus® est déconseillé pendant le 1^{er} trimestre de la grossesse. Il est contre-indiqué aux 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse. Votre médecin vous recommandera de prendre un autre traitement avant d'être enceinte, ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte.

Allaitement

L'utilisation de Valphi plus® pendant l'allaitement est déconseillée. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Vous devez avoir connaissance des effets de Valphi plus® sur votre organisme avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, il devra être pris en compte que des vertiges ou de la fatigue peuvent survenir lors du traitement.

3. COMMENT PRENDRE VALPHI PLUS®

Voie orale.

Valphi plus® peut être pris au cours ou en dehors des repas. Il doit être pris avec un verre d'eau.

Hypertension artérielle essentielle

La posologie recommandée de Valphi plus® est un 1 comprimé pelliculé 1 fois par jour. Une titration de la dose de chaque composant est recommandée. Dans chaque cas, l'augmentation de la dose d'un composant à la dose immédiatement supérieure doit être surveillée afin de réduire le risque d'hypotension et d'autres effets indésirables.

La réponse clinique à Valphi plus® doit être évaluée après le début du traitement et si la pression artérielle n'est toujours pas contrôlée, la dose peut être augmentée en augmentant l'un des composants jusqu'à une posologie maximale de 320 mg/25 mg.

L'effet anti-hypertenseur est nettement perceptible en l'espace de 2 semaines. Chez la plupart des patients, l'effet maximal est observé en l'espace de 4 semaines. Cependant, chez certains patients un traitement de 4 à 8 semaines peut être nécessaire. Ceci doit être pris en compte lors de la titration de la dose.

Populations particulières :

Sujets âgés

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Insuffisance rénale

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine (ClCr) ≥ 30 ml/min)

Insuffisance hépatique

Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique légère à modérée, sans cholestase, la dose de valsartan ne doit pas dépasser 80 mg.

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin et si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Valphi plus® est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y est pas sensible.

ESAC® 20 mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie,
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.
- si vous êtes traité à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Pour les granules dilués être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos sympt

Par la suite,

mg une fois

Le traitemen

les patients

gastro-duod

Adultes :

- Traitement

appelée Heli

La dose initial

clarithromycine

- Traitement des

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg

une fois par jour. La durée de traitement est de 4

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables, chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance

hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire,

photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie

(chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des

lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre,

néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble,

perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice,

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un

personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel

choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue

avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les

microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les

microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué

par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement

5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être

maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau

5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape

5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines

sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.



Gouttes buvables
Voie orale

KALMAGAS®



Comprimé
Voie orale

Comprimés et Gouttes buvables

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés
Gouttes buvables, flacon de 30ml

LOT : 200781
PER : 12/2025
PPC : 79, 90 DH

KALMAGAS®

COMPOSITION :

- Comprimé: Charbon actif naturel (*piperita*); Huiles essentielles de Fenouil (*Foeniculum vulgare*). Cellulose, phosphate mono calcique, sucrose, antiagglomérant: dioxyde de silicium, carbonate de calcium, amidon, gomme arabique, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.
- Gouttes buvables: extraits secs de Fenouil (*Foeniculum vulgare*), de Camomille (*Matricaria recutita*), de Carvi (*Carum carvi*), huile essentielle de Menthe (*Mentha piperita*) Eau déminéralisée, Glycérol, conservateur naturel: sorbate de potassium.

PROPRIETES :

- **KALMAGAS® comprimé** est un produit naturel à base de :
 - Charbon végétal (dérivé de la tourbe) à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
 - Huiles essentielles de Menthe et de Fenouil qui renforcent l'action du charbon végétal pour éliminer les gaz intestinaux et luttent contre les spasmes, procurant ainsi plus de confort intestinal.
- **KALMAGAS® gouttes buvables** associe des actifs naturels pour le confort intestinal:
 - Fenouil et Carvi reconnus pour éliminer les gaz intestinaux et les ballonnements.
 - Menthe poivrée et Camomille pour lutter contre les spasmes.

UTILISATIONS :

- **KALMAGAS® comprimé** est recommandé chez l'adulte en cas de ballonnement intestinal, de digestion difficile et de Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).
- **KALMAGAS® gouttes buvables**, à usage pédiatrique est recommandé chez le nourrisson et l'enfant en cas de coliques, de ballonnement ou de crampes abdominales.

CONSEILS D'UTILISATION :

- **KALMAGAS® comprimé**:
 - 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
 - Il est recommandé de prendre **KALMAGAS®** comprimé à distance des médicaments.
- **KALMAGAS® gouttes buvables**:
 - de 0 à 6 mois : 5 à 10 gouttes 1 fois par jour.
 - de 6 à 12 mois : 10 à 15 gouttes 1 fois par jour.
 - de 1 à 3 ans : 15 à 20 gouttes 1 fois par jour.
 - de 3 à 12 ans : 20 à 30 gouttes 1 fois par jour.

Les doses peuvent être augmentées en toute sécurité selon les besoins.

- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research Italie

Importé au Maroc par THERAPHARM

Autorisation ministère de santé n°: DA20150606090DMP/21RQv2 - DA 20181305754DMP/20UCA/MAv2

Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.230.16

Pharmalife
RESEARCH



Pharmalife Research srl - Fabriqué en Italie

Trimedat®

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice d'utiliser ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne l'utilisez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....150 mg

Excipients q.s.p.....1 sachet

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 2,6 g de saccharose, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger

LOT : 4129
UT. AV : 10-25
P.P.V : 45 DH 90

TRIMEDAT® 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

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

Posologie :

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

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû : consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® sachets est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIMEDAT® sachets après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Mars 2018

PHARMAS 5
Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

